

PAZIENTE:

Cognome	DONZELLI	Nome	MATTIA	Anno di nascita	2012	Cartella clinica n.	000932/1
----------------	----------	-------------	--------	------------------------	------	----------------------------	----------

VISITE SPECIALISTICHE NEUROPSICHIATRICHE**N° PROGRESSIVO:1****CONSULENZA SPECIALISTICA:**

Il ragazzino presenta un quadro clinico funzionale di ritardo dello sviluppo psicomotorio e relazionale, le indagini genetiche effettuate al Cardarelli nel 2019 hanno rilevato una variante del gene HNRNPU, dal 2013 assume Valproato di sodio con buon compenso delle crisi epilettiche, seguito con controlli periodici al Policlinico dell'Università Federico II di Napoli. Mattia, non reagisce al richiamo ma se sollecitato in alcune attività ricerca l'incrocio visivo e condivide gli stati emotivi; risulta molto difficile condividere interessi ed attività poichè reagisce con agitazione ed urla al minimo segno di interazione e di condivisione all'attività prevalentemente stereotipa in cui è impegnato, ascoltare la musica. La motricità generale è impacciata con scarse abilità di motricità fine. La comunicazione verbale è limitata a poche parole che non vengono usate spontaneamente ma solo se sollecitato. Usa le PECS ed è stato prescritto un comunicatore. Il pannolino è stato tolto completamente a circa 5 anni, le autonomie personali sono scarsissime. I genitori riferiscono bassa tolleranza alle frustrazioni ed ai tempi d'attesa soprattutto negli ambienti nuovi ed a scuola. Utile visita Foniatrice per valutare il comunicatore più adatto al livello del ragazzino. Il trattamento sarà rivolto a:

- Migliorare l'attenzione globale, selettiva e differita
- Aumentare i tempi attentivi su percezione visiva ed uditiva
- attenzione ed azione congiunta
- migliorare la coordinazione oculo manuale e le prassie
- alternanza e condivisione degli stati emotivi

Metodologia strategie cognitivo-comportamentale**Data:****17/01/2023**