



ANGELMAN SENDROMU

Angelman sendromu, nadir görülen bir nörolojik rahatsızlıktır. UBE3A adlı bir genin eksik veya hatalı olması durumunda ortaya çıkar. Bu gen arızalı veya eksik olduğunda, beyindeki sinir hücreleri düzgün çalışmaz ve bir dizi fiziksel ve zihinsel soruna neden olur.



İLETİŞİM İÇİN

YENİ MAH. 131 SK. NO 1 İDİL

ŞIRNAK

idilramm@gmail.com

04865513323

Genetik geçişli olarak ortaya çıkan bu sendrom çocukta; gelişimsel gecikmelere, zihinsel geriliğe, konuşma bozukluklarına ve hareket sorunlarına neden olabilir. Bebeğin ilk 6-12 aylık döneminde fark edilebilen rahatsızlık; öğrenme güçlüğü, epilepsi nöbetleri ve denge problemleri gibi semptomlarla kendini gösterebilir. Bu sendroma yönelik özel bir tedavi bulunmasa da semptom ve belirtilere yönelik birtakım destekleyici uygulamalar yapılabilir.





BELİRTİLERİ

Angelman sendromunda ortaya çıkan belirtiler kişiden kişiye farklılık gösterebilirken, bazı kişiler daha şiddetli semptomlara sahip olabilir. Sendromun nörogelişimsel özellikleri, çoğunlukla yaşamın ilk yılında ortaya çıkan ciddi gelişimsel gecikmeleriyle görülmektedir. Bu çocuklarda görülen ortak özellikler ise; zeka geriliği, konuşmama veya minimal konuşma, nöbet ve sürekli gülümseye yüz ifadesidir



özel eğitim
VAZGEÇMEMEKTİR!



İDİL REHBERLİK VE ARAŞTIRMA MERKEZİ

TEDAVİSİ

Angelman sendromunun kesin bir tedavisi bulunmamaktadır. Hastalara uygulanan mevcut tedavi uygulamaları, semptomatik tedavi ve bazı destekleyici uygulamalardır. Tedavi; özel eğitim, konuşma, dil ve beceri kazanma terapisi ile fizik tedaviyi içerir.

