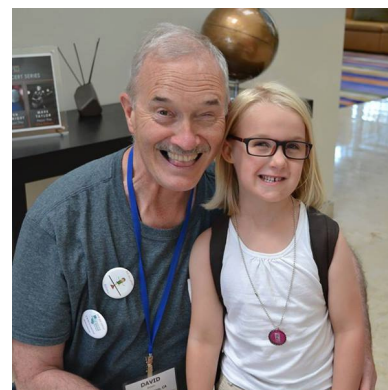




Contáctenos

Para obtener apoyo e información adicional, entre en contacto con la CHARGE Syndrome Foundation en info@chargesyndrome.org



318 Half Day Rd. #305
Buffalo Grove, IL 60089
Oficina (516) 684-4720
Llamada gratuita (800) 442-7604
Fax (888) 317-4735
info@chargesyndrome.org
© 2021 CHARGE Syndrome Foundation



CHARGE Syndrome Foundation



@charge_syndrome_foundation



@chargesyndrome

Un mundo mejor para las personas con síndrome CHARGE.

La fundación CHARGE Syndrome Foundation aboga por el potencial de por vida de las personas con síndrome CHARGE mediante el compromiso con la comunidad, la educación y la investigación.



¿Qué es el síndrome CHARGE?

CHARGE es un síndrome genético complejo que por lo general es notorio en el nacimiento debido a la combinación de características físicas y médicas. También afecta múltiples sistemas sensoriales: visión, audición, aparato vestibular, olfato, tacto y propiocepción.

Algunas de las características más comunes del síndrome CHARGE incluyen:

- Coloboma de ojo (iris, cristalino, nervio óptico y/o retina); pérdida de la visión
- Atresia o estenosis de coanas y/o labio o paladar leporino
- Anormalidades de los nervios craneales
 - Sentido del olfato ausente o disminuido
 - Parálisis facial
 - Dificultad para alimentarse y tragar
- Anormalidades del oído
 - Forma del oído externo
 - Anatomía de oído medio e interno
 - Canales semicirculares ausentes o anormales
 - Pérdida de la audición neurosensorial y/o conductiva
- Dificultades en el desarrollo neuronal
- Anormalidades de la tráquea o el esófago
- Obstrucción de las vías aéreas
- Malformaciones cardíacas congénitas

Las características del síndrome CHARGE relativas al desarrollo incluyen:

- Comportamientos desafiantes
- Problemas psiquiátricos y socioemocionales
- Ansiedad
- Trastornos del sueño
- Dificultades para la identificación y manejo del dolor



¿Cuáles son las causas del síndrome CHARGE y cuál es su prevalencia?

- CHARGE es una condición genética principalmente causada por variantes patogénicas en el gen CDH7.
- CHARGE tiene una incidencia de aproximadamente 1 en 12 000 nacimientos.
- Aunque por lo general es esporádico, se ha identificado un número de familias con más de un individuo afectado.



Cómo entender el síndrome CHARGE

- CHARGE es una condición médica y del desarrollo compleja. El manejo exitoso de estos desafíos requiere la asociación entre el individuo, su familia y los proveedores de atención médica, terapéutica y educativa.
- Existen muchas otras condiciones con características que coinciden con CHARGE. Las evaluaciones por parte de un genetista clínico y los exámenes de laboratorio pueden ayudar a determinar cuál es la condición existente.
- La CHARGE Syndrome Foundation proporciona apoyo y recursos a padres, profesionales y a las personas con síndrome CHARGE. Además, los socios locales, nacionales e internacionales de la fundación brindan una variedad de servicios para apoyar a la comunidad de síndrome CHARGE.