



Que devraient savoir les gynécologues sur le lien entre l'**insuffisance ovarienne précoce** et le **syndrome X Fragile** ?

La prémutation X fragile est la première cause d'insuffisance ovarienne précoce dans la population générale, soit une prévalence de 1/590. Elle est appelée FXPOI.
Le syndrome X fragile est la première cause héréditaire de déficience intellectuelle.

► Diagnostic de FXPOI :

Le diagnostic doit être suspecté devant toute femme avec une insuffisance ovarienne précoce et un caryotype normal.

► Ce qui peut être fait :

Test ADN avec analyse du gène FMR1 en première instance.

► Prise en charge du FXPOI :

- Pronostic de fertilité
- Conseil génétique
- Traitement des déficits hormonaux
- Prise en charge de l'infertilité
 - Don d'ovocytes
 - Si fécondation in vitro
 - Diagnostic pré-implantatoire
 - Diagnostic pré-natal

Le diagnostic donne accès aux services d'aide appropriés et permet de prévenir la famille élargie.

► Qui est touché par le syndrome X fragile ?

Un garçon sur 3600 et une fille sur 6000.

Tout enfant avec retard de développement significatif devrait être testé pour le syndrome X fragile.

► Où trouver de l'aide ?

Association X Fragile Belgique
+32 476 26 67 37 ou info@x-fragile.be

www.x-fragile.be



Validé par le Conseil Scientifique X fragile – Avec le soutien financier du Kiwanis de Grez-Doiceau



Association X Fragile Belgique
Pachis du Capitaine, 4 – 1457 Walhain