



**LA "X" DE MÁS QUE
NOS HACE ÚNICOS**

www.sindromedeklinefelter.es

**FUNDACIÓN
GENES Y GENTES
976 232 100**

www.fundaciongenesygentes.es

El "Síndrome de Klinefelter" es una anomalía de la dotación cromosómica humana que se caracteriza por la presencia de uno o más cromosomas "X" adicionales a la normal dotación cromosómica en los varones (46 XY). La configuración cromosómica más común en los casos de Klinefelter (47 XXY) se da en uno de entre 500/1.000 varones nacidos vivos. Se podría considerar como un "accidente" genético en el momento de la fecundación y/o primeras divisiones del embrión.

(CONSULTA A UN PROFESIONAL MÉDICO)

**GRUPO DE AYUDA MUTUA
KLINEFELTER
INFÓRMATE
976 232 100**
info@fundaciongenesygentes.es
info@sindromedeklinefelter.es

TEAYUDASNOSAYUDASLESAYUDAS

ORGANIZA



COLABORA



PATROCINA

