

# هل يعاني مريضك من متلازمة برادر- ويلي؟

إن ظهور جميع النتائج الموضحة أدناه في العمر المشار إليه، هو أمر كافٍ لتبرير إجراء الفحص للتأكد من الإصابة بمتلازمة برادر - ويلي

تعرف على المزيد من خلال: [www.ipwso.org](http://www.ipwso.org)

## من فترة حديثي الولادة إلى سنتين

ارتخاء العضلات مع ضعف الشهية وضعف الامتصاص، في فترة حديثي الولادة

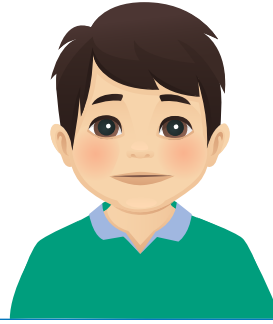
التأخر العام في النمو



## من سن سنتين إلى ست سنوات

ارتخاء العضلات مع وجود تاريخ طبي للإصابة بضعف الامتصاص

التأخر العام في النمو



## من سن ست سنوات إلى 12 سنة

وجود تاريخ طبي للإصابة بارتخاء العضلات مع ضعف الامتصاص (غالبًا ما يستمر ارتخاء العضلات)

التأخر العام في النمو

الإفراط في الأكل مع وجود سمعة مركزية، إن لم يتم التحكم فيها بوسائل خارجية.



## من سن 13 سنة حتى سن البلوغ

ضعف إدراكي، وعادة ما يكون هناك إعاقة ذهنية طفيفة

الإفراط في الأكل مع وجود سمعة مركزية، إن لم يتم التحكم فيها بوسائل خارجية

قصور الغدد التناسلية و/أو مشاكل السلوك النمطية



كيف يمكنك التشخيص\*؟ • يمكنك مناقشة اختصاصي علم الوراثة السريري • يمكنك إجراء اختبار مثيلة الحمض النووي



**IPWSO**  
International  
Prader-Willi Syndrome  
Organisation

يمكننا المساعدة وتقديم المشورة، يرجى الاتصال على البريد الإلكتروني [office@ipwso.org](mailto:office@ipwso.org) أو زيارة الموقع [www.ipwso.org](http://www.ipwso.org) لمزيد من المعلومات

يرجى مسح الكود

