

HISTORIA NATURAL DEL SINDROME DE PRADER WILLI

PERIODO PREPATOLÓGICO	PERIODO PATOGENICO		
<p>AGENTE: Enfermedad genética causada por la inactividad o pérdida del cromosoma 15.</p>		<p>COMPLICACIONES: Estrabismo, miopía, escoliosos y diabetes</p>	<p>MUERTE: Complicaciones por la diabetes</p>
<p>HUÉSPED: Presentado tanto en hombres como en mujeres Se estima que uno de cada 15,000-20,000 recién nacidos padecen esta enfermedad</p>		<p>ENFERMEDAD: Enfermedad rara de origen genético que afecta múltiples sistemas del organismo.</p>	
<p>MEDIO AMBIENTE: Enfermedad genética</p>		<p>SIGNOS Y SINTOMAS: Hipogonadismo, apetito insaciable, retraso en etapas evolutivas, problemas de talla y problemas de comportamiento.</p>	
	<p>CAMBIOS TISULARES Hipotonía muscular, obesidad,</p>		
	<p>IMPLANTACIÓN Inactivación o pérdida de una parte del cromosoma 15.</p>		

HISTORIA NATURAL DEL SINDROME DE PRADER WILLI

PREVENCIÓN PRIMARIA:		PREVENCIÓN SECUNDARIA:		PREVENCIÓN TERCIARIA:
Promoción a la salud	Protección específica	Dx Oportuno Tx Oportuno	Limitación del Daño.	Rehabilitación
Para evitar complicaciones de la enfermedad, hay que llevar una dieta adecuada y el tratamiento con el medico.	Dieta estricta de acuerdo a la necesidad Tratamiento hormonal Atención medica continua	Hipotonía muscular Falta de reflejo de succión Dificultad de alimentación acompañado de un examen de sangre.	Tratamiento con hormonas de crecimiento Pautas de alimentación y ejercicio Estimulación precoz	Llevar el tratamiento de manera adecuada