



# Le syndrome Prader-Willi : une maladie génétique rare

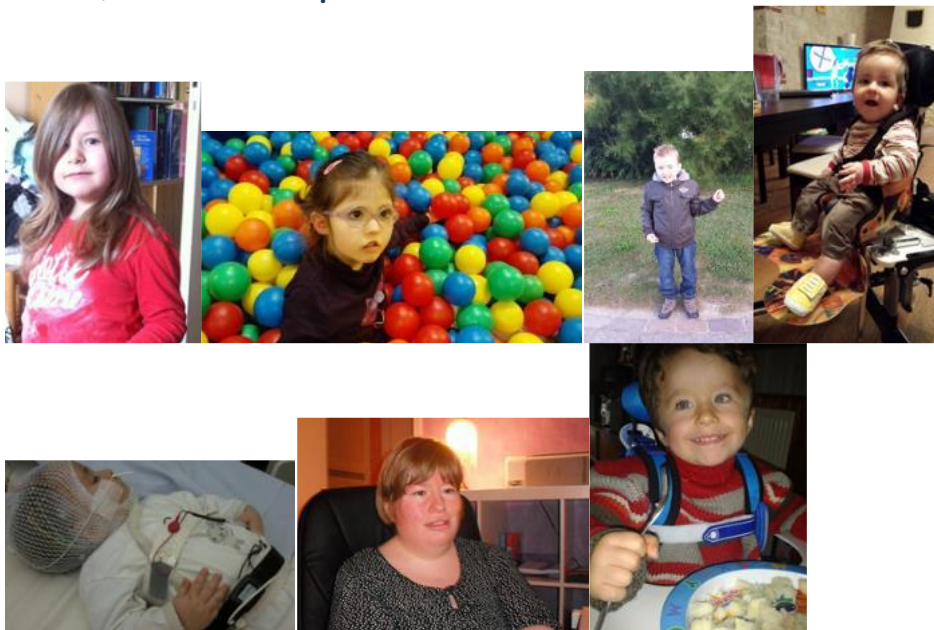
Le syndrome de Prader-Willi (SPW) se caractérise à la naissance par une diminution du tonus musculaire (hypotonie) et des difficultés à s'alimenter.

Au cours de la vie, la régulation des différentes fonctions vitales peut être perturbée : métabolisme, croissance, développement sexuel, respiration et sommeil, insensibilité à la douleur, émotions et stress non contrôlés.



Le quotidien est donc synonyme de prise en charge précoce et lourde avec kinésithérapeute, psychomotricienne, orthophoniste, psychologue, endocrinologue, diététicienne, orthoptiste, psychiatre, ergothérapeute...

Une dépense de calories diminuée et une prise excessive d'aliments sans satiété (hyperphagie), entraîne une obésité grave sans régime strict, contrôlé et permanent.



Pour plus d'informations rendez-vous sur [www.prader-willi.fr](http://www.prader-willi.fr) dont la prévalence est de 1 naissance sur 20 à 25 000.

L'apparition de cette affection est la conséquence d'un "accident génétique" touchant le chromosome 15.

À ce jour, il n'existe pas de traitement.

**Les dons permettent l'accompagnement des familles et le soutien pour la recherche.**