

Votre patient a t'il un syndrome de Prader-Willi?

La présence de **toutes** les observations ci-dessous à l'âge indiqué suffit à justifier la recherche d'un syndrome de Prader-Willi.

Pour plus d'informations: www.ipwso.org

De la période néonatale à deux ans

- Hypotonie avec manque d'appétit et de réflexe de succion pendant la période néonatale
- Développement psychomoteur retardé



De deux à six ans

- Hypotonie avec antécédents de mauvaise succion
- Développement psychomoteur retardé



De six à 12 ans

- Antécédents d'hypotonie avec mauvaise succion (l'hypotonie persiste souvent)
- Développement psychomoteur retardé
- Développement de l'intérêt marqué pour la nourriture avec obésité centrale si elle n'est pas contrôlée extérieurement



De 13 ans à l'âge adulte

- Déficience cognitive. Généralement une déficience intellectuelle légère
- Alimentation excessive et hyperphagie avec obésité centrale si elle n'est pas contrôlée de l'extérieur
- Hypogonadisme et/ou problèmes de comportement typiques



Comment diagnostiquer*? • Effectuer un test de méthylation de l'ADN • Discuter avec un généticien clinique

Scannez-moi



Nous pouvons vous aider et vous conseiller, contactez office@ipwso.org ou visitez www.ipwso.org pour plus d'informations



IPWSO
International
Prader-Willi Syndrome
Organisation

*L'IPWSO propose un dépistage génétique gratuit dans certains cas

Enregistrée en tant qu'association caritative en Angleterre et au Pays de Galles, numéro d'association caritative. 1182873