





## Che cosa è la sindrome di Kabuki?

SAKKS-Sostenere Aussie Kids con sindrome di Kabuki è stata fondata nel 2004 dai genitori di un bambino con sindrome di Kabuki, che si trovavano di fronte l'isolamento che possono essere associati con questa sindrome rara. Fin dalla sua nascita, SAKKS è cresciuto in un Incorporated Non Profit Associazione con i rappresentanti in molti stati.

La nostra missione è di sostenere le persone colpite dalla sindrome di Kabuki, offrendo:  
Informazioni, link esterni per i servizi di genetica e della ricerca, nonché i collegamenti alle informazioni mediche.

Contatti pagina un link per le famiglie

Pagine di storia scritta da parte dei genitori così come le pagine foto che mostrano molti dei nostri membri speciali e il loro cammino fino ad ora.

Forum e racconti pagina esclusivamente per i fratelli.

Newsletter periodica con le attività in corso di SAKKS.

Professional appartenenza, un forum per i professionisti di aiutante nella condivisione di informazioni.

Giorni familiare annuale in ogni stato e Nationwide Ritiri due volte all'anno.

