



¿Qué es?

Es una alteración del desarrollo que afecta al organismo. Las características varían entre los afectados y van desde relativamente leves a graves.



Causas genéticas

La mayoría de los casos son debidos a mutaciones espontáneas, aunque los genes causantes de la enfermedad pueden ser hereditarios.



Investigación

Los recursos obtenidos a través de la Asociación son destinados a fomentar la investigación del síndrome, ayudando así a los afectados y sus familias.



✓ POR SOLIDARIDAD
OTROS FINES DE INTERÉS SOCIAL

