**Saúde, educação e família no percurso inclusivo de crianças com SXF**

**Franco,V. Apolónio, A, Carmona, C..**

A síndrome de X frágil é uma perturbação do desenvolvimento que, embora pouco conhecida é a causa hereditária mais frequente de deficiência cognitiva de a origem genética mais conhecida no autismo.

As crianças com esta síndrome percorrem um percurso longo de inclusão, que envolve as famílias e também os serviços de saúde e de educação.

Num estudo efectuado, a nível nacional, a partir de entrevistas com mães de 40 crianças e jovens com esta síndrome, é possível identificar os momentos em que o seu desenvolvimento coloca maiores desafios do ponto de vista da inclusão. São identificados os obstáculos, constrangimentos e recursos encontrados nesse caminho, fornecendo pistas para a forma como os sistemas de saúde e de educação podem contribuir de forma mais eficaz para a inclusão.

Palavras-chave: Síndrome de X Frágil, inclusão, deficiência

The fragile X syndrome is a developmental disorder which, although not very known is the most common inherited cause of cognitive disability and the genetic origin better known in autism.

Children with this syndrome go a long path of inclusion that involves families and also health services and education.

In one study, at national level, based on interviews with 40 mothers of children and young people with this syndrome, it is possible to identify moments in their development poses major challenges in terms of inclusion. It identifies obstacles, constraints and resources found in this path, providing clues to how health systems and education can contribute more effectively to the inclusion.