

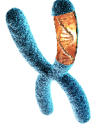
#1 Genetik Nedeni

Serebral Palsi

CTNNB1 Sendromu nedir?

CTNNB1 geninin varyantlarından kaynaklanan ve beta-katenin proteininin seviyelerinde ve/veya işlevinde azalmaya yol açan nadir bir hastalık.

Tahmini Yaygınlık:
100.000'de 3



Belirtiler şunları içerebilir:



Bilişsel bozukluk
Mikrosefali
Davranışsal sorunlar
Uyku bozuklukları
Sınırlı konuşma / konuşmama,
Epilepsi



Gövde hipotoni Periferik spastisite Distoni



Eksüdatif vitreoretinopati
Şaşılık Kırılma kusurları



Omurluğun yapışık olması
Doğuştan kalp kusurları
Osteopeni
Skolyoz
Beslenme güçlükleri
Gastrointestinal problemler



www.curectnnb1.org



info@curectnnb1.org

