

PWS wiąże się niestety z licznymi wizytami u lekarzy różnych specjalności. Oto krótka lista tych, których na pewno wcześniej lub później spotkacie oraz dlaczego:

1. Genetyk – postawienie diagnozy, badania was pod kątem ryzyka wystąpienia wady genetycznej przy kolejnym dziecku
2. Neurolog – rozwój psychoruchowy dziecka przy współpracy z rehabilitantem oraz neurologopedą
3. Gastroenterolog – kontrola diety przy współpracy z dietetykiem, który powinien pomóc przy wprowadzeniu dziecku zrównoważonej, niskokalorycznej diety
4. Endokrynolog – rozpoczęcie leczenia hormonem wzrostu (przygotowanie wniosku do NFZ), kontrola terapii
5. Psycholog – pomoc w rozwiązywaniu problemów dziecka związanych z chorobą, wsparcie rodziców w trudnych chwilach
6. Ortopeda – kontrola prawidłowej postawy dziecka, zapobieżenie powstaniu skoliozy
7. Okulista – kontrola wzroku, potrzebna ze względu na możliwe występowanie zezów zbieżnego i duże wady wzroku (krótkowzroczność) już od najmłodszych lat
8. Stomatolog – u dzieci z PWS ze względu na większe zagrożenie próchnicą

Poza ww. lekarzami specjalistami będziecie mieli również częsty kontakt z rehabilitantem i dietetykiem.