

O seu paciente tem síndrome de Prader-Willi?

A presença de **todos** os seguintes sintomas na idade indicada é suficiente para justificar a investigação da síndrome de Prader-Willi.

Saiba mais em: www.ipwso.org

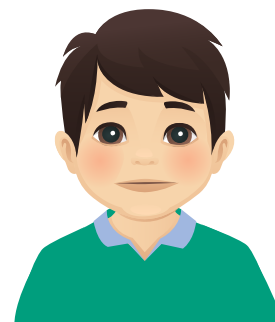
Durante o período neonatal até os 2 anos de idade

- Hipotonia com pouco apetite e fraca sucção do leite materno no período neonatal
- Atraso no desenvolvimento global da criança



Idades de 2 a 6 anos

- Hipotonia com história de fraca de sucção do leite
- Atraso no desenvolvimento global da criança



Idades de 6 a 12 anos

- História de hipotonia com fraca sucção (a hipotonia ou redução da força muscular persiste ao longo do tempo)
- Atraso no desenvolvimento global da criança
- Alimentação excessiva levando à obesidade central se medidas externas de controle não forem observadas



A partir dos 13 anos até a idade adulta

- Perturbação cognitiva, geralmente resultando em deficiência intelectual ligeira
- Alimentação excessiva e hiperfagia levando à obesidade central se medidas externas de controle não forem observadas
- Hipogonadismo e/ou problemas de comportamento típicos podem se manifestar



Como diagnosticar*? • Efectue um teste de metilação do ADN • Consulte um médico geneticista

Leia-me



Podemos ajudar e aconselhar. Para mais informações, contacte-nos por e-mail office@ipwso.org ou visite o webiste www.ipwso.org



IPWSO
International
Prader-Willi Syndrome
Organisation

*A IPWSO oferece rastreio genético gratuito em alguns casos

Registada como instituição de solidariedade social em Inglaterra e no País de Gales, n. 1182873