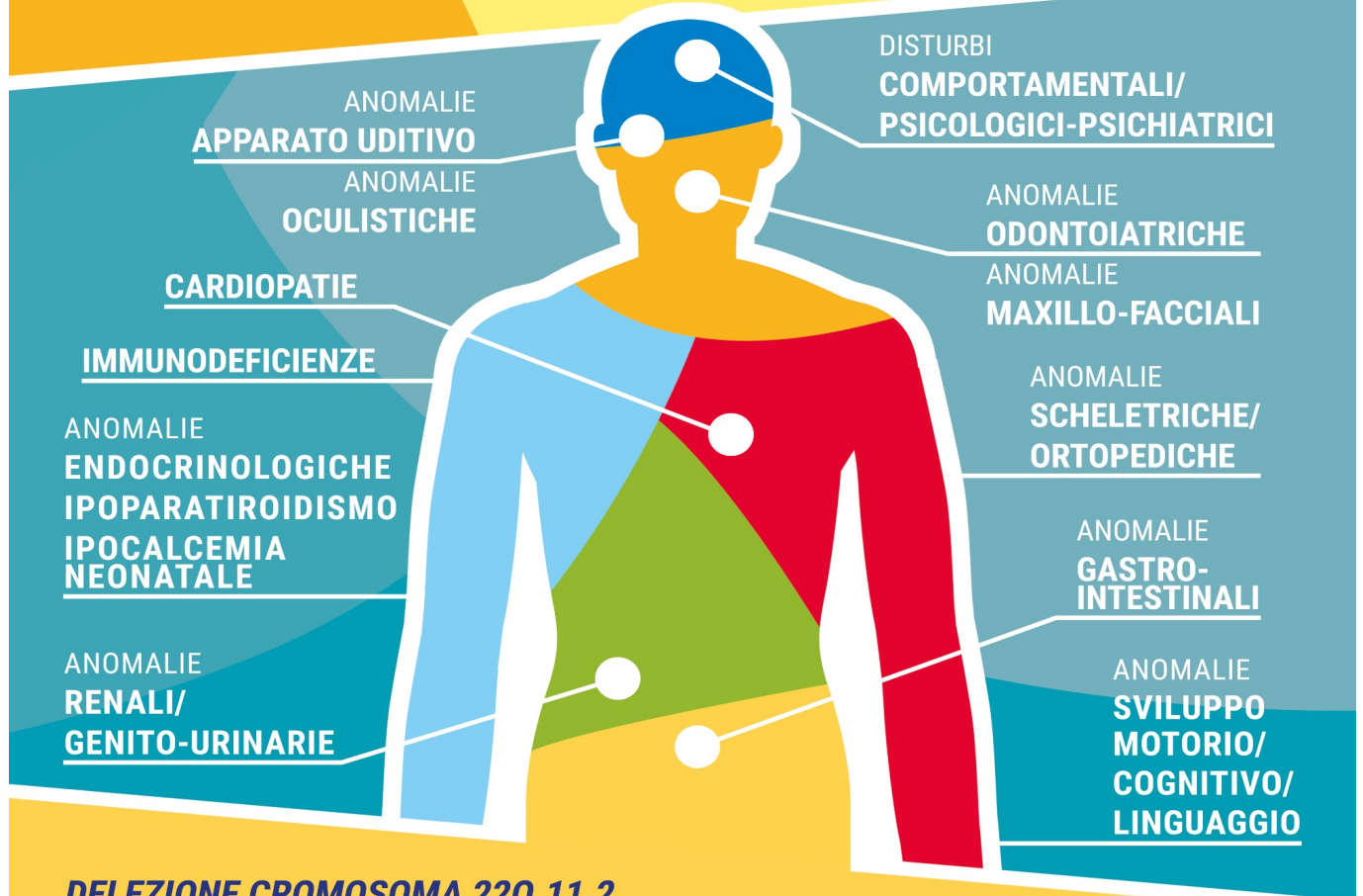


Una malattia RARA più COMUNE di quanto sembra!
La diagnosi precoce è IMPORTANTE!

DELEZIONE 22 CROMOSOMA



DELEZIONE CROMOSOMA 22Q.11.2

(o *Sindrome di DiGeorge* o *Velocardiofacciale*)

È la sindrome da *microdelezione cromosomica* più frequente (1/2000 - 1/4000) ad espressività clinica molto variabile. È quindi fondamentale la **DIAGNOSI PRECOCE** il cui sospetto clinico può essere posto da una qualsiasi combinazione dei diversi sintomi che fanno parte di questa condizione.



Associazione Italiana delezione del Cromosoma 22 A.P.S.
Associazione di Promozione Sociale

Aidel22 a.p.s. - Via Mortara 2, 00182 - Roma - C.F.: 97282430582 - Tel: 06.77201148
www.aidel22.it - Info: segreteria@aidel22.it - marche@aidel22.it

con il patrocinio di



SIMGePeD
Società Italiana Malattie Genetiche Pediatriche
e Disabilità Congenite