

# آشنايی با...

## اپي لويا<sup>۱</sup>

است دیگر شکل های نابهنجارهای پوستی مشخصی چون لکه های قهوه ای رنگ وجود داشته باشد. سن شروع تشنجه صریعی اغلب ۳ سالگی است و تومورهای پوستی صورت تا ۵ سالگی ظاهر نمی شوند. همچون دیگر اختلال های مسلط ارثی، برخی اعضای خانواده ممکن است به طور ضعیف و بدون هیچگونه کم توانی ذهنی به این بیماری مبتلا باشند. در واقع ممکن است در بزرگسالان تصلب تومور زیاد برای اولین بار در ارتباط با ناراحتی کلیه، شش و دیگر اندام های داخلی کشف شود. این بیماری گاهی با عنوان بورن اویل<sup>۲</sup> نیز نام برده می شود.

یکی از اختلال هایی که با کم توانی ذهنی شدید همراه است، اپی لویا یا تصلب توموروز<sup>۳</sup> است که نوعی بیماری ارثی مربوط به دستگاه اعصاب مرکزی می باشد که ممکن است در یک نسل شدید و در نسل دیگر ضعیف باشد. از دیگر ویژگی های این بیماری، صرع و اختلال های پوستی است. وضع ویژه پوست صورت که به عنوان تومور غدد چربی شناخته شده، نشانگر گرد آمدن پروانه شکل جوش های زرد مایل به قرمز و سخت بر روی چانه و اطراف بینی است. تومورهای بی خطر نیز در کبد، شبکه چشم و قلب به وجود می آیند، همچنین امکان دارد که تومورهای خطرناکی در بافت های حفاظتی مغز رخ دهند. ممکن

● تهیيه و تنظیم: فرزانه اسلامی  
کارشناس ارشد کودکان استثنایی

زیرنویس ها:

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

### 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.