




# Síndrome de Prader Willi

A través de la historia



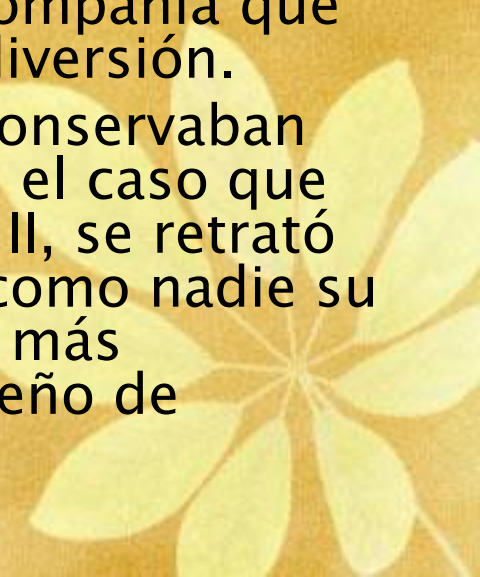
# LA MONSTRUUA 1669





# Entre 1669 y 1671

**Eugenia Martínez Vallejo** era una de las personas con defectos físicos o psíquicos que formaban una pequeña corte alrededor de los infantes de España. A Eugenia en concreto se la conocía como La Monstrua, por su baja estatura y exceso de peso. Sin embargo, pese a parecer lo contrario, el papel de estas personas en palacio era con frecuencia extraordinariamente valioso. Se las buscaba como compañía de los infantes, porque su estatura las aproximaba a ellos, les daba confianza como niños que eran. Pero su edad proporcionaba a los jóvenes príncipes ese profesor continuo o esa dama de compañía que aseguraba su cuidado constante, además de su diversión. Con frecuencia los infantes, al hacerse adultos, conservaban junto a ellos a estos amigos de infancia, como es el caso que nos ocupa. Isabel Clara Eugenia, la hija de Felipe II, se retrató frecuentemente con su bufona particular y lloró como nadie su muerte. Este retrato fue realizado por uno de los más estimados pintores del rey, el avilesino Juan Carreño de Miranda, que la tomó como modelo varias veces.



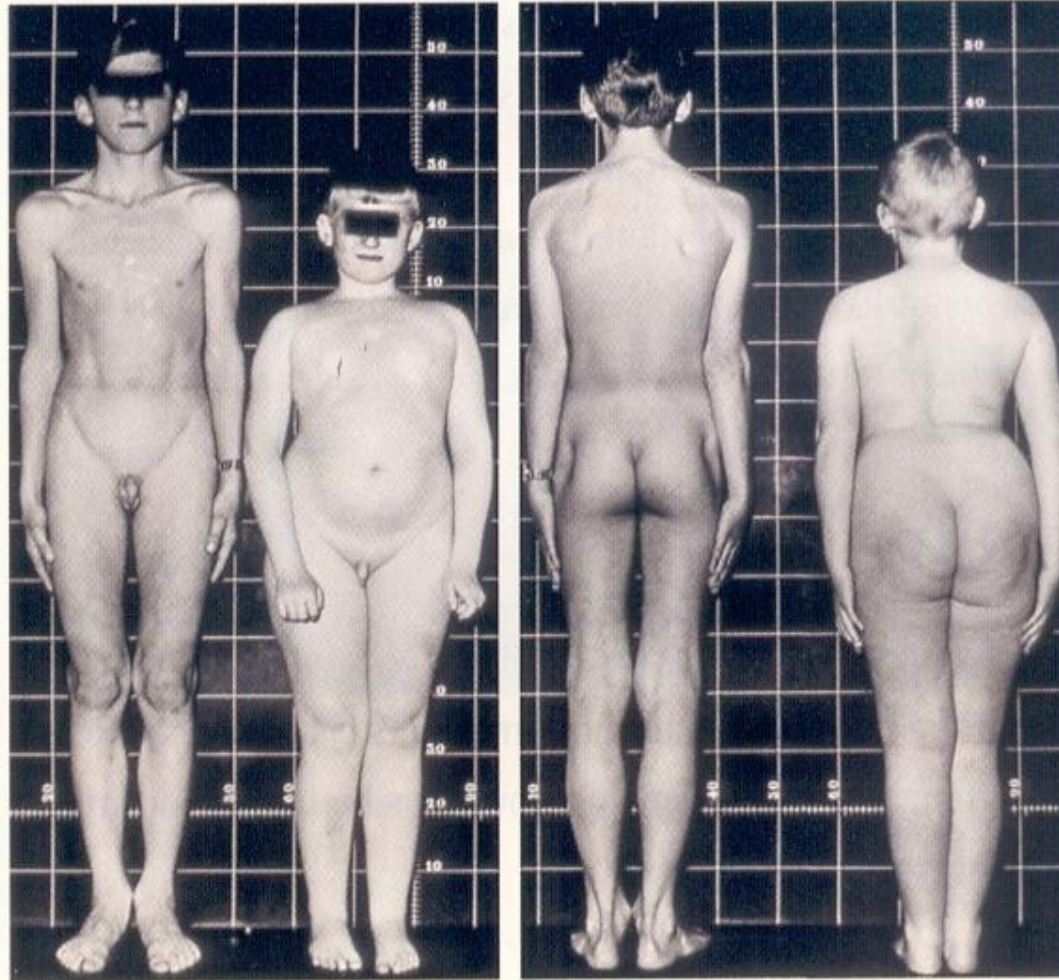
# Hace 50 años

- Cuando el mundo médico aprendió acerca del síndrome de Prader Willi en 1956, los médicos no sabían a que se debían las características y los problemas que conocemos como síndrome de Prader Willi. Es en los últimos 20 años, que los investigadores han descubierto que los cambios genéticos a nivel del cromosoma 15, son los responsables del síndrome.
- En 1981 el doctor David Ledbetter y sus colegas reportaron un descubrimiento decisivo: descubrieron que muchas personas con el SPW tenían una falta del mismo segmento de sus cromosomas. Ellos descubrieron que la deleción (falta de un pedazo) estaba en el cromosoma 15 y que era la causa en más del 50% de los PW. Desde entonces se han hecho una serie de descubrimientos con respecto a los genes envueltos en el síndrome de Prader Willi. Gracias a su perseverancia sabemos que hay varias formas genéticas de este complejo desorden y tenemos tests que pueden confirmar casi todos los casos.

# Lo que el Dr. Prader veía



# Lo que los Drs. Willi y Labhart veían



13 1/2

# Lo que hoy vivimos




# Nuestra fuerza hoy





# Nuestra fuerza del futuro

- El unirnos no solo con nuestros iguales.....  
entre los del mismo síndrome, sino unirnos entre  
todos los que el destino nos puso en el camino.
  - Gracias a todos por escucharme
  - Sumemos, no restemos.....
  - Multipliquemos, no dividamos .....
- 



# Mas info y contactos

**[www.praderwilliarg.com.ar](http://www.praderwilliarg.com.ar)**

- email: [praderwilliarg@yahoo.com.ar](mailto:praderwilliarg@yahoo.com.ar)  
[praderwilliarg@gmail.com](mailto:praderwilliarg@gmail.com)
  - Tel : 011 155 376 9541
  - Correo: Reconquista 656 3er. Piso  
(C1003ABN)-Buenos Aires
  -
- 