

¿Qué es el SÍNDROME DE APERT?



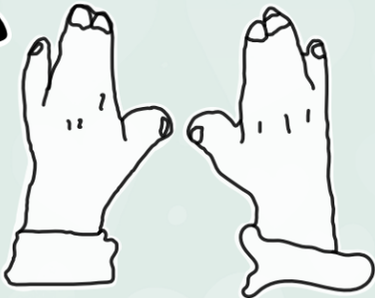
Es una condición genética rara que afecta el desarrollo de la cabeza, la cara y las extremidades.

Prevalencia: 1 de cada 160,000 nacimientos.
Causa: Mutación en el gen FGFR2 del cromosoma 10.

Características principales:

Craneosinostosis:

Fusión prematura de los huesos del cráneo, causando una forma inusual de la cabeza.

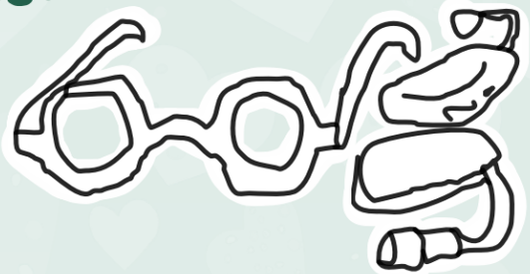


Sindactilia:

Fusión de los dedos de manos y pies.

Otros posibles síntomas:

Dientes apiñados, labio leporino, paladar hendido, huesos espinales fusionados, problemas de la vista, de audición y movilidad limitada (en articulaciones, en especial en hombros y codos).



Las personas con Síndrome de Apert a menudo requerimos tratamientos médicos y cirugías. A pesar de estos desafíos podemos llevar vidas plenas, largas y llenas de amor.

La **Fundación APERT México A.C.** es una **organización civil no lucrativa e independiente**, dedicada a brindar orientación y asistencia a las personas con Síndrome de Apert y a sus familias, así como a divulgar información sobre la existencia de esta condición y otras formas de craneosinostosis.

Transformando desafíos en triunfos extraordinarios.

Para más información visita nuestro sitio web:

apert.org.mx

