

**PAZIENTE:**

<b>Cognome</b>	LONGOBARDI	<b>Nome</b>	LUCIA	<b>Anno di nascita</b>	2019	<b>Cartella clinica n.</b>	<b>000689/1</b>
----------------	------------	-------------	-------	------------------------	------	----------------------------	-----------------

## VISITE SPECIALISTICHE NEUROPSICHIATRICHE

**Nº PROGRESSIVO:1**

### **CONSULENZA SPECIALISTICA:**

La piccola presenta un quadro clinico/funzionale di ritardo globale dello sviluppo psicomotorio e le indagini genetiche hanno rilevato una "Anomalia cromosomica da microdelezione" con associate alterazioni anatomiche del cervelletto alle indagini neuro-radiologiche. Lucia non reagisce al richiamo della madre, l'incrocio visivo è labile e frammentario. la motricità generale è iperattiva con esplorazione afinalistica dello spazio, mostra scarso interesse per gli oggetti che usa in modo stereotipo o per l'autostimolazione sensoriale. La comprensione appare molto compromessa anche per lo scarso interesse per il messaggio verbale. Il Linguaggio verbale è limitato a 2-3 parole ma non sono usate in modo funzionale, la madre riferisce l'uso del pointing richiestivo per le richieste dei bisogni. In passato disturbi del sonno che è regolarizzato dalla melatonina. Il trattamento sarà rivolto a:

- alleanza terapeutica
- stimolare l'incrocio visivo
- rispetto di tempi e regole, alternanaza
- contenere l'iperattività
- stimolare l'interesse e la manipolazione oggettuale
- potenziare la comprensione verbale
- stimolare la comunicazione gestuale

metodologia cognitivo/comportamentale

**Data:**

14/03/2023