

Síndrome DYRK1A

Variantes patogénicas en el gen DYRK1A del cromosoma 21

Discapacidad intelectual

grado variable

Retraso significativo en el desarrollo del lenguaje

Microcefalia

ojos grandes

mentón pequeño

Rasgos faciales distintivos

punte nasal alto

1 de cada 1.000.000 personas

Problemas de alimentación durante la lactancia

¿Cómo es el lenguaje de las personas con Síndrome DYRK1A?

Las primeras palabras aparecen más tarde de lo habitual

El vocabulario crece muy lentamente

La expresión verbal está muy limitada

Palabras sueltas

Frases cortas

Gestos

Buena comprensión

¿Cómo se interviene sobre lenguaje de las personas con Síndrome DYRK1A?

Intervención temprana

Terapia de comunicación

Sistemas aumentativos y alternativos de comunicación



De novo mutations in the gene DYRK1A are responsible for a syndrome ... (2008). *Journal XYZ*.

GeneReviews® Editorial Team, Adam MP, Feldman J, Mirzaa GM, et al. (2025). DYRK1A related intellectual disability syndrome. In GeneReviews®. University of Washington, Seattle.