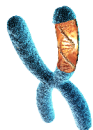


#1 Genetische Ursache von Zerebralparese

Was ist das CTNNB1- Syndrom?



Eine seltene Erkrankung, die durch Varianten des CTNNB1-Gens verursacht wird und zu einer verminderten Konzentration und/oder Funktion des Beta-Catenin-Proteins führt.

Geschätzte Prävalenz:

3 von 100.000



Zu den Symptomen können gehören



Kognitive Beeinträchtigung
Mikrozephalie
Verhaltensauffälligkeiten
Schlafstörungen eingeschränkte/
fehlende Sprachfähigkeit
Epilepsie



Stammhypotonie,
Periphere Spastik
Dystonie



Exsudative Vitreoretinopathie
Strabismus
Refraktionsfehler



Tethered Cord
Angeborene Herzfehler
Osteopenie
Skoliose
Fütterungsschwierigkeiten
Magen-Darm-Probleme

