



Fuente imagen: OpenAI. (2025). *Ilustración médica del síndrome de Prader-Willi* [Imagen generada por inteligencia artificial]. ChatGPT. <https://chat.openai.com/>

Qué es el Síndrome Prader Willi

El síndrome de Prader-Willi es un trastorno genético del neurodesarrollo caracterizado por una disfunción del hipotálamo que le lleva a tener **hiperfagia**. Se trata de una enfermedad poco frecuente, siendo su prevalencia entre 1/15.000 o 30.000 nacimientos. Los neonatos presentan una hipotonía grave, siendo necesario en ocasiones el uso de una sonda nasogástrica para alimentarse. Además, son habituales en la infancia y la etapa adulta las alteraciones del sueño. Presentan discapacidad intelectual entre leve o moderada, dificultades de aprendizaje en la etapa escolar.

Debido a su gran hipotonía neonatal, es necesaria una intervención logopédica para mejorar sus **dificultades deglutorias**. Así mismo, más adelante será necesario intervenir en el habla y el lenguaje, ya que la aparición de las primeras palabras está retardada. Además, debido a su hipotonía suelen tener **dificultades fono-articulatorias**. Por otro lado, la discapacidad intelectual va a determinar su nivel léxico-semántico y morfosintáctico. Por tanto, el trabajo del logopeda es fundamental en el desarrollo óptimo del niño con Prader-Willi desde el nacimiento. Entre sus fortalezas está **la percepción viso-espacial** que le hace ser buenos en la realización de rompecabezas.

<https://www.orpha.net/>

Día Mundial el Síndrome Prader Willi desde AELFA-IF

Desde AELFA-IF nos unimos a la acción y la investigación para construir **oportunidades de salud, bienestar, justicia y dignidad para todas las personas con el Síndrome Prader Willi en todos los entornos**.