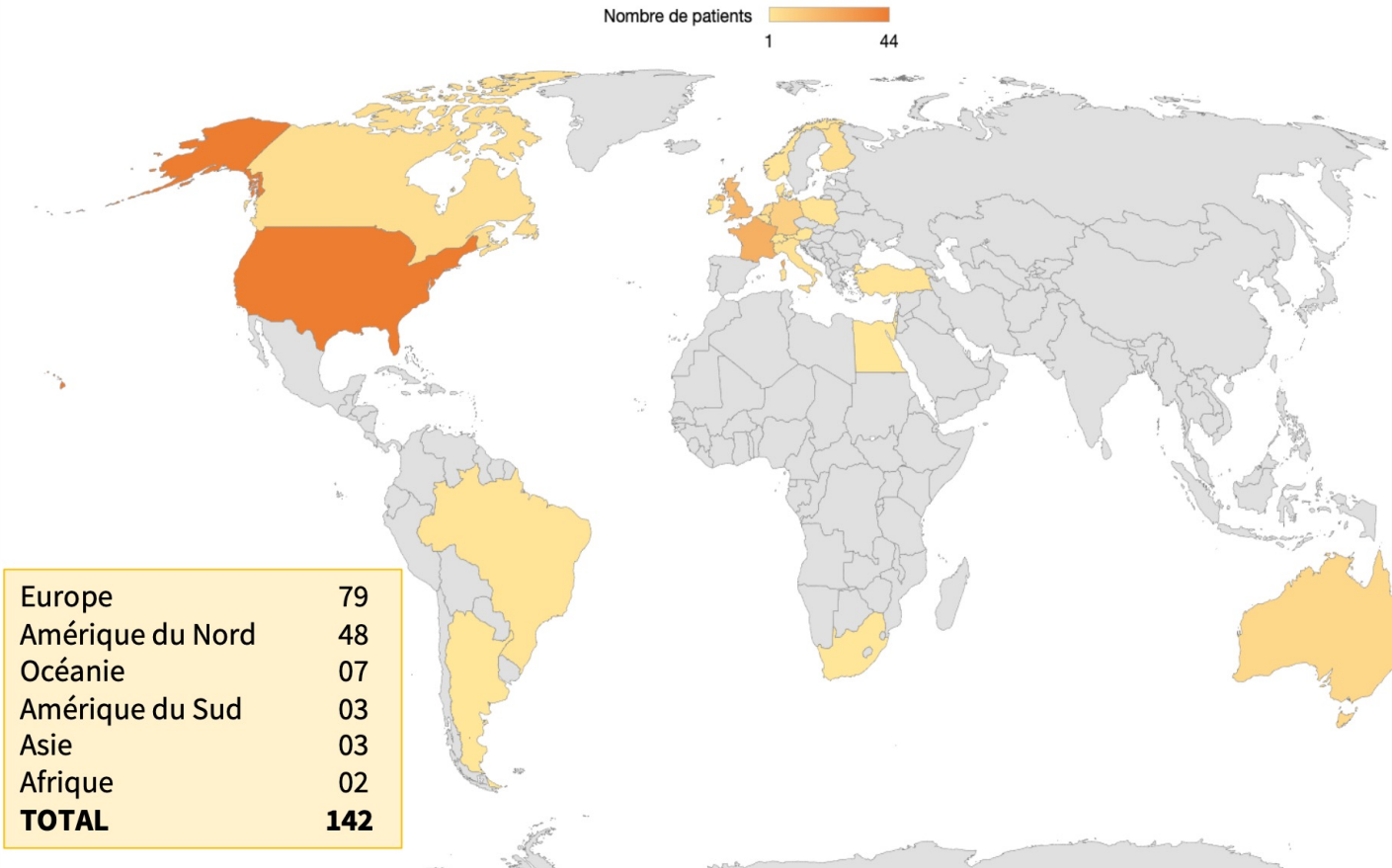




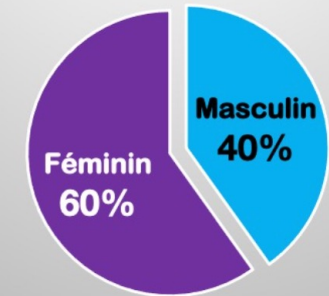
Depuis l'analyse d'octobre 2021, on note +40% de patients identifiés porteurs du Trouble du NeuroDéveloppement lié au gène *MYT1L* dans le monde et + 77% en France. Rappelons que ce sont des éléments issus des familles bien inférieurs à la réalité des diagnostics. La modification du nom du groupe des familles à l'international Chromosome 2p25/*MYT1L* Family Page, et la création des Extra-Vaillants MYT1L en France ont favorisé la connexion des familles.

PATIENTS IDENTIFIÉS PORTEURS D'UN TROUBLE DU NEURO-DÉVELOPPEMENT LIÉ AU GÈNE *MYT1L* DANS LE MONDE

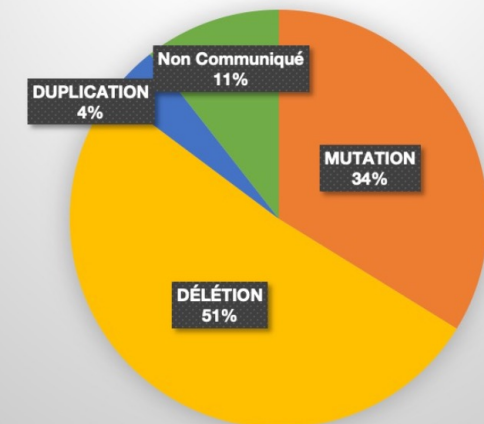
Mise à jour Avril 2022



Répartition des patients identifiés porteurs du syndrome *MYT1L* par genre dans le monde



Répartition des patients identifiés suivant l'impact lié au gène *MYT1L* dans le monde



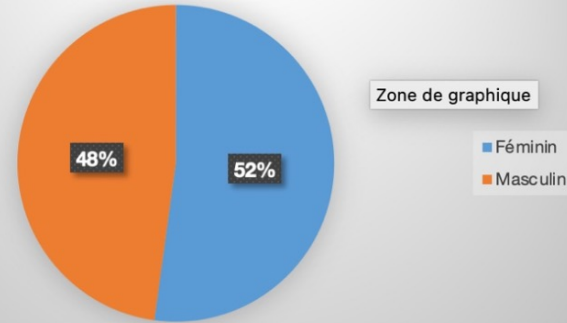
Source : données des familles sur les personnes porteuses du syndrome neurodéveloppemental lié au gène *MYT1L* en lien avec l'association "les Extra-Vaillants MYT1L" et/ou le groupe des familles à l'international "Chromosome 2p25/ MYT1L Family Page".
 Traitement anonyme des informations par l'association Les Extra-Vaillants MYT1L <http://www.extra-vaillants-myt1l.com/>

PATIENTS PORTEURS D'UN TROUBLE DU NEURODÉVELOPPEMENT LIÉ AU GÈNE *MYT1L* EN FRANCE

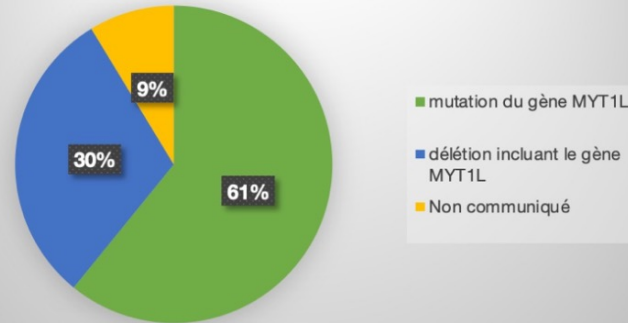
Mise à jour Avril 2022 - Statistiques basées sur les informations des familles
Représentation inférieure aux diagnostics posés



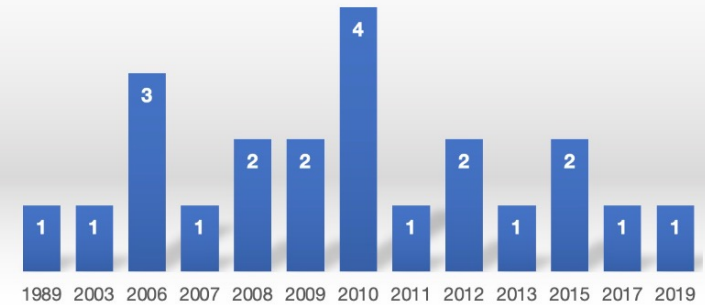
Répartition des patients déclarés
Avril 2022



Répartition suivant le type d'impact
Avril 2022



Répartition des patients par année de naissance
Avril 2022



Traitement anonyme des informations par l'association Les Extra-Vaillants MYT1L

Mail : extravaillants@gmail.com

Site internet : <http://www.extra-vaillants-myt1l.com/>

Page Facebook : <https://www.facebook.com/extravaillants>