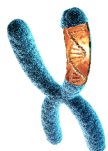


Causa genética nº 1 de Paralisia Cerebral

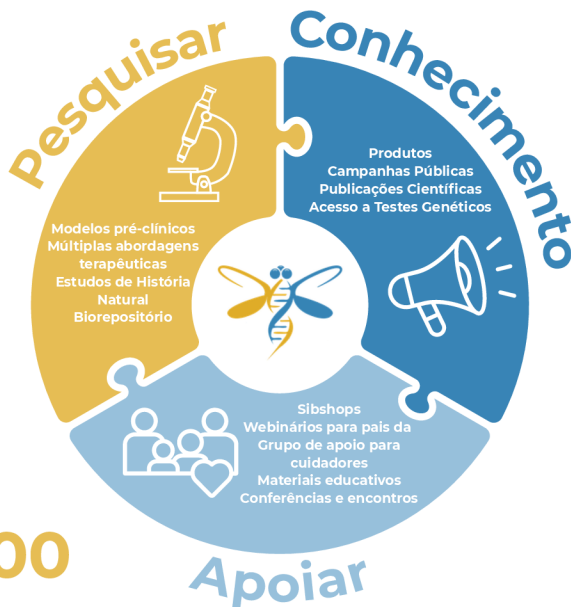
O que é a síndrome CTNNB1?



Uma doença rara causada por variantes do gene CTNNB1 que resultam em níveis e/ou função reduzidos da proteína beta-catenina.

Prevalência estimada:

3 em 100.000



Os sintomas podem incluir



Comprometimento cognitivo
Microcefalia
Dificuldades comportamentais
Distúrbios do sono
Fala limitada / ausência de fala
Epilepsia



Hipotonía troncular
Espasticidade periférica
Distonia



Vitreorretinopatia exsudativa
Estrabismo
Erros refrativos



Medula espinhal presa
Cardiopatas congêntas
Osteopenia
Escoliose
Dificuldades de alimentação
Problemas gastrointestinais



www.curectnnb1.org



info@curectnnb1.org

