

کودک با نیاز ویژه ۲

- ۱- کودکان استثنایی به چند دسته تقسیم می شوند
- ۲- سندروم دان را توضیح دهید
- ۳- کریتینیسم را توضیح دهید .
- ۴- هیدور سفال را باختصار شرح دهید .
- ۵- عامل RH را بعنوان عاملی موثر در عقب ماندگی شرح دهید .
- ۶- آب سیاه را بعنوان یکی از بیماری های چشمی تعریف کنید .
- ۷- اختلالات زبان را نام ببرید و یک مورد را شرح دهید
- ۸- اختلال نارساخوانی را شرح دهید و علائم آن را بنویسید
- ۹- انواع آغازی را نام برده یک مورد را شرح دهید
- ۱۰- آلبینیسم را توضیح دهید .

جواب

- ۱- آموزش پذیر- تربیت پذیر - حمایت پذیر
- ۲- سندروم دان به چه دسته تقسیم می شود این بیماری در مادران باردار بالای ۳۵ سال افزایش می یابد دلیل اصلی سندروم دان سن بالای مادر در بارداری است- گروه اول عمدتاً دارای نقص غده تیروئید هستند دارای قد کوتاه صورت دست های گوشت آلود و کوتاه دارند بهره هوشی بالاتری نسبت به کودکان مشابه خود دارند گروه دوم کودکانی هستند که نسبتاً لاغر بوده و دارای قدی بلند تر می باشند این کودکان بی قرار بوده و ناسازگاری عاطفی آنها از گروه های دیگر کمتر است از نظر هوشی پایین تر از گروه اول هستند . گروه سوم که بسیار نادر است هنگامی به وجود می آید که کروموزوم اضافه در برخی سلول ها وجود دارد ولی بعضی دیگر از آن ها نیست این کودکان نشانه های بدنی کمتری از نوع قبلی دارند و هوششان بالاتر از آنان است این حالت را سندروم موزاییکی دانم می نامند که بسیار نادر است

۳- این اختلال کروموزومی نیست مشکل در سوخت و ساز است این بیماری به دلیل نبودن مادرزادی غده تیروئید و یا ترشح خیلی کم تیروکسین از غده تیروئید به وجود می آید علائم بیماری از قبیل کوچک ماندن جثه خشکی پوست اختلال در استخوان بندی و عقب ماندگی ذهنی به طور پیشرونده ظاهر خواهد شد زبان این کودکان بزرگ شده و اکثراً از دهان بیرون می افتد کودکان مبتلا به کریتینیسم به سه دسته تقسیم می شوند نوع اول کرتین که ضریب هوشی آنها بین ۲۵ تا ۵۰ تربیت پذیر میباشند دوم کرتینو که دارای ضریب هوشی ۵۰ تا ۷۰ آموزش پذیر می باشند قادر به فراگیری خواندن و نوشتن هستند نوع سوم کرتینوئید با بهره هوشی ۷۰ تا ۸۰ مرزی می باشند که قادر به انجام عکس در امور زندگی هستند این بیماری پیشرونده است یعنی با بالا رفتن سن شدیدتر میشود

۴- ترشح بیش از حد مایع مغزی نخاعی یا عدم امکان جذب آن در بطن های مغز باعث فشار داخل جمجمه شده در نتیجه از رشد مغز جلوگیری می کند عوارض این بیماری علاوه بر اختلالات کنشی و شکلی نوعی عقب ماندگی ذهنی با درجات بسیار شدید تا کم هوشی دسته ای می باشد .

۵- این عامل در ایجاد نارسایی های هوشی میان اقلیت ها روستاییان و خانواده هایی که ازدواج با نزدیکان هم خون خود مانند دختر عمو پسر عمو متداول است بیشتر از دیگران می باشد حدود ۸۵ درصد مردم دارای RH مثبت و ۱۵ درصد بقیه منفی هستند در صورتی که جنین با RH مثبت در رحم مادر ای که دارای RH منفی است رشد کند مقداری از خون جنین به ویژه در موقع زایمان از طرف جفت وارد خون مادر می شود در این حالت بدن ما در علیه این گلبول های خونی بیگانه پادزهر تولید می کند تا آنها را نابود سازد که باعث بیماری های جسمی و سپس سقط جنین میشود

۶- در این حالت فشار داخلی کره چشم بالا رفته و اگر بیماری به موقع تشخیص داده نشود آنقدر پیشرفت می کند که خورسانی به عصب بینایی مختل می شود و باعث نابینایی میگردد رواج این بیماری پس از سن ۳۵ سالگی افزایش می یابد و یکی از ناراحتی های رایج در مراحل اولیه آب سیاه به نظر می رسد که دور منبع نور هاله ای تشکیل شده است. جریان خون کم و رگهای چشم خشک میشود .

۷- ناگویی یا آفازیا - نارسا گویی - اختلال لکنت- تند گویی
آفازی ها اصطلاح کلی است که اشاره بر فقدان بخشی از توانایی زبان یا تمامی آن دارد ریشه این اختلال همیشه عضوی بوده و به عنوان نوعی ضایعه مغزی در نظر گرفته می شود این اختلال به علت ضایعات در قسمت های مختلف مربوط به گفتار و زبان در قشر مغز ایجاد و موجب از بین رفتن توانایی درک یا بیان گفتار و زبان میشود.

۸- نارساخوان فردی ست که بدون علائمی از عقب ماندگی ذهنی و یا نارسایی حسی در سن معمول وارد مدرسه شده اما مشکلات پایداری در زمینه خواندن دارد تشخیص نارساخوانی تا قبل از اینکه کودک وارد مدرسه شود غیر ممکن است اما برخی از نشانه های اولیه از جمله شروع به صحبت کردن دیر تر از معمول کودک کندی افزایش خزانه لغات یا وجود مشکل در قافیه بندی مناسب جملات اعمال خطر ابتلا به نارساخوانی را در فرد افزایش میدهد .

۹- آزادی بیانی- آفازی دریافتی

آفازی دریافتی: در آفازی دریافتی فرد قادر به درک گفتار شنیده شده نیست علی‌رغم اینکه از شنوایی طبیعی برخوردار است این اختلال در اثر آسیب به منطقه ورنیکه واقع در لوب گیجگاهی در نیمکره چپ ایجاد می‌شود این فرد قادر به شنیدن صداها می‌باشد ولی کلمات برایش بی معنا هستند برخلاف آغازی بیانی فرد می‌تواند به راحتی صحبت کند ولی در تولید کلمات اشتباهات زیادی دارد.

۱۰- آلبنیسم یا زال نوعی بیماری به راستی مادرزادی است که ویژگی آن فقدان نسبی رنگدانه های پوست و مو عنبیه می باشد این بیماری اغلب با خطاهای انکساری میزان بینایی ضعیف نیستاگموس و نور هراسی همراه است.