

PHELAN McDERMID SYNDROM

22. OKTOBER
AWARENESS
DAY

WAS IST DAS?



Das Phelan-McDermid-Syndrom ist ein **seltener Gendefekt**. Betroffenen fehlt ein Segment am Ende des langen Arms des Chromosoms 22.

Die Folge sind verschiedene Symptome, die in unterschiedlicher Häufung auftreten, wie **Muskelschwäche, verzögerte oder ausbleibende Sprachentwicklung, verzögerte motorische Entwicklung, Schlafstörungen, mentale Entwicklungsverzögerung, autistische Verhaltensweisen, Epilepsie, usw.**

Wir sind ein gemeinnütziger Verein, der aus der Initiative einiger Eltern PMD-betroffener Kinder entstanden ist. Wir wollen aufklären, uns gegenseitig austauschen und für andere betroffene Eltern da sein.

Wenn Sie mehr erfahren oder uns unterstützen möchten

www.22q13.info



Phelan-McDermid-Gesellschaft e.V.
Deutschland - Österreich - Schweiz

