



# آشنایی با...

## نشانگان واردنبرگ

بیماری تنها در یک درصد موارد به جنس وابستگی دارد و بیشتر حاصل جهش های ژنی می باشد. چنانچه یکی از والدین حاصل ژن بیماری زا باشد، اطفال ۵ درصد شانس ابتلای به کری دارند. در سندرم واردنبرگ برای تشخیص علاوه بر مشاوره ژنتیک نیاز به معاینه چشم، گوش، حلق و بینی و انجام آزمون ها شنوایی سنجی است. این افراد برای توان بخشی می توانند به درمانگاه های گفتار درمانی به منظور زبان آموزی و رشد گفتار استفاده از باقیمانده شنوایی و تجویز سمعک در صورت نیاز مراجعه کنند. برای رفع دورنگی چشم می توان زیر نظر پزشک از لنزهای رنگی استفاده کرد.

نشانگان واردنبرگ جزو بیماری های ارثی و نادر است که با کری مادرزای، دگر رنگی عنیبه (هتروکرومی)، جابه جایی جانبی گوشه های داخل چشم، رویش مقداری موی سفید بالای ابرو و پر پشت بودن ابرو ان مشخص می شود. نشانگان واردنبرگ تنها و مهمترین اختلالی است که با اختلال شنوایی و ناهنجاری های پوستی همراه است. ۲۵ درصد بچه های ناشنوا دارای این بیماری هستند که آن را یکی از عمومی ترین نشانگان های شناخته مرتبط با ناشنوایی بیان کرده اند. واردنبرگ معتقد است که این بیماری به عنوان یک ویژگی غالب غیر جنسی وراثتی است که در هر دو جنس، با حالت ها و نشانه های گوناگون روی می دهد. این