

Le syndrome de Prader-Willi

Prader-Willi France est l'association du syndrome de Prader-Willi.

Maladie génétique rare qui atteint au hasard un nouveau-né sur 15 000 à 25 000.

À la naissance, les enfants souffrent d'une faiblesse musculaire sévère.

Toute leur vie, ils ont besoin de beaucoup moins de calories que nous pour ne pas grossir.

Les mécanismes de la satiété de leur cerveau fonctionnant mal, ils sont très attirés par la nourriture.

L'expression de la maladie est très variable :

Ils ont souvent des difficultés d'apprentissage.

La régulation des différentes fonctions vitales peut être perturbée :

métabolisme, croissance, développement sexuel, respiration et sommeil, sensibilité à la douleur, contrôle des émotions et résistance au stress.

Informations pratiques

Vous trouverez de nombreuses informations sur le site internet de l'association : www.prader-willi.fr

Sites associés : www.eurordis.org
www.alliance-maladies_rares.org

Vous pouvez adresser vos dons à :
Prader-Willi France
J.C. Laigneau
7, chemin du Costil Morin
50740 Carolles
Tel : 02 33 51 37 73



Membre des associations :



L'association Prader-Willi France stimule la recherche et accompagne les familles au quotidien.

Le syndrome de Prader-Willi provient de l'absence ou de la perte de fonction d'un petit morceau du chromosome 15

