

O CONHECIMENTO
É A MELHOR
FERRAMENTA PARA
COMBATER A SÍNDROME DE
PRADER WILLI, NÃO
ESQUECENDO QUE
ESTA NÃO
DEFINE A PESSOA!



Contactos

info@appw.pt
910311870

Donativos

IBAN: PT 50 0035 0572 0000 0593 2305 1
MB WAY: 968079825 / 939 833 030

Rua das Flores Nº13, Baratã 2725-659
Algueirão Mem-Martins

para mais informações
acesse o site

<https://appw.pt>



Tratamento da síndrome de Prader-Willi

- A Síndrome de Prader-Willi não tem cura, mas existem tratamentos que controlam as manifestações da doença durante a vida inteira. A síndrome tem uma grande variação de sinais e sintomas.
- Alimentação e exercícios físicos é fundamental no combate à vontade de comer a todo momento e à obesidade.
- Fisioterapia auxilia na formação do tônus muscular, responsável pela força.
- Terapia ocupacional
- O conjunto de várias técnicas estimula a criança e ajuda a ter mais independência e autonomia nas atividades diárias.
- Terapia hormonal Hormona de crescimento e sexuais ajudam a alcançar a altura adequada da criança e no desenvolvimento sexual, além de, melhorar o metabolismo.
- Apoio psicológico é essencial para que a criança, assim como a família, aprendam a lidar com as diversas alterações provocadas pela doença.

Sinais e sintomas da síndrome de Prader-Willi

- Sucção e choro fraco – dificuldade de sucção e choro fraco nos primeiros meses.
- Hipotonia – diminuição da força que pode provocar atraso no desenvolvimento dos bebês, com dificuldade de fazer alguns movimentos.
- Hiperfagia – apetite em excesso que pode causar a obesidade ainda na infância.
- Alterações hormonais – que prejudicam o crescimento e desenvolvimento da puberdade.
- Instabilidade emocional – acessos de raiva e teimosia.
- Problemas cognitivos e comportamentais – dificuldade para aprender e falar, alterações bruscas de emoções.
- Algumas características também podem ser indicativas da doença, como baixa estatura, lábio superior fino e boca voltada para baixo, testa estreita, diminuição da sensibilidade à dor, estrabismo, mãos e pés pequenos, pele e cabelo mais claros que os pais.

Causas da síndrome de Prader-Willi

- Existem três erros genéticos que podem causar a síndrome de Prader-Willi:
- Deleção – cerca de 70% dos casos têm uma perda parcial do cromossomo 15
- herdado do pai.
- Dissomia uniparental materna –
- aproximadamente 25% dos casos apresentam dois cromossomos 15
- herdados da mãe e nenhum cromossomo 15 herdado do pai.
- Imprinting – 2% a 5% dos casos têm um erro no processo de imprinting, que torna a herança genética do pai não funcional.
- Esses defeitos de imprinting raramente são herdados.

