

آشنایی با...

اپی لویا^۱

یکی از اختلال‌هایی که با کم‌توانی ذهنی شدید همراه است، اپی لویا یا تصلب تومروز^۲ است که نوعی بیماری ارثی مربوط به دستگاه اعصاب مرکزی می‌باشد که ممکن است در یک نسل شدید و در نسل دیگر ضعیف باشد. از دیگر ویژگی‌های این بیماری، صرع و اختلال‌های پوستی است. وضع ویژه پوست صورت که به عنوان تومور غدد چربی شناخته شده، نشانگر گرد آمدن پروانه شکل جوش‌های زرد مایل به قرمز و سخت بر روی چانه و اطراف بینی است. تومورهای بی‌خطر نیز در کبد، شبکه چشم و قلب به وجود می‌آیند، همچنین امکان دارد که تومورهای خطرناکی در بافت‌های حفاظتی مغز رخ دهند. ممکن

است دیگر شکل‌های نابهنجارهای پوستی مشخصی چون لکه‌های قهوه‌ای رنگ وجود داشته باشند. سن شروع تشنج صرعی اغلب ۳ سالگی است و تومورهای پوستی صورت تا ۵ سالگی ظاهر نمی‌شوند. همچون دیگر اختلال‌های مسلط ارثی، برخی اعضای خانواده ممکن است به طور ضعیف و بدون هیچگونه کم‌توانی ذهنی به این بیماری مبتلا باشند. در واقع ممکن است در بزرگسالان تصلب تومروز برای اولین بار در ارتباط با ناراحتی کلیه، شش و دیگر اندام‌های داخلی کشف شود. این بیماری گاهی با عنوان بورن اوپل^۳ نیز نام برده می‌شود.

● تهیه و تنظیم: فرزانه اسلامی
کارشناس ارشد کودکان استثنایی

پژوهشگاه علوم انسانی و مطالعات فرهنگی
پرتال جامع علوم انسانی

زیرنویس‌ها:

- 1- Epiloia
- 2- Tubetrous Sclerosis
- 3- Bournevill's Disease

منابع:

- رایبسنون، نانسی ام.، رایبسنون، هالبرت بی. (۱۳۶۸). کودک عقب مانده ذهنی (فرهاد ماهر/ مترجم). تهران: انتشارات آستان قدس رضوی
- ویلیامز، فیلیپ. (۱۳۷۵). فرهنگ کودکان استثنایی (احمد به پژوه و همکاران/ مترجمان). تهران: انتشارات بعثت.

