



Le Syndrome de Cowden est une maladie génétique orpheline rare.

Le diagnostic est posé après une analyse génétique avec une prise de sang et la découverte d'une mutation du gène Pten.

Il est caractérisé par la présence d'hamartomes (tumeurs bénignes non cancéreuses) se formant sur et sous la peau, la poitrine, la thyroïde, le système gastro-intestinal, l'endomètre et le cerveau.

Mais également un risque accru de développer des tumeurs malignes (cancers du sein, de l'endomètre, de la thyroïde, rein).

On peut aussi trouver des problèmes de développement psychomoteur.

Un nombre important de familles est concerné par le Trouble du Spectre Autistique.

Une fois le diagnostic posé un suivi est mis en place (échographie mammaire, irm pelvien, dermatologue, irm des seins, échographie des reins, échographie de la thyroïde et coloscopie).

Un bon suivi permet de garder le syndrome sous contrôle et permet une action rapide en cas de cancers.

L'association mène plusieurs actions pour aider, informer, rassurer, rendre visible et faire connaître ce syndrome.

Association Syndrome de Cowden
syndromcowden@gmail.com



Syndrome de Cowden
<https://bit.ly/FBSyndromeDeCowden>



Asso.syndrome.de.cowden
<https://bit.ly/IGSyndromeDeCowden>



Association Syndrome de Cowden
<https://hartmannsandra36.wixsite.com/syndromedecowden> (site vitrine)



Association Syndrome de Cowden - Arzhela D
<https://bit.ly/YTSyndromeDeCowden>



Partenaires :



Imprimer par nos soins.
Ne pas jeter sur la voie publique.
Merci