

# الدليل السريع لـ HADDS

## ما هو EBF3 HADDS؟

هو الخلية المبكرة بـ في العامل الثالث جينياً . إرثاء العضلات، فُقد الإنظام أو التوازن، متلازمة النساء المتأخر وهو المتلازمة الديناميكية للجهاز العصبي ناتجة عن تحول في الخلية المبكرة بـ في العامل الثالث وهي جينة تحكم رئيسية في الصبغية العاشر، وهو أمر مهم جداً لوظيفة الجهاز العصبي يتحكم هذا الجين في كيفية تشغيل وإيقاف كل جين آخر في الجينات وهذا التحول في الجين يسبب حلاً في منطقة المخيخ في الدماغ، مؤثراً على النمو العام

## EBF3 HADDS ما هي الأعراض؟



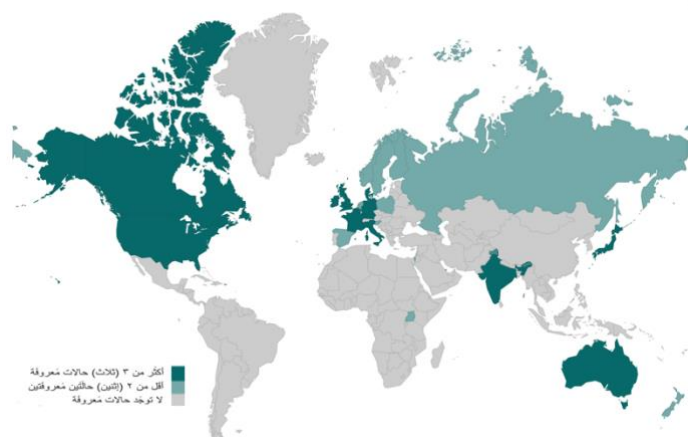
تتميز المتلازمة في التأخر العام في النمو، إعاقة ذهنية متوسطة إلى شديدة، مشاكل في التوازن، إرثاء العضلات مما يسبب صعوبة في التنفس والمشي، تأخر في النطق، حول العيون، عسر البلع، الإمساك المزمن، ضعف المثانة وإرتفاع الخطورة في إلتهاب المسالك البولية وإلتهابات الكلم. للأفراد الذين يعانون من المتلازمة، غالباً ما يكونون أيضاً أكثر عرضة للاصابة بنوبات

## المجتمع المتنامي لـ HADDS



تم إكتشاف المتلازمة عام ٢٠١٦ في مستشفى تكساس للأطفال في هيوستن تكساس وقد اكتشفه الطبيبة هسياؤ-تون شاو، والطبيب مايكل فرانسيس وإنغر، والطبيب هوغو بيللين. اعتباراً من عام ٢٠٢٠، هناك ما يقارب ١٥٠ إلى ٢٠٠ شخصاً في أكثر من ثلاثة عشرة دولة حول العالم مُشخصين بالمتلازمة ولكن قد يكون هناك ما يزيد عن بضعة آلاف من الأشخاص غير المشخصين عالمياً. كثيرون من الناس لا يتم تشخيصهم لأنهم بالغون، أو غير مدركين بأحدث الاختبارات الجينية الكاملة، أو أنهم يعيشون في مناطق و/أو بلدان لا تتوفر فيها المعلومات أو لا يمكنون من الوصول إلى الرعاية الطبية بسهولة

لدعم مجتمعنا المتنامي، سَهَّلت المؤسسة مؤتمرات دولية عبر الفعاليات الاجتماعية، ورفعت مستوى الوعي عبر وسائل التواصل الاجتماعي بالإضافة إلى أنها قدّمت منح سفر لأشخاص مُشخصين بالمتلازمة لضمان قدرتهم على المشاركة في البحث والتواصل مع مُقدمي الخدمات الطبية الرائدة في هيوستن بولاية تكساس



## HADDS

الأبحاث العلمية جارية في عيادة الطبية هسياؤ-تون شاو، والطبيب مايكل فرانسيس وإنغر ومختبر المتلازمة الذي يوجد في مستشفى تكساس للأطفال في هيوستن، تكساس وأيضاً في معهد جان دنكان لأبحاث الجهاز العصبي (هيوستن، تكساس، الولايات المتحدة الأمريكية). الهدف هو دراسة تنمية دبابة الفاكهة والفنان لفهم طبيعة الجهاز العصبي للمتلازمة بشكل أفضل. يمكن تطبيق الأمل الطويل المدى في الأبحاث العلمية من أجل تطوير العلاجات الجينية لإدارة الأعراض المرتبطة بالمتلازمة بشكل أفضل

معاً، من خلال زيادة الوعي والتمويل، يمكننا المساعدة في تمكين أولئك الذين يعيشون مع المتلازمة من الإزدهار وتلقي الدعم الذي يستحقونه