



بررسی علل ناشنوایی زیر ۱۶ سال در ۹ سال اول سال ۱۳۷۴

The cause of sensorineural hearing loss in children 0 to 16 years old

N. Daneshmandan, M.D., H. H. Attar, M.S. and M. Rahgozar, M.S.c

Gahem Medical Center, Mashhad University of Medical Sciences

SUMMARY

This is a descriptive-analytic study which reviews the causes of Sensorineural Hearing Loss among hearing impaired children who were admitted to the Deaf Welfare Center of Tehran.

The community which were studied consisted of 450 children. Of those children 320 cases (70.7%) had SNHL. The remaining 130 cases with conductive hearing loss (29.3%) were omitted. Most of the cases admitted were from 3 to 6 years old.

At the point of diagnosis, according to the results of this study, 28.8% of the described cases had congenital genetic hearing loss, 20.9% acquired sensorineural hearing loss, 41.9% uncertain or undetectable among several factors, and 8.4% were of unknown origin. In the analysis of acquired causes, the most important findings were low birth weight, birth trauma and kernicterus which are the most common causes of acquired hearing disorders in children. As mentioned in this paper, neonate mortality decreased but hearing complications increased. These data are comparative to Michael Strepple's study in Germany 1998.

Hearing loss spectrum was from mild to profound and included 5% mild, 14.4% moderate, 21.7% severe, 26.2% moderate to severe and 33.1% profound hearing loss. As it was explained, most of these children had profound hearing loss; and more than 90% of them had the same intensity of HL in both ears. From the point of rehabilitation, the most important finding in this study was a 1.8 year delay in diagnosis and a 2.6 year delay in beginning the aural rehabilitation. So, the golden time of aural rehabilitation had mostly been missed.

Key Words: Deafness, Sensorineural, Hearing loss, Children

طرح بررسی علل کم شنوایی حسی عصبی زیر ۱۶ سال از دیدگاه طب و توانبخشی انجام شد که نتایج آن در این مقاله مورد بحث قرار می‌گیرد و از جمله فعالیتهای تشخیصی گروه توانبخشی شنوایی بوده است.

طرح دیگری نیز در زمینه توانبخشی سیستم عصبی مرکزی شنوایی در حال اجراست و امیدواریم در آینده نتایج آن را در اختیار همکاران خود قرار دهیم.

ضایعات دائمی سیستم شنوایی محیطی روی ساختمان و عملکرد سیستم شنوایی مرکزی تأثیر می‌گذارد (R1, R8) سؤال مهم این است که آیا کورتکس شنوایی پس از بازسازی شنوایی در فرکانسهای آسیب دیده می‌تواند به همان صورت تقسیمات ناحیه‌ای اولیه بازسازی شود و اگر می‌تواند چه دوره زمانی حساسی برای این منظور وجود دارد؟

با توجه به سؤال فوق در شروع کار برآن شدیم تا مطالعه‌ای بر کم شنوایهای حسی عصبی کودکان در شهر تهران داشته باشیم تا وضعیت تشخیص و توانبخشی برای ما روشن شود. سپس با طرح دومی که مطرح شد امیدواریم پاسخگوی قسمت دوم سؤال مزبور باشیم.

همان طور که می‌دانیم سیاری از بیماریهای سیستمیک با کاهش شنوایی بروز می‌کنند (R9) لیکن بیماری اولیه با علائم قابل توجهی در ارگانهای دیگر خود را نشان می‌دهد و این کاهش شنوایی را کاملاً تحت شعاع قرار داده به طوری که زمانی بهافت شنوایی توجه می‌شود که از نظر توانبخشی دوره حساس و طلایی شنوایی (golden time) از دست رفته است. از این نمونه می‌توان بیماریهای renal tubular acidosis را نظری اسیدوز توپولار کلیوی (R10) را نام برد.

در این مورد کاهش شنوایی حسی عصبی قابل ملاحظه‌ای وجود دارد ولی علائم بالینی کودک توجه همه همکاران متخصص کودکان را به خود معطوف و تشخیص کاهش شنوایی و شروع توانبخشی به تعویق می‌افتد.

از طرف دیگر در گروهی از بیماریهای سیستمیک کاهش شنوایی بارز است و توجه به آن بیشتر از توجه به خود بیماری است نظری بیماری آشر که در آن علائم شنوایی غالب بر علائم بینایی است در حالی که از ابتدای بیماری مشکلات چشمی وجود دارد ولی تحت شعاع علائم شنوایی قرار می‌گیرد (R2).

بنابراین با در نظر گرفتن همراهی بعضی از بیماریهای سیستمیک با اختلال شنوایی و توجه به عوامل تهدیدکننده شنوایی

عنوان مقاله: بررسی علل ناشنوایی زیر ۱۶ سال در ۹ ماه اول سال ۱۳۷۴
نویسنده‌گان: دکتر غیمه دانشمندان اسادیار گوش و گلو و بینی دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی دکتر حسن عطار کارشناس ارشد شنوایی شناسی دکتر مهدی رهگذر کارشناس ارشد شنوایی شناسی

مقدمه

امروزه توانبخشی به عنوان یکی از جوانترین شاخه‌های پژوهشی پا به عرصه وجود گذاشته و دیدگاه جدیدی را در زمینه طب و توانبخشی گشوده است.

توانبخشی سیستم شنوایی نیز دریچه تازه‌ای را به روی محققین علوم شنوایی باز نموده است.

کاشت حلزون Cochlear implant و تربیت شنوایی auditory training از همین مقوله است که در طب و توانبخشی

سیستم شنوایی قویاً مطرح می‌باشد. اخیراً با اطلاعات تازه‌ای که از پدیده plasticity مغز به دست آمده وجود این پتانسیل یا توانایی را برای مدت طولانی در مغز نشان داده است. این گونه تغییر می‌شود که با تکرار به کارگیری سیناپسها می‌توانید قدرت انتقال را در بسیاری از سیناپسها افزایش دهید (R1-R7).

لازم به ذکر است که افزایش ظرفیهای سیناپتیک در آمیگدال و هیپوکامپ مغز اتفاق می‌افتد که عموماً به حافظه مربوط می‌شود. این تغییرات در مغز مربوط به تجربیاتی می‌شود که به نظر می‌رسد با وقایع ملکولی مشخصی در ارتباط است که به وسیله پروتئین map2 هدایت می‌شود. این پروتئین مناطق سیناپتیک را در سلول تحت تأثیر قرار می‌دهد.

به طوری که اگر تحریک شنوایی در زمان مناسب به دست نیاید ارتباطات عصبی مناسب اتفاق نمی‌افتد R1.

با توجه به مطلب مذکور ما طرحهای پژوهشی اختلالات شنوایی کودکان را در دو زمینه تشخیص و توانبخشی طراحی نمودیم.

نتایج

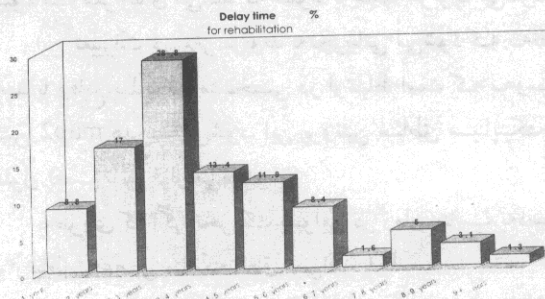
در بررسی علل کم شناوی حسی عصبی زیر ۱۶ سال از دیدگاه تشخیص و توانبخشی ۴۵۰ کودک مراجعه کننده به کلینیک رفاه ناشنوايان مورد مطالعه قرار گرفتند از اين تعداد ۳۲۰ مورد آن اختلالات شناوی حسی عصبی داشتند که ۷۰٪ کل را شامل می شد ۱۳۰ مورد یا ۳۲٪ کم شناوی انتقالی داشتند که از مطالعه حذف شدند (R11).

۱/۴۸٪ اين کودکان پسر و ۵۱٪ دختر بودند (R11) بيشترین مراجعه بين سنين ۳ تا ۶ سال بود (جدول ۱) طبق نتایج به دست آمده ۲۸٪ کودکان کم شناوی ارثی و یا فامیلی، ۹٪ کم شناوی اکتسابی و ۴۱٪ علل نامعین (uncertain) یا به صورت غيرقابل تشخيص بين چند عامل، و ۸٪ نامعلوم (unknown) بوده اند (نمودار ۲).

جدول ۱- توزيع سن به تفکيک جنس کودکان معلوم شناوی S.N مراجعه کننده به مجتمع توانبخشی ناشنوايان در ۹ ماه اول سال ۱۳۷۴

سن به سال	جنس		پسر		دختر		جمع	
	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد
۰-۳	۴۵۰	۵۱	۱۶/۳	۲۷	۱۵/۶	۲۴	۵۱	۱۵/۹
۳-۶	۱۰۶	۳۲/۵	۵۴	۳۳/۸	۵۲	۳۳/۸	۱۰۶	۳۳/۱
۶-۹	۸۹	۳۱/۳	۵۲	۲۴	۳۷	۲۴	۸۹	۲۷/۸
۹-۱۲	۳۸	۱۰/۸	۱۸	۱۳	۲۰	۱۳	۳۸	۱۱/۹
+۱۲	۳۶	۹/۱	۱۵	۱۳/۶	۲۱	۱۳/۶	۳۶	۱۱/۲
جمع	۱۰۰	۳۲۰	۱۰۰	۱۶۶	۱۰۰	۱۵۴	۳۲۰	۱۰۰

در اين جدول بيشترین مراجعه بين سنين ۳-۶ سال بوده است.



نمودار ۱- توزيع علل کم شناوی حسی عصبی در کودکان مراجعه کننده به مجتمع توانبخشی ناشنوايان در نه ماه اول سال ۷۴

بررسی علل را شروع نمودیم.

عوامل تهدیدکننده مورد نظر ما عبارت بودند از:

- ۱- تاریخچه ناشنوايان در خانواده
- ۲- عفونتهای قابل انتقال از مادر به جنین که مهمترین آنها توکسو پلاسموز، سرخجه، سیتوگالوویروس، هرپس و سیفیلیس است.

۳- تغییر شکل آناتومیک سر و گردن

۴- وزن پایین نوزاد در زمان تولد کمتر از ۱۵۰۰ گرم

۵- افزایش سطح بیلر وین که منجر به تعویض خون گردد

۶- منژیت باکتریال

۷- خفگی شدید یا آسفیکسی حین تولد که باعث آپکار

۳ تا ۵ شده باشد (R2).

روش کار

در يك مطالعه آيندهنگر که در بين ۴۵۰ کودک مبتلا به کم شناوی زیر ۱۶ سال در بين مراجعه کنندگان به کلینیک رفاه ناشنوايان سازمان بهزیستی تهران به مدت ۹ ماه از فروردین ۱۳۷۴ تا آذرماه ۱۳۷۴ صورت گرفت ۳۲۰ مورد آن مبتلا به کم شناوی حسی عصبی بودند که اين ۳۲۰ مورد از نظر علل کاهش شناوی مورد بررسی قرار گرفتند (R11).

این مطالعه توصیفی تحلیلی بوده و بهروش case study انجام شده است در تاریخچه ای که برای هر مورد تهیه شد سابقه قبل از تولد (دوران حاملگی مادر)، حین تولد و پس از تولد و نیز سابقه فامیلی کم شناوی و بیماریهای ارثی دیگر مورد توجه قرار گرفته است. این اطلاعات از طریق پرسشنامه حضوری توسط متخصص گوش و گلو و یینی تهیه و سپس باگزارشی از معاینه تکمیل شده است. همه بیماران تحت آزمایشات عمومی از قبیل قند، اوره، کراتینین، T4، T3، TSH، Na BUN، K، T3RH و کامل ادرار قرار گرفتند. در صورتی که آزمایشات فوق غیر طبیعی بوده و یا آزمایشات طبیعی ولی ظن کلینیکی در مورد بیماری خاصی مطرح بوده آزمایشات وسیعتری انجام شده است (R11).

در اکثر موارد آستانه شنوایی بهروش BOA تعیین شده و در صورت لزوم از ABR نیز کمک گرفته شده است. در مورد بیماریهای سیستمیک نظیر بیماریهای کلیوی، متابولیک و یا چشمی مشاوره با متخصصین مربوطه صورت گرفته و پاسخ همکاران به مشاوره انجام شده به صورت کتبی در پرونده درج شده است.

جدول ۳- میزان کمبود شنوایی در گوش چپ و راست کودکان کم شنوا مراجعته کننده به مجتمع توانبخشی ناشنوایان در ۹ ماه اول سال ۱۳۷۴

بهتر	چپ	راست	گوش	شدت کمبود
۱۶	۷	۹	تعداد	ملايم
۵	۲/۲	۲/۸	درصد	
۴۶	۴۵	۴۵	تعداد	متوسط
۱۴/۴	۱۴/۱	۱۴/۱	درصد	
۸۴	۸۶	۸۲	تعداد	متوسط به شدید
۲۶/۲	۲۶/۹	۲۵/۶	درصد	
۶۸	۷۲	۶۸	تعداد	شدید
۲۱/۳	۲۲/۵	۲۱/۲	درصد	
۱۰۶	۱۱۰	۱۱۶	تعداد	عميق
۳۳/۱	۳۴/۴	۳۶/۲	درصد	
۳۲۰	۳۲۰	۳۲۰	تعداد	جمع
۱۰۰	۱۰۰	۱۰۰	درصد	

بحث

تحقیق در مورد علل ناشنوایی حسی عصبی کودکان زیر ۱۶ سال با توجه به دو مسئله تشخیص و توانبخشی مناسب این کاهش شنوایها صورت گرفته است.

مطالعات نشان می‌دهد ۰/۰۰۰ نوزادان با کم شنوا ای عمیق و ۰/۰۰۶-۰/۰۰۶ با کم شنوا ای ملايم تا شدید به دنیا می‌آیند (R3) علاوه بر آن عده‌ای هم در دوران کودکی مبتلا به کم شنوا ای های حسی عصبی و انتقالی می‌شوند که جمیعاً شیوع اختلال شنوا ای کودکان را افزایش می‌دهد. همان طور که اشاره شد پایین آوردن سن تشخیص و کاربرد auditory stimulation به موقع برای کودکان از اهمیت بسزایی برخوردار است.

در مطالعه دیده شد که کاهش شنوا ای های حسی عصبی این کودکان طیف وسیعی را شامل می‌شود و متأسفانه کاهش شنوا ای های شدید و عمیق شایع تر است از طرفی ۶۰٪ این کاهش شنوا ای های در دوران قبل از زبان آموزی بروز نموده است که خود اهمیت تشخیص را در سینین پایین را روشن تر می‌سازد. اکثریت کودکان با کم شنوا ای شدید تا عمیق مواجه بودند و در پیش از ۹۰٪ موارد کمبود شنوا ای در هر دو گوش یکسان بوده است. این نتیجه گیری خود نیاز مبرم آنها را به سمعک مطرح می‌کند.

در بررسی علل اکتسابی کاهش شنوا ای تب شدید بدون علت مشخص، تولد با وزن پایین، یرقان نوزادی (افزایش بیلیر و بینی که منجر به تعویض خون شده باشد) و سیانوز به دلیل اسپیکسی از شایعترین علل اکتسابی کاهش شنوا ای بودند سپس ضربه های زایمانی و بیماری های عفونی مادر قرار داشتند (جدول ۳).

جدول ۲- علت اکتسابی منجر به ناشنوایی در کودکان کم شنوا مراجعته کننده به مجتمع توانبخشی ناشنوایان در ۹ ماه اول سال ۱۳۷۴

عوامل و بیماریها	درصد	تعداد
تب شدید	۱۵	۲۱/۴
تولد نارس	۱۲	۱۷/۱
زردی	۱۲	۱۷/۱
سیانوزه	۸	۱۱/۴
مشکلات حاملگی مادر	۸	۱۱/۴
بیماری های عفونی مادر	۶	۸/۶
منتزیت	۴	۵/۷
سرخک	۲	۲/۹
ضربه	۲	۲/۹
آبله مرغان	۱	۱/۴
جمع	۷۰	۱۰۰

با توجه به جدول ۳، ۲۱/۹ درصد علل ناشنوایی در این بررسی عوامل اکتسابی است که بارزترین عامل بعد از تولد که منجر به ناشنوایی S.N در اطفال شده، تب شدید در دوران کودکی است (۲۱/۴ درصد). عوامل حین تولد مانند تولد نارس، زردی و سیانوزه بودند در زمان تولد از عوامل بعدی است.

طیف کاهش شنوا ای از ملايم تا عميق و به ترتیب عبارت بود از ۵٪ کاهش شنوا ای خفیف، ۱۴/۴٪ متوسط، ۲۱/۲٪ شدید، ۲۶/۲٪ متوسط تا شدید و ۳۳/۱٪ عميق (جدول ۴).

همان طور که در جدول ۴ شان داده شده کودکان کم شنوا ای عميق بیشترین درصد را به خود اختصاص داده اند (۱۱٪). این کودکان پیش از ۹۰٪ موارد دارای کمبود یکسان در هر دو گوش بوده اند.

و بالاخره میانگین تأخیر مراجعته والدین کودکان جهت شرکت در برنامه های توانبخشی ۶/۲ سال بوده است که این تأخیر مراجعته به زمان تأخیر تشخیص اولیه اضافه می گردد. لازم به ذکر است که در مطالعه دیگری میانگین تأخیر تشخیص ۱/۸ سال به دست آمده است).

برخوردار است همچنین تولد با وزن کم و ضربه‌های زایمانی را به عنوان عاملی که نه تنها کاهش یافته بلکه رو به رشد است مطرح می‌کند که قابل مقایسه با مطالعات جدیدتر است (R6).

جدول ۴

Percent Distribution of Causes of Impairment for American Hearing-Impaired Students, 1988-1989

Cause	Percent
Total students	100.0
Cause unknown/unreported	49.5
At birth (out of total students)	
Heredity	26.1
Prematurity	9.4
Maternal rubella	8.1
Other complications of Pregnancy	5.5
Trauma at birth	4.9
Cytomegalovirus	1.7
Rh incompatibility	1.1
Other causes before birth	8.2
After birth (out of total students)	
Meningitis	17.6
Otitis media	7.4
High fever	5.5
Infections	4.7
Trauma after birth	1.4
Measles	0.7
Mumps	0.2
Other causes after birth	4.7

در بررسی اپیدمیولوژیک و اتیولوژیک اختلالات شنوایی کودکان در آلمان در سال ۱۹۹۸ شایع ترین علت کم شنوایی تولد با وزن کم ضربه‌های زایمانی و Kernicterus بوده است (R6).

در این مقاله تصریح شده که اگرچه مرتالیتی نوزادان در دوره پرور ناتال و پرور ناتال کاهش یافته ولی عوارضی نظیر اختلال شنوایی افزایش یافته است.

در توانبخشی هم با تأخیری حدود ۶/۲ سال در مراجعه والدین جهت دریافت سمعک کودکان روبرو شدیم و این حاکی از این است که ما باید توانبخشی سیستم شنوایی را بیشتر و مؤثرتر مطرح کنیم و همکاران متخصصین کودکان و اطبای عمومی را با این امر بیشتر آشنا سازیم. به این ترتیب از شدت ناتوانی این کودکان

در مورد علل ناشنوایی باید بگوییم که هنوز با آمار ۲۰٪ کاهش شنوایی اکتسابی روبرو هستیم البته امروزه سرخک و منثیت دوران کودکی نسبت به گذشته کاهش چشمگیری دارد ولی تولد با وزن پایین و عفونتهای نوزادی نظیر سپتی سمی و منثیت نوزادی جایگزین آن شده است که به نظر ما علی رغم بهبود دانش همکاران متخصصین کودکان و نوزادان و افزایش survy نوزادان (R13) با وزن پایین و عفونتهای نوزادی، با عوارض management این نوزادان بیشتر از گذشته روبرو شده و باید توجه جدی تر به آن معطوف داریم. کاهش شنوایی کودکان پس از تب شدید بدون علت مشخص هم نیاز به مطالعه بیشتری داشته و باید مورد پیگیری دقیقتری قرار بگیرد.

اطلاعات حاصل نشان می‌دهد که ۲۸/۸٪ علل کم شنوایی ارثی یا فامیلی است و ۴۱/۹٪ نامعین (uncertain) (R14) بودند یعنی چند عامل ظاهرآ می‌توانست در بروز ناشنوایی مؤثر باشد و بالاخره ۸/۴٪ نامشخص بود یعنی هیچ عامل مساعد-کننده‌ای برای آن مشخص نشده بود.

در ایران در سال ۱۹۷۳ مطالعه‌ای در کلینیک رفاه ناشنوایان در کودکان صورت گرفته و نتایج آن تحت عنوان کری مادرزادی و کری اکتسابی گزارش شده است. در این مطالعه ۵۶۲ کودک مورد بررسی قرار گرفته و ۴۵۰ مورد آن کری مادرزادی و ۱۱۲ مورد آن کری اکتسابی اطلاق شده‌اند. لازم به توضیح است که کری مادرزادی ظاهرآ در آن قابل تفکیک به مادرزادی ارثی و مادرزادی اکتسابی نبوده است بنابراین شامل علل ارثی و اکتسابی Prenatal، Prinatal و احتمالاً Postnatal بوده و آنچه کری اکتسابی (۱۱۲ مورد) اطلاق شده در دوران کودکی بروز نموده است (R4).

این مطالعه را تحقیقی که در سال ۱۹۸۸-۱۹۸۹ در دانش‌آموzan آمریکایی صورت گرفته (R5) مقایسه نمودیم و دیدم ۴۹/۵٪ علل کاهش شنوایی نامعلوم، ۱/۲۶٪ ارثی و ۲۵٪ اکتسابی گزارش شده (جدول ۵) که تقریباً با نتایج مطالعه ما همخوانی دارد. علت این همخوانی هم ظاهرآ به دلیل این است که مطالعات ویروس‌شناسی در این کودکان کاملاً انجام نشده و در مطالعه ما هم به دلیل محدودیتهای موجود امکان پذیر نبوده است در مقایسه با علل اکتسابی تولد با وزن پایین در هر دو مطالعه در رأس جدول بوده است ولی علل عفونی اکتسابی مثل سرخجه و منثیت و اویتیت در مطالعه دانش‌آموzan آمریکایی آمار قابل توجهی را نشان می‌دهد در حالی که در مطالعه ما از کاهش قابل توجهی

نتیجه

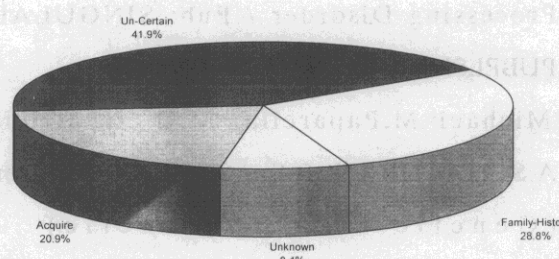
امروزه با پیشرفت تکنولوژی و بهبود Management نوزادان نارس مرتایی آها کاهش یافته است ولی عوارض این همچنان را به افزایش است. این مطالعه با توجه به این که زمان تشخیص اختلال شنوایی کودکان و شروع اقدامات توانبخشی دوره بسیار حساس و کوتاهی است عنایت بیشتری را بررسی شنوایی کودکان مطرح می‌کند.

تشکر و قدردانی

از جانب آقای حسن عطار شنوایی‌شناس و دانشجوی کارشناسی ارشد شنوایی‌شناسی که در انجام تستها شنوایی و جمع‌آوری یافته‌ها بمنه را یاری نموده‌اند صمیمانه سپاسگزارم. همچنین از سرکار خانم رنجور رابط ناشنوایان که همچون سالهای گرانبهای عمر خود در این مدت با دلسوزی و مهرهای بی‌نظیری این کودکان و بمنه را یاری نموده‌اند عینتاً تشکر و قدردانی می‌نمایم.

کاسته و نتوانی شنوایی را جایگزین آن می‌کنیم که خود در رشد زبان و ارتباط این کودکان و نهایتاً رشد اجتماعی فرهنگی آنها بسیار مؤثر خواهد بود.

Cause Of Sensori Neural Hearing Loss among 320 cases



نمودار ۲- میزان تأخیر زمانی مراجعه کودکان کم شنای حسی عصبی را به مجموع توانبخشی ناشنوایان در نه ماهه اول سال ۷۴ نشان می‌دهد.

با در نظر گرفتن نمودار ملاحظه می‌شود کمترین زمان تأخیر در توانبخشی (زیر یک سال) تنها مربوط به ۸.۸٪ کودکان بوده و بیشترین تعداد کودکان دارای تأخیر توانبخشی به میزان ۲ تا ۳ سال بوده‌اند.

خلاصه

با اطلاعات تازه‌ای که از پدیده plasticity مغز به دست آمده وجود این بتناسب یا توانایی را برای مدت طولانی در معرض شناس داده است و مطرح شده است که اگر تحریک شنوایی در زمان مناسب به دست نماید ارتباطات عصبی مناسب اتفاق نمی‌افتد. لذا برای کاهش سن تشخیص و برآورده از طیف کاهش شنوایی در کودکان این تحقیق صورت گرفت و نتایج آن گزارش شد. از میان ۴۵۰ کودک ۱۶-۳۰ سال مراجعه کننده به کلینیک رفاه ناشنوایان شهر تهران از فروردین ۱۳۷۴ تا آخر آذر ۱۳۷۴، ۳۲۰ مورد آن مبتلا به کم شنایی حسی عصبی بودند بیشترین مراجعه میان ۳-۶ سال بوده است که از نظر سن شروع توانبخشی تأخیر قابل توجهی را نشان می‌دهد.

طبق نتایج به دست آمده ۸٪ کم شنایی ارثی، ۹٪ ۲۰٪ اکتسابی و ۹٪ ۴۱٪ علل نامعین یا غیرقابل تشخیص میان چند عامل و ۳۴٪ نامعلوم بود یعنی هیچ عامل مساعد کننده‌ای برای آن مشخص نشده است.

در بررسی علل اکتسابی تولد با وزن پایین، آسپیکسی، برقان نوزادی، ضربه‌های زایمانی و بیماری‌های عقونی مادر حین حاملگی ۷٪ علل اکتسابی را تشکیل می‌دهند. طیف کاهش شنوایی نشان داد ۵٪ کاهش شنواییها خفیف، ۴٪ متوسط، ۲۱٪ شدید، ۲۶٪ متوسط شدید و ۷٪ عمیق بودند. بیش از ۹۰٪ موارد کاهش شنوایی در دو گوش قرینه بود که نیاز به معنک را مورد تأکید قرار می‌داد. ۶۰٪ کاهش شنوایها در دوره قبل از سن زیان آموزی کودک رخ داده بود که با توجه به تأخیر مراجعه جهت توانبخشی پس از تشخیص اختلال شنوایی که ۶٪ سال بود خود نتایج حاصل از توانبخشی را به طور قابل ملاحظه‌ای تحت تأثیر قرار می‌داد.

REFERENCES

1. Gail D-Chermak, Frank E-Musiek / Auditory Stimulation and plasticity / Central Auditory Processing Disorder / Pub: SINGULAR PUBLISHING GROUP, TNC / 1997.
2. Michael M.Paparella, M.D. / patricia A.SCHACHERN, B.S. / SNHL In Children (Genetic & Non genetic) OTOLARYNGOLOGY Vol 2 / Pub: W.B. SAUNDERS COMPANY / 1991.
3. Ruth a. Bentler, ph.D. / Amplification for the Hearing-Impaired Child / REHABILITATIVE AUDIOLOGY / Pub: WILLIAMS & WLLKINS. / 2000.
4. A.R. Pashmi. / Audiology Clinic of Deaf Children in Iran / Silence / April 1973. / P.30 /.
5. Janet R. Jamiefon- / The Impart of Hearing Impairment. / Hand Book of Clinical Audiolog / Pub: WILLIAMS & WILKINS / 1994.
6. Michael Strepple, Frank Richling, et all / Epidemiology and Etiology of acquired Hearing Disorders In Childhood In The Cologne area / International Journal of Pediatric Otolaryngology / No. 44/1998/P. 235, 243.
7. Rabinoson K. / Implications of developmental plasticity for the language acquisition of deaf children with cochlear implants. / International Journal Pediatric Otorhinolaryngol. / No: 46(1-2). / 1998. / P. 71-80.
8. Webster DB, Webster M. / Neonatal sound deprivation affects brain stem auditory nuclei. / Arch Otolaryngol. / No. 103 (7). / 1997. Jul / P: 392-6.
9. Ravecca F, Berrettini S, Bruschini L, et all. / Progressive sensorineural hearing loss: metabolic, hormonal and vascular etiology. / Acta Otorhinolaryngol Ital. / No: 18 (4 Suppl 59). / 1998, Aug. / P. 42-50.
10. Brown MT, Cunningham MJ, Ingelfinger JR, Becker AN. / Progressive sensorineural hearing loss in association with distal renal tubular acidosis. / Arch Otolaryng Head Neck Surg. / No. 119 (4). / 1993 Apr. / P. 458-60.
11. Ohlms LA, Chen ay, Stewart MG, Franklin DJ. / Establishing the etiology of childhood hearing loss. / Otolaryngol Head Neck Surg. / No. 120(2). / 1999, Feb./ P. 159-63.
12. Derey marker AM. et all. / On the etiology of hearing loss in a population of 155 institutionalized children. / Acta Otorhinolaryngol Belg. / No. 45 (3). / 1991. / P. 283-91.
13. Kawashiro N, Tsuchihashi N, Koga K, Ito Y, Kawano H. / Idiopathic deafness or hearing loss of unknown etiology following discharge from the NICU. / Acta Otolaryngol Suppl. /No. 514. / 1994. / P. 81-4.
14. Derekoy FS./ Etiology of deafness asyon school for the deaf in Turkey. / International Journal pediatr Otorhinolaringol. / No. 55 (2). / 2000. Sep. / P. 125-31./