

# UM FAMILIAR MEU FOI DIAGNOSTICADO COM SÍNDROME DO X FRÁGIL, E AGORA?

Entrar em contato com o IBK e **realizar o cadastro** para orientação quanto ao risco de portar o gene mutado e **transmiti-lo para as próximas gerações.**

**WHATSAPP:**  
(41) 9 9103-4847

**E-MAIL:**  
contato@eudigox.com.br

**LINK PARA CADASTRO:**  
[www.eudigox.com.br/cadastro](http://www.eudigox.com.br/cadastro)

Realizar o exame diagnóstico (**mesmo que não apresente sintomas**).

Buscar **atendimento especializado** caso receba um diagnóstico positivo:

- Geneticista
- Neurologista
- Endócrinologista
- Ginecologista

Qual a **importância** da testagem?

Planejamento familiar, caso seja portador do gene mutado, **pode ter filhos (as) com a mutação completa**, que podem apresentar:

- Deficiência intelectual (de moderada a severa)
- Dificuldades de aprendizagem
- Autismo
- Atrasos de desenvolvimento

Cuidados com a **própria saúde**, caso seja portador da pré-mutação pode apresentar:

- Síndrome de tremor e ataxia (FXTAS)
- FXPOI (menopausa precoce, infertilidade)
- Depressão/ansiedade
- Hipotireoidismo