

آشنایی با...

اختلال اکروسفالی (آپرت)

یکی از اختلال‌هایی که افراد مبتلا به آن، از حدود تغییرات عملکرد هوشی بهنجار تا عقب ماندگی ذهنی برخوردارند، اختلال اکروسفالی یا سندرم آپرت است. این اختلال شکلی از تنگی جمجمه یا بدشکلی مادرزادی جمجمه است. از مهمترین ویژگی‌های این اختلال، جمجمه برجی یا مناره شکل، پیشانی باریک و بلند است. توقف زودرس رشد جمجمه باعث دراز شدن جمجمه، عریض شدن ظاهر آن و نوک دار شدن یا مخروطی شدن بالای جمجمه و زیاد شدن فاصله چشم‌ها می‌شود، به طوری که چشمان این افراد برجسته است و درون

کاسه چشم سطحی و کم عمق قرار دارد که شیب آن به طرف بیرون است. بینی آنها کوچک بوده و انگشتان دست یا پا به هم چسبیده‌اند و برخی اوقات با بدشکلی‌های اسکلتی همراه است. در گذشته، کودکان مبتلا به اکروسفالی، اغلب به عقب ماندگی شدید دچار بودند و در بیمارستان تحت آموزش قرار می‌گرفتند، اما امروزه انجام عمل جراحی در دو سال اول زندگی، بدشکلی را به حداقل می‌رساند و امکان بروز عقب ماندگی ذهنی و سایر ناتوانی‌ها را کاهش می‌دهد، در واقع بر اثر جراحی جمجمه باز می‌ماند، تا رشد مغز تکمیل شود.

● فرزانه اسلامی
کارشناس ارشد کودکان استثنایی

زیرنویس‌ها:

- 1-Acrocephaly
- 2- Apert's syndrom
- 3-craniosostenosis
- 4- congenital malformation

منابع:

- رابینسون، نانسی، ام، رابینسون، 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. ر

