

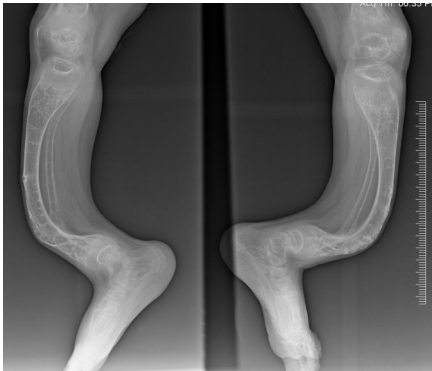


شماره سند: AH-Edu-PA-82-01
تاریخ تدوین: ۹۸/۱/۲۰
تاریخ بازنگری: ۰۴/۲/۲۰
تاریخ آخرین ویرایش: ۰۲/۴/۲۰
دانشگاه علوم پزشکی مشهد



استئورنز ایمیر فکتا

(اختلال در استخوان سازی)



دانشگاه علوم پزشکی مشهد

مرکز آموزشی، پژوهشی و درمانی کودکان اکبر

واحد آموزش به بیمار

در صورت بروز علائم زیر به مراکز درمانی مراجعه

نمایید:

- تب
- بی اشتها
- عدم بهبودی و شکستگی های متعدد
- درد در قفسه سینه
- مشکلات شنوایی
- درد مفاصل و استخوان ها

با آرزوی سلامتی برای کودک عزیزتان



اسکن کد با نرم افزار بارکدخوان جهت دسترسی به مطالب آموزشی



منبع: www.nursingconsult.com

www.uptodate.com

آدرس: بیمارستان: بلوار شهید کاوه—بیمارستان کودکان اکبر

تلفن: ۵-۳۸۷۱۳۸۰۰ دافلی ۱۳۱

- مراجعه منظم طبق صلاحدید پزشک جهت

دریافت دارو در مراکز درمانی

- مصرف به موقع داروهای خوراکی

- درمان شکستگی و مراجعه به متخصص

ارتوپد

- مصرف به موقع داروهای خوراکی

رژیم:

پرپروتئین، مصرف لبنیات، مصرف مکمل های

کلسیم و ویتامین دی به میزان کافی



والدین گرامی:

این پمفلت شامل اطلاعاتی در مورد مراقبت و درمان از کودک شماست. امیدواریم با مطالعه این مطالب و رعایت نکات ذکر شده در آن، شاهد بهبودی سریعتر کودکان باشیم.



تعریف:

یک نوع بیماری ارثی است که منجر به نرمی استخوان و افزایش احتمال شکستگی استخوان می شود.



علائم:

- کج شدن استخوان ها
- سفیدی چشم به رنگ آبی یا خاکستری
- رنگ کدر و شیری در دندان ها
- قامت کوتاه
- مشکلات شنوایی در دهه دوم و سوم زندگی
- درگیری قلبی
- مفاصل شل



تشخیص:

- آزمایش خون (بررسی سطح کلسیم و هورمون ها)
- عکس رادیوگرافی
- تراکم استخوان
- رد سایر علل پوکی استخوان
- تست ژنتیک

درمان:

داروی پامیدرونات

مراقبت ها:

- از در آغوش گرفتن کودک خود نترسید اما برای بلند کردن از کشیدن دست و بازو خودداری نمایید.
- راه رفتن و شنا از ورزش های مناسب برای این افراد می باشد.
- به حرکت در آوردن کودک هرچه سریع تر بعد از درمان شکستگی ها (اجتناب از بی حرکتی طولانی مدت)
- مراقبت از ضربه خوردن

