

Angelmanin oireyhtymä

Angelmanin oireyhtymä on kromosomi 15:n poikkeavuudesta johtuva kehitysvamma.

Oireyhtymän ominaispiirteitä ovat kehitysvammaisuuden lisäksi iloisuus ja innostuva olemus, hapan liikkunta, heikko tai puuttuva puheenkehitys sekä usein epilepsia ja unihäiriöt.



Angelman-henkilöt innostuvat ja ilostuvat herkästi sekä nauravat usein. He ovat yleensä vilkkaita ja sosiaalisia.

Angelman-henkilöitä kuvaa iloinen, innostuva ja vilkas olemus.

Angelman-lasten motorinen kehitys viivästyy. Useimmat heistä oppivat kävelemään, keskimäärin 3–4 -vuotiaina.

Puhetta ei juuri kehity, mutta monet oppivat kommunikoidaan perusasioita kuvien tai viittomien avulla.

Useimmat Angelman-henkilöt sairastavat epilepsiaa. Aivosähkökäyrä (EEG) on yleensä poikkeava.

Oireyhtymään liittyy yleisesti unihäiriöitä. Ylivilkkaus ja unihäiriöt saattavat helpottaa iän myötä.

Oireiden takia lapset ja heidän vanhempansa tarvitsevat sekä lähipiirin että yhteiskunnan tukea.

Angelman-henkilöt hyötyvät monipuolisesta kuntoutuksesta, kuten puhe- ja fysioterapiasta.





Angelmanin oireyhtymä on vaikea kehitysvamma.

Oireyhtymän esiintyvyydeksi on arvioitu 1/12.000 –1/20.000. Suomessa syntyy siis noin 3–5 Angelmanlasta vuodessa.

Tämän arvion mukaan Suomessa on 270–450 Angelman-henkilöä, mutta suurin osa heistä on tunnistamatta.

Oireyhtymä johtuu muutoksesta kromosomissa 15 alueella q11–q13.

Tutkimuksissa ei ole löytynyt mitään yhdistävää tekijää kromosomimuutosten syntyyn, vaan ne ovat sattumanvaraisia.

Angelman-henkilöt hyötyvät monipuolisesta, kehitystä tukevasta terapiasta.

Puhetta korvaavien kommunikaatiomenetelmien kuten kuvien tai viittomien opettelu on tärkeää.

Motoristen ja päivittäisten taitojen parantaminen edellyttää pitkäjänteistä fysio- ja toimintaterapiaa.

Fysioterapia ja liikkumiseen ohjaaminen on tärkeää myös skolioosin, ylipainon ja niveljäykkyyksien ennaltaehkäisyn kannalta.

Kodin ja koulun tai päivähoiton yhteistyö edesauttaa oppimista.

Suomen Angelman-yhdistys ry

www.angelman.fi

Suomen Angelman-yhdistys ry (SAY) on perustettu vuonna 1997.

Yhdistyksen tarkoituksena on edistää Angelmanin oireyhtymää sairastavan ja hänen perheensä yhteiskunnallista tasa-arvoa ja elämänlaatua.

SAY tarjoaa vertaistukea ja tietoa Angelmanperheille.

SAY on Kehitysvammaisten Tukiliitto ry:n valtakunnallinen perusjärjestö.

Yhdistys tekee yhteistyötä terveydenhuoltoalan asiantuntijoiden, julkisen vallan edustajien ja säätiöiden kanssa Angelmanperheiden elämänlaadun kehittämiseksi.

***Ota yhteyttä,
jos haluat
tietää lisää
Angelmanin
oireyhtymästä,
hoidosta ja
kuntoutuksesta
tai tarvitset
keskustelu-
kumppania
Angelman-
arkeen.***

***Lisätietoja:
www.angelman.fi***



***Logomme etanaperhonen
on sekä hidas että yllättävän nopea.***