

La investigación muestra buenos resultados y un buen perfil de seguridad en el tratamiento con hormona del crecimiento.



Nuevo Diagnóstico de Síndrome de Prader-Willi

¿Qué es el Síndrome de Prader-Willi?

- El síndrome de Prader-Willi (SPW) es un trastorno genético poco común que afecta aproximadamente a 1 de cada 15.000 nacimientos.
- El SPW se produce de forma aleatoria y es el resultado de una anomalía en el cromosoma 15.
- Son características comunes: hipotonía, masa muscular magra baja, hiperfagia y discapacidad intelectual.
- Actualmente el Síndrome de Prader-Willi no tiene cura.

¿Qué debo hacer ahora?

- Comience la terapia con hormona del crecimiento: **obtenga más información sobre la terapia con hormona del crecimiento en la página siguiente.**
- Empiece a buscar programas locales de intervención temprana
- Descargue [Primeros Pasos: Guía para Padres sobre el Síndrome de Prader-Willi](#) de FPWR.org

HAY
ESPER
ANZA