

# Handy Handouts®

Folletos educativos gratuitos para maestros y padres

## Hechos Acerca del Síndrome de Angelman

por Lisa Priddy, M.S., CCC-SLP

### ¿Qué es el Síndrome de Angelman?

El Síndrome de Angelman (AS, por su sigla en inglés) es un desorden genético neurológico que ocurre cuando hay una mutación en el cromosoma 15. Usualmente esto ocurre en uno de 10,000 a 25,000 niños. Harold Angelman, un pediatra, primero identificó AS en el año 1965. Típicamente, un diagnóstico del síndrome de Angelman ocurre entre las edades de tres a siete años.

### Características Físicas y del Desarrollo Comunes del Síndrome de Angelman

- Una boca ancha, sonriente, un labio superior fino, una barbilla prominente, y ojos hundidos
- El tamaño de la cabeza es más pequeña del tamaño normal
- Movimientos del cuerpo con saltos
- Un retraso del desarrollo en la motricidad, incluyendo sentarse y caminar
- Cabello y ojos claros
- Retrasos del habla
- Discapacidades de aprendizaje severas
- Problemas de alimentación,

incluyendo dificultades chupando y un aumento de peso limitado

- Limitaciones significativas en ambos el funcionamiento intelectual y las habilidades adaptativas (habilidades sociales y las actividades de la vida diaria)



### Características de la Conducta

Los niños con el síndrome de Angelman exhiben muchos comportamientos similares. Ellos son típicamente muy alegres, afeccionados, sociables, y pueden reírse durante momentos inapropiados. También es común para los niños con el síndrome de Angelman a ser hiperactivos, tener una capacidad de atención limitada, y requieren mucho menos descanso que sus compañeros.

### Habilidades de la Comunicación



# Handy Handouts®

Folletos educativos gratuitos para maestros y padres  
(cont.)

Los niños con el síndrome de Angelman tienden a tener problemas con el desarrollo del habla. La mayoría de los niños con AS tienen un habla limitado o no hablan. Ellos pueden desarrollar el uso de una sola palabra entre los 10 a 18 meses de edad (ejemplo, mamá); sin embargo, ellos tienden a usar estas palabras infrecuentemente y sin sentido. Sus habilidades de comprensión o receptivas son usualmente más fuertes que sus habilidades expresivas. La mayoría de los niños con el síndrome de Angelman expresan sus necesidades usando el lenguaje por señas, gestos, dibujos en una tabla de comunicación o dispositivos de comunicación.

## Tratamiento y Prognosis

Los niños con el síndrome de Angelman se benefician significativamente de los servicios de educación especial. Las terapias tempranas

del habla, físicas, y ocupacionales ayudan a mejorar su comunicación, y las habilidades de motricidad gruesa y fina. Al estos individuos alcanzar la adultez, su hiperactividad disminuye y sus patrones de dormir mejoran. Las personas con AS tienen una esperanza de vida casi normal, pero necesitarán apoyo durante toda su vida.

## Información

Encuentre apoyo para los padres e información adicional acerca del síndrome de Angelman llamando a la Fundación del Síndrome de Angelman (Angelman Syndrome Foundation, Inc.) al teléfono 1-800-432-6435 o al visitar la página Web <http://www.angelman.org>

### Recursos:

Angelman syndrome. Mayo Clinic. Accessed 5/25/23 from <https://www.mayoclinic.org/diseases-conditions/angelman-syndrome/symptoms-causes/syc-20355621>

What is Angelman Syndrome. Angelman Syndrome Foundation. Accessed 5/25/23 from <https://www.angelman.org/what-is-as/>

**Más Handy Handouts® GRATIS, visite [www.handyhandouts.com](http://www.handyhandouts.com)**