

SÍNDROME KBG

¿QUÉ ES EL SÍNDROME KBG?

El **Síndrome KBG** es una **enfermedad rara** causada por mutaciones en el gen ANKRD11, cuya proteína se encuentra en las neuronas. El gen afectado se encuentra localizado en el cromosoma 16.

Se caracteriza por: **Macrodoncia, baja estatura, retraso motor, retraso o ausencia del habla,** discapacidad intelectual y problemas de conducta.

Otras manifestaciones pueden ser: **epilepsia,** afectación cardíaca, dificultades para alimentarse, **anomalías músculo-esqueléticas,** braquidactilia (dedos cortos), escoliosis, **pérdida de audición,** **hallazgos oculares,** criptorquidia (testículos no descendidos), pubertad prematura, hiperlaxitud ligamentosa, **autismo y dificultades en el habla.**

¿QUÉ HACEMOS DESDE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA SÍNDROME KBG?

- Damos **APOYO A LAS FAMILIAS** promoviendo la agrupación de personas para trabajar de forma coordinada en la búsqueda de soluciones.
- Promovemos la **INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA** en búsqueda de tratamientos y conocimientos que mejoren la calidad de vida de los afectados.

- Damos **VISIBILIDAD** al Síndrome KBG, para que cada día sea más conocido, mejor tratado y más diagnosticado.
- **COLABORAMOS** con otras entidades públicas y privadas para la obtención de mejoras legislativas o funcionales, en la atención a las personas afectadas por el síndrome KBG.

¿CÓMO AYUDAR A LA ASOCIACIÓN?

Necesitamos tu ayuda para llevar a cabo nuestras líneas de **apoyo, investigación y visibilización del Síndrome KBG**. Puedes ayudarnos a conseguirlo haciendo tu aportación por cualquiera de los siguientes medios. ¡Gracias!


BIZUM Nº
04228

BBVA
ES91 0182
6975 63 0201
6539 61


WWW.TEAMING.NET/KBG

