

30 de mayo

## DÍA INTERNACIONAL DEL SÍNDROME PRADER-WILLI

www.praderwillicat.org

El SPW es una enfermedad rara de origen genético. Se estima que afecta a una de cada 15.000 personas. Algunas características son hipotonía muscular, ausencia de sensación de saciedad, problemas de conducta y discapacidad intelectual.

Colabora con nosotros para la investigación del síndrome ES59 2100 2450 0102 0004 9755

¡Muchas gracias!