

بچه‌های آفتاب

(بیماری پی کیو)

مؤلف:

منیژه رضایی (کارشناس روان شناسی)

گردآوری شده اطلاعات علمی برگرفته شده از کتاب D.S.M 5
کتاب تغذیه کودکان PKU و تحقیقات میدانی، مطالب برگرفته شده
از سخنان مادران کودکان PKU و پزشک متخصص

سرشناسه: رضایی، منیژه، ۱۳۴۵ -

عنوان و نام پدیدآور: بچه‌های آفتاب (بیماری پی کیو)/مؤلف منیژه رضایی.

مشخصات نشر: اصفهان: کنکاش، ۱۳۹۶.

مشخصات ظاهری: ۴۷ص.

شابک: 978-600-136-397-9

وضعیت فهرست نویسی: فیا

موضوع: فنیل کتونوریا

موضوع: Phenylketonuria

راهنمای کنگره: ۱۳۹۶ ۳۹۹RJ / ۹۶ف

رده بندی دیویی: ۹۲۳۹۹/۶۱۸

شماره کتابشناسی ملی: ۵۱۱۳۵۲۳



انتشارات کنکاش، نشر است کشور سال ۱۳۹۰ و ناشر برگزیده‌ی استان سال ۱۳۸۸

بچه‌های آفتاب (بیماری پی کیو)

مؤلف: منیژه رضایی

ناشر: انتشارات کنکاش

نوبت چاپ: اول

تاریخ نشر: ۱۳۹۶

تیراژ: ۱۰۰۰ ج

مدیر تولید: محمد جزینی

صفحه‌آرایی: فاطمه شاهنظری

طرح جلد: محمد عرفان جزینی

چاپ: کنکاش

صحافی: پیمان

قیمت: ۸۰۰۰ تومان

شابک: ۹۷۸-۶۰۰-۱۳۶-۳۹۷-۹

اصفهان، سه راه حکیم نظامی، ابتدای خیابان ارتش، چاپ و نشر کنکاش

تلفن: ۳۶۲۵۸۰۴۹ (۰۳۱)

فهرست مطالب

۹	۱- مقدمه
۱۰	۲- هدف از نوشتن این کتاب
۱۲	۳- دلباشه
۱۹	۴- معرفى و توضیح ارز، فنیل کتونوریا PKU
۲۰	۵- تعريف و توضیح فنیل آلانین phenylalanine
۲۲	۶- آزمایش‌های تشخیص فنیل کتونوریا
۲۴	۷- ارزیابی نتایج مثبت در سطح دو
۲۵	۸- نکته :
۲۶	۹- علائم کلینیکی HpA
۲۷	۱۰- تشخیص
۲۸	۱۱- علل بروز بیماری فنیل کتونوریا
۲۹	۱۲- راه‌های انتقال بیماری
۲۹	۱۳- درمان

۱۴- زمان درمان ۳۲

۱۵- درمان تغذیه ای شیر خواران ۳۳

۱۶- هدف از درمان ۳۵

۱۷- رژیم غذایی بیماران پی. کیو. یو ۳۶

۸ - کالید واژه‌ها: ۳۷

۱۹- سخنرانی ۴۱

بیاد پسر ۴۷

۱- مقدمه

... بیماری فنیل کتونوری phenylketonuria

(p.k.u)

یک بیماری متابولیک مادرزادی است و هر دو والد پدر و مادر زن
مولد آن را انتقال می دهند.

کودکان مبتلا به بیماری به علت فقدان آنزیمی در کبد قادر نیستند
قسمتی از پروتئین را که فنیل آلانین نام دارد تقریباً در تمامی غذاها کم و
بیش وجود دارد، هضم و تجزیه کنند. بدون درمان این عارضه، فنیل
آلانین در خون و سایر بافت های بدن انباشته شده و به هم می خورد.
و باعث صدمات مغزی و نهایتاً عقب ماندگی ذهنی می شود.