

# Je zult het maar hebben, het Prader-Willi syndroom (PWS)



PWS is een zeldzame aangeboren aandoening met een genetische oorzaak. Het syndroom wordt door een aantal uiteenlopende symptomen gekenmerkt, onder andere een afwijkende lichaamssamenstelling (met meer vetmassa en minder spiermassa), spierzwakte op jonge leeftijd, extreme interesse in eten (vaak uitmondend in vraatzucht) vanaf de leeftijd van ongeveer vier jaar, gedragsproblemen en een vertraagde groei en ontwikkeling (mede het gevolg van spierzwakte en een afwijkende aansturing van bepaalde hormonen).

Geef het Prader-Willi Fonds een forse zet in de goede richting door een bedrag over te maken op **NL62 INGB 0009 5642 68**

# Zo moet het voelen om PWS te hebben:

"Honger  
Honger  
Honger

Altijd  
het gevoel  
het willen  
het denken aan eten"

**Prader  
Willi  
Fonds**  
honger naar aandacht



T. 06 54 91 40 83 / Crommelinlaan 16 / 2627 AC Delft / [info@prader-willi-fonds.nl](mailto:info@prader-willi-fonds.nl) / [prader-willi-fonds.nl](http://prader-willi-fonds.nl)

Geef het Prader-Willi Fonds een forse zet in de goede richting door een bedrag over te maken op **NL62 INGB 0009 5642 68**

**Prader  
Willi  
Fonds**  
honger naar aandacht