

## عنوان مقاله:

مراقبت و کنترل تغذیه دانش آموز مبتلا به بیماری فنیل کتونوری

## محل انتشار:

سومین همایش بین المللی علوم تربیتی، مشاوره، روانشناسی و علوم اجتماعی (سال: 1402)

تعداد صفحات اصل مقاله: 16

## نویسنده:

معصومه امینی سولاری - کارشناس آموزش ابتدایی، سرپرست آموزشی

## خلاصه مقاله:

فنیل کتونوری اولین بار در سال ۱۹۳۴ مورد مطالعه قرار گرفت. یکی از بیماری های ژنتیکی بدو تولد است که به علت کمبود نوعی آنزیم در کبد نوزاد به وجود می آید که به این دلیل، بدن نوزاد نمی تواند تقریباً هیچ ماده غذایی حاوی پروتئین را تجزیه و هضم کند. تشخیص به موقع و رعایت رژیم غذایی صحیح به صورت مادام العمر و تحت نظر متخصص تغذیه، در حفظ سلامت افراد مبتلا بسیار موثر است. بیماری PKU در بدو تولد نشانه بیاری ندارد و ظاهر نوزاد در هفته های اول زندگی کاملاً سالم است، اما به تدریج علائم بروز می کنند. روند رشد و تکامل کودکان فنیل کتونوری نسبت به سایر نوزادان کندتر است. علائمی مانند استفراغ، بی قراری، ضایعات پوستی، بور شدن رنگ موها بدون سابقه ی خانوادگی، بوی نامطبوع عرق و ادرار، بیش فعالی و در موارد شدیدتر عقب ماندگی ذهنی از عوارض این بیماری هستند. با گذشت زمان، طرز نشستن، راه رفتن و حتی صحبت کردن این کودکان هم تحت تاثیر این بیماری قرار می گیرد. این کودکان به دلیل عوارض ناشی از این بیماری و همچنین عدم امکان نظارت و همراهی دائمی خانواده در خارج از محیط خانه، در معاشرت با دیگران و حضور در محیط های دیگر با محدودیت های شدیدی مواجهند. این محدودیت ها خانواده های این کودکان را هم منزوی و ایزوله می کند و حتی لذت مشارکت در محافل خانوادگی را نیز از آنها دریغ می نماید. هدف پژوهش حاضر چگونگی مراقبت و کنترل تغذیه دانش آموز در زنگ تفریح که مبتلا به بیماری فنیل کتونوری است بود. پژوهش از نوع کیفی بود. داده ها با استفاده از مشاهده جمع اوری شدند. یافته ها نشان داد که می توان تغذیه دانش آموز در زنگ تفریح را مراقبت و کنترل کرد

## کلمات کلیدی:

فنیل کتونوری، بیماری ژنتیکی، مراقبت و کنترل

لینک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

<https://civilica.com/doc/1951307>

