



La schwannomatose (SWN)

est un terme générique désignant un groupe de **maladies génétiques** qui provoquent la **croissance de tumeurs sur les nerfs dans tout le corps.**

Il existe de nombreux types de schwannomatose,

qui sont désignés par leur variante génétique spécifique. A ce jour, nous connaissons :

- Schwannomatose liée à la NF2
- Schwannomatose liée à SMARCB1
- Schwannomatose liée à LZTR1
- Schwannomatose liée au 22q
- Schwannomatose SAI (sans autre indication)
- Schwannomatose NCA (non classé ailleurs)



(1 sur 70 000 excluant le SWN lié à la NF2)

La schwannomatose

est caractérisée par le développement de **tumeurs bénignes** appelées **schwannomes**, généralement sur **les nerfs périphériques rachidiens ou les nerfs vestibulaires (auditifs).**



La schwannomatose est causée par des variants pathogènes dans les gènes situés sur le chromosome 22

Les signes et les symptômes du **SWN** se développent généralement entre l'adolescence et **l'âge adulte**, bien qu'ils puissent **survenir à tout moment.**



Le symptôme le plus courant est

la douleur chronique

qui peut survenir **n'importe où dans le corps.** On pense qu'il est causé au moins en partie par des **schwannomes** appuyant sur les nerfs.

La gestion de la douleur fait généralement partie intégrante des soins.

La schwannomatose affecte **toutes les populations, tous les sexes, et toutes les ethnies** de la même manière.

ACTUELLEMENT, IL N'Y A PAS DE REMÈDE, mais des avancées prometteuses dans la recherche sont en cours.

Nous sommes là pour vous aider. Pour plus d'informations, contactez L'Association de la neurofibromatose du Québec (ANFQ) au 514-385-6702 ou allez à anfq.org

CHILDREN'S
TUMOR
FOUNDATION
ENDING NF
THROUGH RESEARCH