109 年度全人照護早期療育個案討論

遺傳疾病合併發展遲緩的辨認與療育

本次討論會主要討論遺傳疾病合併發展遲緩之兒童其發展問題及療育預後追蹤。

恩主公醫院早療中心報告—3歲全面性發展遲緩合併低肌張力及身材矮之女童,經初次評估後在本中心持續療育但進展有限,此次複評後轉介接受遺傳檢查,染色體晶片分析結果為罕見的第8對染色體短臂末端有缺失突變,此課程藉由跨團隊評估及追蹤,來深入了解此染色體突變症候群的發展面向及其療育方向。

亞東醫院兒發中心報告一例亞歷山大氏症(Alexander disease)之發展遲緩幼童,將介紹此疾病的臨床特徵,另外報告此個案的動作型態及目前各項動作能力發展,以及物理、職能、語言治療的療育進展、現況及後續目標。

- 一、 主辦單位:醫療財團法人徐元智先生藥基金會亞東紀念醫院兒童發展中心、行天宮醫療志業 醫療財團法人恩主公醫院兒童發展聯合評估暨早療中心
- 二、 課程時間: 109 年 8 月 15 日(星期六) · 13:30~16:20
- 三、 課程地點:亞東紀念醫院 北棟六樓階梯教室 (新北市板橋區南雅南路三段 21號)
- 四、 學分認證(申請中): 臺灣聽力語言學會(語言、聽力)、社團法人中華民國職能治療師公會全國聯合會、中華民國物理治療公會全國聯合會、臺灣臨床心理學會、台灣兒科醫學會、台灣兒童青少年精神醫學會

五、 參加對象:早期療育相關專業人員

六、 報名方式: Beclass 線上報名(https://www.beclass.com/rid=2343d045f05781d50c22)

七、 報名人數:120人

八、 截止日期:即日起至額滿為止

九、 課程費用:免費 (相關費用由國民健康署菸品福利健康捐支應)

十、 課程表:

時間	討論主題	報告人
13:00 ~ 13:30	報到	
13:30 ~ 14:30	恩主公醫院早療中心報告:一3歲全面性發展遲緩	因十小殿贮日使圃院
	合併低肌張力及身材矮之女童	恩主公醫院早療團隊
14:30~14:50	休息	
14:50~15:50	亞東醫院兒童發展中心報告:	工士家哈只房周兴
	 兒童退化疾病與發展遲緩 	亞東醫院早療團隊
15:50~16:20	討論	
賦歸		

十一、注意事項:

- 1. 若需上課證明,請提早告知。
- 2. 請自備環保杯
- 3. 本院交通: http://www.femh.org.tw/visit/visit.aspx?Action=22&MenuType=2
- 4. 若有任何問題請於報名系統留言,或電子信箱 jill620884@gmail.com。