Questionnaire d'Aide à l'Apparentement Accompagnant le Dossier complet d'Adoption pour le Portugal

NOM	
NOM:	Prénom(s) :

Rappel: ce questionnaire doit être rempli avec l'aide d'un médecin.

Toutes les lignes doivent être renseignées par une croix

Les cases peuvent être vides ou grisées horizontalement ou verticalement.

Les rayures verticales grises indiquent que votre notice doit préciser une ouverture.

(par exemple: particularités soignables et opérables)

Les rayures horizontales grises signifient que vous devez être en possession d'une notice spécifique.

(par exemple: particularités de santé ne mettant pas en danger la vie de l'enfant)



	OUI	NON	PEUT-ETRE
CARACTERISTIQUES de l'ENFANT			
SEXE			
Fille			
Garçon			
Indifférent			
NOMBRE			
un enfant			
fratrie de deux enfants			
fratrie de trois enfants et plus			
AGE			
de 0 à 2 ans			
de 2 à 3 ans			
de 3 à 4 ans			
de 4 à 5 ans			
de 5 à 6 ans			
de 6 à 7 ans			
de 7 à 8 ans			
de 8 ans et plus			
autres (prière d'indiquer l'âge)			
ORIGINE ETHNIQUE			
origine ethnique portugaise			
origine ethnique rom			
origine ethnique métissée			
origine ethnique africaine			
origine ethnique non connue et enfant à la peau claire			
origine ethnique maghrébine			
SITUATION FAMILIALE de l'ENFANT			
Inconnue			
Consommation de drogues chez au moins un des parents			
Consommation d'alcool chez au moins un des parents hors SAF chez l'enfant			
Maladie psychique chez la mère (schizophrénie, paranoïa, etc)			
Maladie psychique chez le père			
Présence de casier judiciaire chez au moins un des parents			
Retard mental connu d'un des parents			
Enfant issu d'un inceste			
Enfant issu d'un viol			
Enfant séronégatif au VIH de mère séropositive au VIH né séropositif au VIH de mère			
séropositive et devenu séronégatif			
Enfant ayant souffert de malnutrition intra-utérine			
Enfant ayant souffert de malnutrition dans la première année de vie			
Enfant ayant eu des placements à répétition			
Enfant ayant souffert de maltraitance ou de négligence			
Enfant ayant subi des abus sexuel			

	OUI	NON	PEUT-ETRE
	001	INOIN	I LOT-LINE
Enfant ayant vécu dans une grande précarité			
Présence d'une fratrie nombreuse et séparation de celle-ci pour l'adoption DEVELOPPEMENT AFFECTIF ET SOCIAL			
Autisme et / ou trouble envahissant du développement (TED)			
Hyperactivité			
Déficit de l'attention			
Troubles du lien d'attachement (mauvaises relations avec les pairs, approche des adultes et des enfants non discriminantes, comportement sexualisé, repli social)			
Troubles du comportement			
Agressivité physique			
Balancement			
Intolérance à la frustration			
(réactions émotionnelles excessives, opposition, crises de colère)			
Troubles obsessionnels compulsifs			
RETARD DE DEVELOPPEMENT			
Léger retard de développement psychomoteur			
Retard psychomoteur grave			
Léger retard de développement global			
Important retard de développement global			
Retard mental léger			
Retard mental important			
Retard de langage			
Troubles du langage (dysphasie, chuintement, etc)			
Difficultés de compréhension			
Difficultés d'apprentissage scolaire et / ou dyslexie			
Syndrome d'alcoolisation fœtale (SAF)			
Troubles causés par alcoolisation fœtale (TCAF)			
PATHOLOGIES CURABLES ou pour lesquelles il existe UNE PRISE EN CHARGE			
Anémie par carence en fer			
Pneumonies à répétition			
Asthme			
Dysplasie pulmonaire non invalidante			
Allergies connues			
Eczéma			
Psoriasis			
Rachitisme			
Intolérance au lactose ou au gluten			
ETAT PHYSIQUE DE L'ENFANT à la NAISSANCE et CONDITIONS de NAISSANCE			
Enfant né avant 37ème semaine d'aménorrhée (35ème semaine de grossesse)			
Syndrome de détresse respiratoire à la naissance Enfant né avant 32 semaines d'aménorrhée (grande prématurité)			
Poids de naissance à terme < 2,5kg (RCIU)			
Enfant prématuré avec retard de croissance intra utérin (RCIU)			
Constatation de malformation congénitale			
PEAU de l'ENFANT			
Angiome tubéreux (en relief)			
Hémangiome (angiome rouge à la naissance)			
Présence de taches congénitales			
Grand naevus			
Présence de cicatrice(s) (brûlure, accident, suite à une intervention chirurgicale) non			
Grande cicatrice (brûlure, accident) sur le corps ou défigurante (si possible corrigible			
par une intervention chirurgicale)			
Albinisme			
PROBLEMES DE LA CAVITE BUCCALE			
Fente labiale ou palatine			
Fente labiopalatine simple			
Fente labiopalatine bilatérale			<u> </u>
Adopter au Portugal Page 2/4	(Questionnaire	۸ 🗆 ۸

Déformation du visage consécutive à une de ces fentes		

PROBLEME DE VUE			
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	OUI	NON	PEUT-ETRE
	001	INOIN	T LOT-LTIKE
Problèmes de vue à corriger avec des lunettes (myopie) ou par une intervention			
chirurgicale			
Enfant aveugle d'un œil (borgne) ou malvoyant Cécité complète			
Nystagmus et / ou ptôsis important (chute d'une paupière supérieure)			
Glaucome congénital			
PROBLEMES D'AUDITION			
Infection des oreilles (par ex. otites chroniques) et / ou déficit auditif demandant une			
aide orthophonique			
Déficit auditif demandant un appareillage et / ou une opération			
Surdité-mutité (sourd -muet)			
Surdité unilatérale sans mutité			
Surdité bilatérale sans mutité			
Oreille déformée (sans perte d'audition)			
Oreille déformée (avec perte d'audition)			
Agénésie du pavillon de l'oreille (sans perte d'audition)			
PROBLEMES ORTHOPEDIQUES			
Infirmité motrice cérébrale (paralysie cérébrale)			
Enfant ayant besoin d'être opéré d'une articulation ou d'un tendon (genou, coude) Nanisme harmonieux			
Achondroplasie (nanisme)			
Inégalité des membres supérieurs et / ou inférieurs			
Pied bot varus équin			
Déformation plantaire, nécessitant une intervention réparatrice chirurgicale et/ou			
prise en charge kiné			
Agénésie ou amputation partielle d'un membre supérieur et / ou inférieur			
Agénésie ou amputation totale d'un membre supérieur et / ou inférieur			
Déformation des orteils			
Déformation du poignet et / ou de la main et / ou des doigts de la main			
Déformation du bras			
Déformation de la jambe et / ou du pied			
Syndactylie des doigts et / ou des orteils			
doigts et / ou orteils malformés			
Anomalie congénitale de hanche et / ou difficultés à la marche (boiterie)			
Parésie			
Paraplégie			
Hémiplégie			
Arthrogrypose (flexion/contraction constante des articulations) Ostéogénèse imparfaite (fragilité osseuse)			
Nécessité d'un fauteuil roulant			
Cyphose ou scoliose			
MALADIES du SANG			
Thalassémie mineure			
Thalassémie intermédiaire			
Thalassémie majeure			
Drépanocytose (homozygote)			
Autres maladies du sang			
MALADIES CONTAGIEUSES			
Parasitoses intestinales			
Diarrhées chroniques			
Primo-infection tuberculeuse traitée			
Tuberculose (maladie)			+
Syphilis congénitale traitée chez l'enfant dès la naissance			
Test positif hépatite B (porteur chronique)			
Test positif HIV (portour phropique)			+
Test positif HIV (porteur chronique) sous trithérapie			

TROUBLES CARDIAQUES			
Souffle cardiaque fonctionnel			
Souffle cardiaque organique (cardiopathie congénitale)			
Cardiopathie valvulaire			
	OUI	NON	PEUT-ETRE
Communication inter auriculaire (CIA)			
Communication ventriculaire (CIV)			
Hypertension artérielle pulmonaire (HTAP)			
Autre malformation cardiaque pouvant nécessiter une intervention chirurgicale			
ORGANES INTERNES			
Rétention abdominale des testicules (cryptorchidie) opérée			
Rétention abdominale des testicules (cryptorchidie) non opérée			
Hypospadias			
Ovaires atrophiés ou absents			
Imperforation vaginale			
Ambiguïté sexuelle			
Autre malformation génitale			
Malformation gastro-intestinale			
Maladie de Hirshprung ou de Crohn (maladie des intestins)			
Enfant ayant eu un ou plusieurs calculs, sans atteinte de la fonction rénale,			
demandant un traitement médical ou acte chirurgical			
Malformation ou troubles de la fonction rénale			
Hypothyroïdie traitée médicalement			
Diabète insulinodépendant			
Mucoviscidose			
Colectomie partielle			
HERNIE			
Hernie inguinale opérable			
Hernie ombilicale opérable			
SYSTÈME NERVEUX CENTRAL, CRANE ET GENETIQUE			
Antécédents de crise d'épilepsie			
Epilepsie installée			
Insomnie / somnambulisme			
Hydrocéphalie			
Microcéphalie			
Spina bifida			
Myélomeningocèle			
Neurofibromatose			
Trisomie 21 (syndrome de Down)			

Adresse: Date