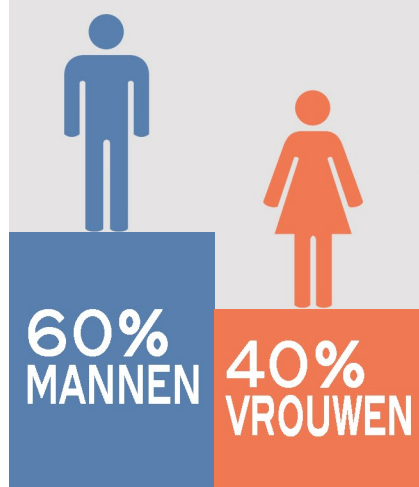


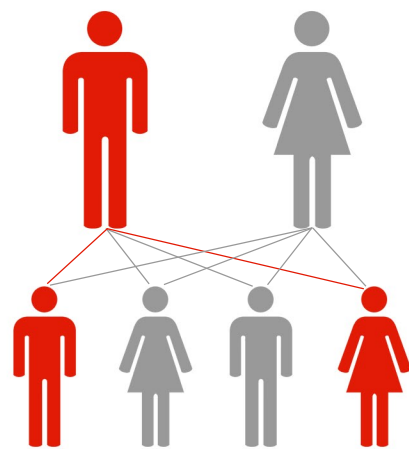


KBG SYNDROOM DE FEITEN

FREQUENTIE VOORKOMEN IN DE BEVOLKING



EXTREEM ZELDZAAM
.000002%
VAN DE
WERELDBEVOLKING



■ AANGEDAAN ■ NIET AANGEDAAN

**ERFELIJK
AUTOSOMAAL DOMINANT**

EIGENSCHAPPEN



V-VORMIG
GEZICHT
LAGE HAARGRENS
EN LAGE STAND
VAN DE OREN



BRACHY- OF CLINODACTYLIE
(KORTE, GEBOGEN PINKEN)



ONTWIKKELINGSACHTERSTAND

BEHANDELMETHODES
SYMPTOOMBEHANDELING
IS HET ENIGE WAT MOGELIJK IS



ABNORMALE
BUIGING
VAN DE RUGGEGRAAT
SCOLIJOSE



MACRODONTIE
(GROTE VOORTANDEN)



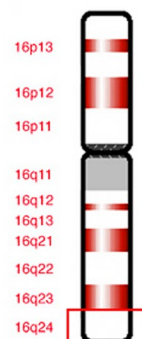
SCHEELZIEN
EPICANTHUS-PLOOI



KLEIN POSTUUR



LOCATIE 16q24.3
**GEN
ANKRD11**



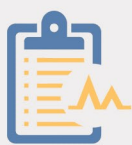
HEUPDYSPLASIE



GEHOORVERLIES



KLEINE WIPNEUS
OF PEERVORMIGE NEUS



1975
EERSTE FENOTYPE
GEÏDENTIFICEERD

2004
GENETISCHE
OVERERVING
BEVESTIGD

2005
40
BEKENDE
GEVALLEN

2006
45
BEKENDE
GEVALLEN

2007
50
BEKENDE
GEVALLEN

2011
ANKRD11
MUTATIE
GEÏDENTIFICEERD



2012
GENETISCHE
LOCATIE 16Q24.3
BEKEND



2013
60
BEKENDE
GEVALLEN



2014
C-TERMINUS
LEIDT TOT
KBG MUTATIE

2015
KBG
FOUNDATION
WORDT OPGERICHT

