

Клиника дифференцированных олигофрени

Индивидуальное творческое задание

Латышева Юлия Олеговна
(2курс профиль: «Логопедия»)

Олигофрения

Это группа различных по этиологии, патогенезу и клиническим проявлениям непрогредиентных патологических состояний, общим признаком которых является наличие врожденного или приобретенного в раннем детстве общего психического недоразвития с преимущественной недостаточностью интеллектуальных способностей.

Традиційно различають три ступені олигофренії:

3 Степені Олігофренії



дебільність
дебильность
debility



імбецильність
имбецильность
imbecility



ідіотія
идиотия
idiocy

МКБ-10		IQ	Отечественная классификация	Социальная характеристика
Класс	Степень умственной отсталости			
F70	Легкая умственная отсталость	50—69	Дебильность	Воспитуемы, обучаемы, трудоспособны
F71	Умеренная умственная отсталость	35—49	Имбецильность	Воспитуемы, необучаемы, нетрудоспособны
F72	Тяжелая умственная отсталость	20—34	То же	То же
F73	Глубокая умственная отсталость	Ниже 20	Идиотия	Невоспитуемы, необучаемы

Главными критериями олигофрении являются:

- 1) своеобразная психопатологическая структура слабоумия с преобладанием слабости абстрактного мышления при меньшей выраженности нарушений предпосылок интеллекта и относительно менее грубым недоразвитием эмоциональной сферы;
- 2) непрогредиентность интеллектуальной недостаточности, являющейся следствием нарушения онтогенетического развития;
- 3) замедленный темп психического развития индивида.



дифференцированные формы олигофрении

**Хромосо
мные
болезни**

**Наследс
твенные
болезни**

**Смешанные
по
этиологии
формы
олигофрени
и**

**Экзогенно
обусловле
нные
формы
олигофрен
ии**

Хромосомные болезни

**клинические состояния,
обусловленные нарушением
числа или структуры
хромосом**

Синдром Дауна

К нарушениям относятся низкий рост, непропорциональность коротких конечностей, своеобразное строение черепа и лица.

Ушные раковины небольших размеров, низко расположенные.

Характерны косой разрез глаз с кожной складкой во внутреннем углу.

Нос короткий с широкой уплощенной переносицей.

Недоразвитие верхней челюсти, прогнатизм, неправильный рост зубов, высокое небо.

Аномалии строения конечностей: кисть плоская, пальцы широкие, короткие, резко укороченный искривленный кнутри мизинец.

Часто выражена непрерывная поперечная складка ладони.

СИНДРОМ ДАУНА



Наследственные болезни



Фенилкетонурия

Фенилкетонурия (фенилпировиноградная олигофрения) — наследственное заболевание группы ферментопатий, связанное с нарушением метаболизма аминокислот, главным образом фенилаланина. Сопровождается накоплением фенилаланина и его токсических продуктов, что приводит к тяжёлому поражению ЦНС, проявляющемуся, в частности, в виде нарушения умственного развития.

Физические признаки:

- дети белокурые со светлой кожей и голубыми глазами
- часто отмечаются экзема, дерматиты
- моча и пот имеют «заплесневелый», «мышинный», «волчий» запах
- быстрое и чрезмерное прибавление в весе, однако остаются рыхлыми, вялыми.
- у большинства рано зарастает большой родничок



Смешанные по этиологии формы олигофрении

Причины :

- Генетические;
- Внутреннее поражение плода факторами физической, химической природой;
- Значительная недоношенность;
- Нарушения в процессе родов;
- Травмы головы, инфекции с поражением ЦНС;
- Педагогическая запущенность неблагоприятных семей;
- Умственная отсталость не ясной этиологии.

Экзогенно обусловленные формы олигофрении

В перинатальный (внутренний) период:

- Хронические заболевания матери;
- Инфекционные болезни перенесённые во время беременности;
- Курение, употребление алкоголя и наркотиков.

В натальный (родовой) период:

- Родовые травмы;
- Инфицирование плода;
- Удушье плода.

В постнатальный период:

- После инфекционных заболеваний;
- Травмы головы.

Спасибо за
ВНИМАНИЕ

