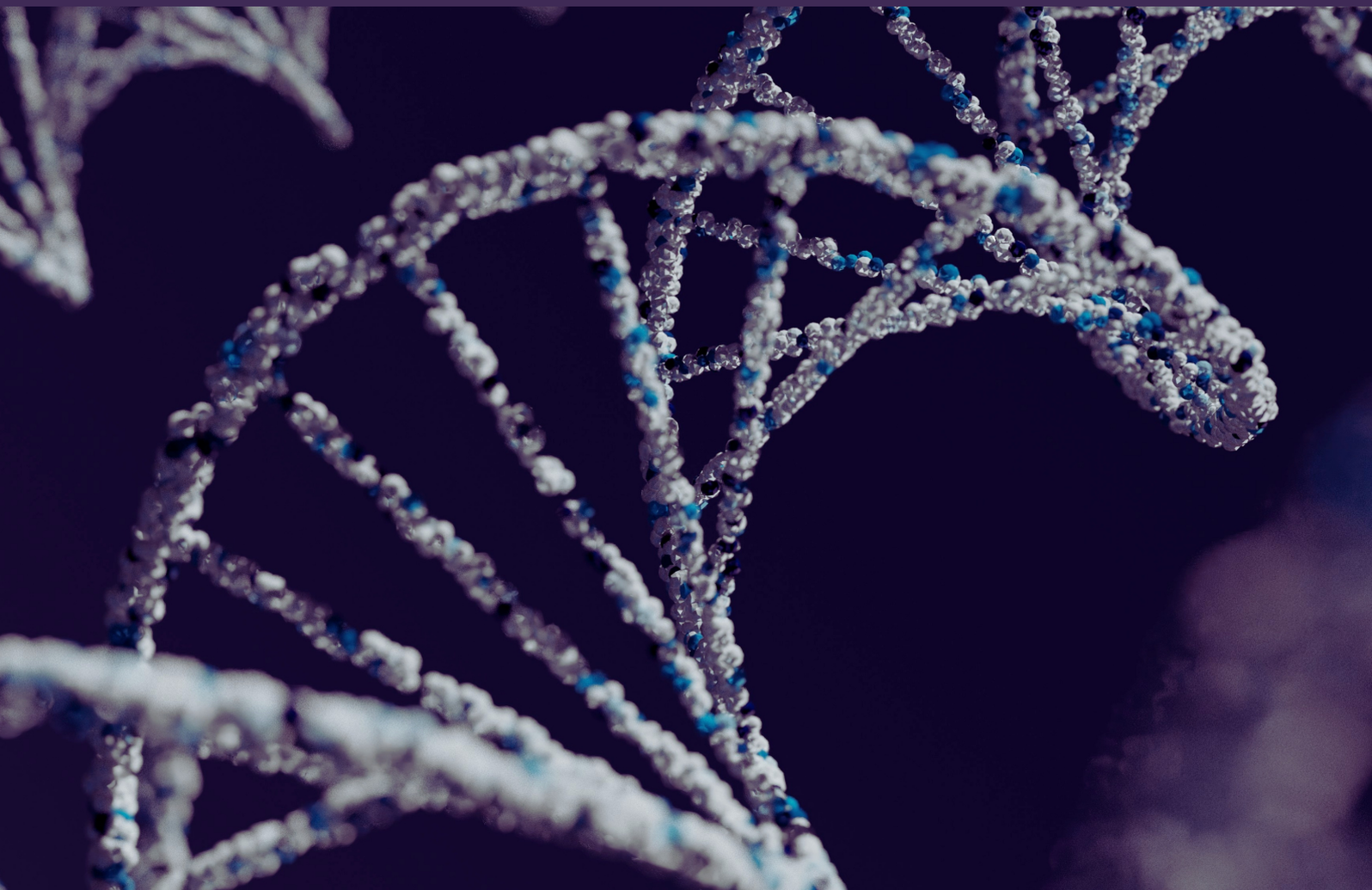




Asociación de personas afectadas por la
mutación SCN8A en España



www.scn8a.es



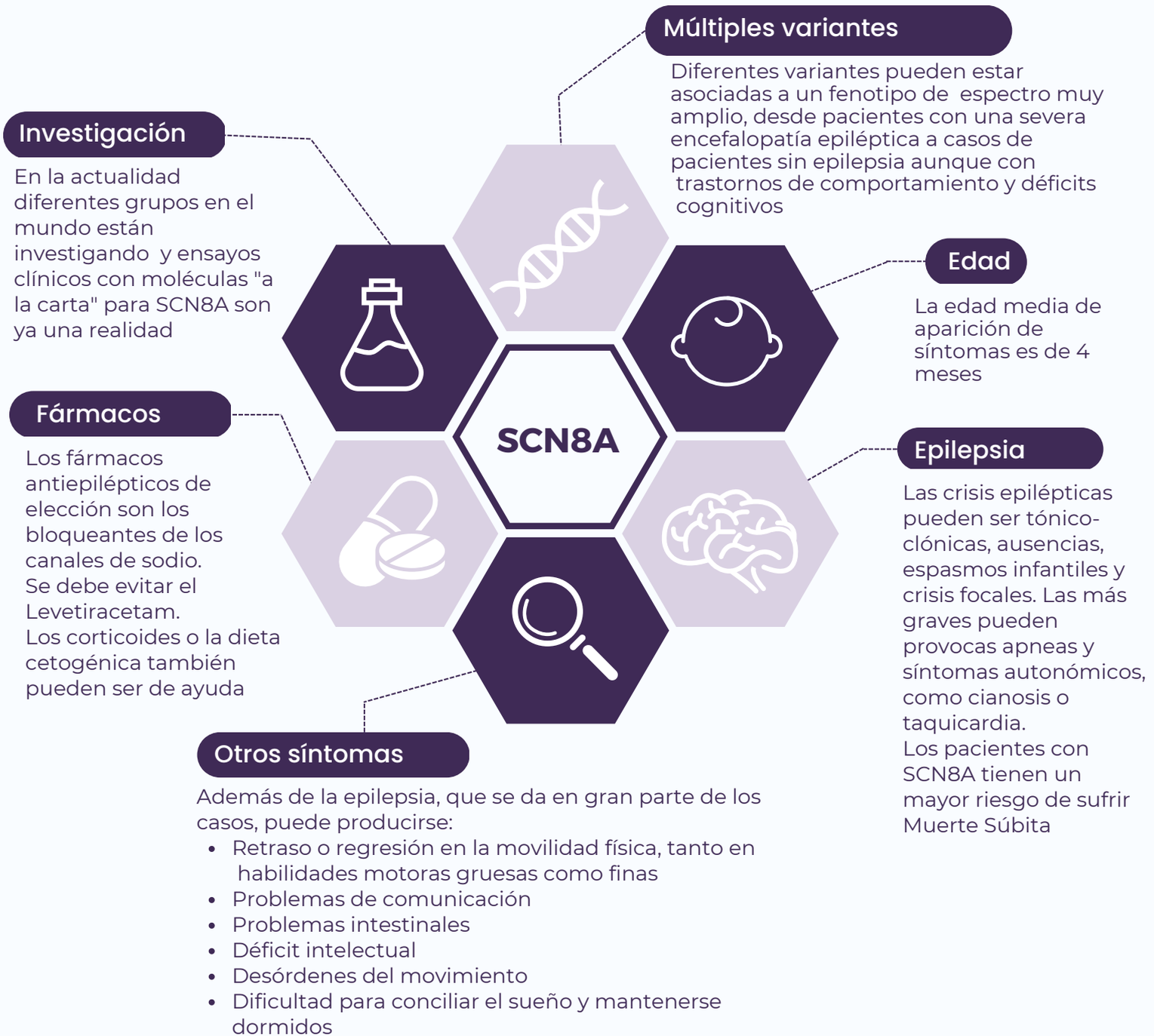
[@scn8a.spain](https://www.instagram.com/scn8a.spain)



[SCN8A España](https://www.facebook.com/SCN8A.Espana)

La mutación en el gen SCN8A es muy poco frecuente y se encuentra infradiagnosticada.

El descubrimiento de nuevos casos depende siempre de la capacidad de realizar pruebas genéticas.



La Asociación SCN8A España se ha creado con los objetivos de:

- Encontrar familias afectadas y crear una comunidad fuerte con capacidad de conectar y colaborar con otras entidades, así como con la comunidad científica y médica.
- Hacer partícipes a las familias de los avances que surjan en el conocimiento de la enfermedad y su tratamiento.
- Estar en contacto y trabajar de forma colaborativa con otras asociaciones SCN8A fuera de España formando parte además, de la Federación Europea SCN8A.
- Contactar y colaborar con la comunidad médica y científica con el objetivo de promover la investigación en la enfermedad y su tratamiento.