

OKUR-CHUNG NEURODEVELOPMENTAL SYNDROME (OCNDS)



什么是Okur-Chung神经发育障碍综合征?

Okur-Chung神经发育障碍综合征(OCNDS)(OMIM # 617062) 是一种罕见的遗传疾病,于2016年首次发现。每位OCNDS 患者都会有一定程度的发育迟缓和/或大脑功能差异。

有多少人被诊断患有OCNDS?

到目前为止,全世界已经有350多人被诊断患有0CNDS。 这个数字预计将随着世界其他区域越来越多地利用WES 而增加。

什么因素导致OCNDS?

OCNDS是由于20号染色体上CSNK2A1基因的杂合突变而引起。

OCNDS中包括哪些类型的突变?

OCNDS中出现错义(最常见)、移码、停止增益、剪接位点和全部或部分基因缺失突变。 我们尚不清楚临床症状的严重程度是否与不同的突变类型有关。

OCNDS如何遗传? 是否存在复发的风险?

CSNK2A1突变在0CNDS(原发)个体中属于新发,在父母中均不存在。父母在未来怀孕中生育另一个患有0CNDS的孩子的风险约为1%;因为父母中有一方有额外的CSNK2A1突变的卵子或精子细胞的几率很小。如果患有0CNDS的人生育孩子,会有50%的风险将CSNK2A1突变遗传给他们的孩子。

是否存在性别偏向?

OCNDS对男性和女性都有影响

是否有疾病机构?

您可联系CSNK2A1 (OCNDS)基金会:

https://www.csnk2alfoundation.org/

我怎样才能联系到其他家庭?

您可通过他们的Facebook群组页面与他们联系

https://www.facebook.com/groups/524 315764434784/?ref=bookmarks



OCNDS有什么症状?

OCNDS最常见的症状如下。 我们仍在确定这些症状发生的频率、以及它们通常发生或消退的年龄。

- 言语迟缓/不能说话
- 运动延迟(即行走)
- 智力障碍、学习障碍、自闭症谱系障碍特征
- 行为挑战,例如发脾气、手不停拍打和其他 刻板的动作
- 昼夜节律紊乱导致的睡眠问题
- 神经系统问题,例如:低肌肉张力(张力减退)、笨拙的动作、小头(小头畸形)、癫痫 (癫痫发作)、步态异常
- 大脑非特异性结构异常
- 身材矮小;通常没有生长激素缺乏
- 从出生开始的喂养困难;反流(胃灼热);便秘
- 耳朵和肺部轻微感染
- 歪斜(不整齐)的牙齿和蛀牙
- 运动过度; 疝气; 髋关节发育不良
- 视力问题,例如斜视、近/远视散光
- 椎骨轻微变形

OCNDS是否有治愈或治疗方法?

OCNDS目前尚没有明确的治疗方法;但是,应针对相关诊断发现采取具体措施:

- 言语治疗,包括辅助沟通,从12月龄开始
- 智力及行为评估,包括适当的教育支持
- 运动迟缓的物理和职业治疗
- 癫痫和步态困难的监测和评估
- 如果喂食问题持续,则监测成长和胃造口管的使用情况
- 评估视力、牙齿和免疫系统功能
- 有关更详细的建议,您可以访问GeneReview上的OCNDS章节:

https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK581083/