

هل لديك أية أسئلة؟

لا تتردد في طرح أسئلتك حول هذا الفحص على الأخصائيين الذين يعتنون بك أو بطفلك. يمكنك أيضًا اتباع هذا الرابط:

depistage-neonatal.fr

لمزيد من المعلومات حول الأمراض التي تم اكتشافها، يُسمح رمز الاستجابة السريعة QR هذا ضوئيًا.



مركزك الإقليمي

معلومات حول بياناتك الشخصية

يتضمن فحص الأطفال حديثي الولادة جمع البيانات المتعلقة بصحة طفلك بالإضافة إلى البيانات الشخصية عنك، والتي تسمح لنا بمعاودة الاتصال بك إذا لزم الأمر.

تُنقل هذه البيانات بشكل آمن إلى المركز الإقليمي لفحص الأطفال حديثي الولادة المسؤول عن معالجتها.

يمكنك العثور على معلومات حول هذا العلاج وحقوقك في النشرة المتاحة على الموقع الإلكتروني للمركز الوطني لتنسيق فحص الأطفال حديثي الولادة (CNCNDN):

depistage-neonatal.fr

خطوات

الفحص بعد ولادة طفلك

1 أنت على دراية بالفحص.

2 في حالة موافقتك

يأخذ أخصائي الرعاية الصحية عينة دم من كعب طفلك أو ظهر يده.

في حالة عدم موافقتك توقعين على رفضك.

3

تحليل العينة بالمختبر.

من 3 إلى 4 أسابيع.

4

النتائج

سيتم الاتصال بك فقط عند الضرورة. في حال عدم تلقيك مكالمة، فهذا يعني أن النتائج طبيعية.

أنت على وشك إنجاب طفل أو طفلك حديث الولادة.

الفحص منذ الولادة أمر مهم

في فرنسا، يُجرى فحص الأطفال حديثي الولادة مجانًا بعد 2 إلى 3 أيام من الولادة لجميع الأطفال حديثي الولادة للكشف عن بعض الأمراض الخطيرة. تُقدم هذه النشرة معلومات حول أهداف هذا الفحص وإجراءاته.

وثائق أعدت بناءً على عمل الهيئة العليا للصحة ووزارة الصحة



الجهات المعنية

ما المقصود بالفحص عند الولادة؟

قد لا تظهر بعض الأمراض لدى الطفل في الأيام التالية للولادة. ولكن يمكن اكتشافها عن طريق فحص الدم.

لماذا يجب إجراء فحص لجميع الأطفال؟

يُقدم هذا الفحص لجميع الأطفال، حتى لو كانوا بصحة جيدة. فهو يساعد على اكتشاف أمراض نادرة معينة في أقرب وقت ممكن وبدء العلاج قبل ظهور علامات المرض. والهدف من ذلك هو تجنب حدوث آثار جانبية دائمة للطفل وتمكينه من النمو والكبر بأفضل طريقة ممكنة.

كيف يتم إجراء الفحص؟

في الممارسة العملية، تقوم القابلة أو ممرضة الأطفال أو الممرضة بنقب كعب الطفل أو ظهر يد الطفل وجمع بضع قطرات من الدم، ثم وضعها على ورق نشاف. هذا الفحص سريع وآمن.

”لطمأنة طفلك وتخفيف ألم الإبرة، احمليه بين ذراعيك أو دعيه يرضع.“



متى؟

بعد يومين إلى ثلاثة أيام من الولادة



أين؟

في مستشفى الولادة أو في المنزل.

ثم يُرسل ورق النشاف إلى المختبر لتحليله.

ما الأمراض التي يتم فحصها؟

الأمراض التي تُفحص نادرة، لكنها خطيرة، وغالبًا ما تكون وراثية، وتستمر مدى الحياة.

.... بعض الأمراض الهرمونية

تمنع الهرمونات من العمل بشكل صحيح، وتسبب آثارًا جانبية خطيرة (مثل الإعاقة الذهنية، وتأخر النمو، وما إلى ذلك).

.... بعض الأمراض الأيضية

تمنع الجسم من الاستفادة من العناصر الغذائية بشكل صحيح، وقد تسبب آثارًا جانبية خطيرة (مثل الإعاقة الذهنية، وتأخر النمو، وما إلى ذلك).

.... التليف الكيسي

يُسبب التهابات رئوية متكررة وصعوبة في التنفس، بالإضافة إلى صعوبة في هضم الطعام.

.... مرض فقر الدم المنجلي

يُسبب فقر الدم (نقص خلايا الدم الحمراء)، والألم، والالتهابات.

.... نقص المناعة المشترك الشديد

يُسبب التهابات تنفسية حادة.

.... ضمور العضلات الشوكي عند الأطفال

يُسبب تدريجيًا ضعفًا كبيرًا في جميع العضلات ومشاكل في التنفس.

لمعرفة المزيد، يُسمح رمز الاستجابة السريعة QR الموجود على الطرف.

ماذا يحدث إذا أصيب طفلك بالمرض؟



سيُقدّم فريق متخصص المتابعة الطبية، مع العديد من أنواع العلاجات الممكنة:

.... الأدوية

.... نظام غذائي مناسب للمرض

ستساعد هذه العلاجات الطفل على النمو بأفضل طريقة ممكنة.

بصفتك أحد الوالدين، يلزم الحصول على موافقتك

هذا الفحص ضروري لطفلك. ولن يُجرى إلا بموافقتك. سيُطلب منك الحصول على إذن كتابي للفحوصات الجينية اللازمة لفحص بعض الأمراض.

إذا كانت لديك أي أسئلة، فيمكنك التحدث إلى أخصائي الرعاية الصحية.



”يجب التعبير عن رفض الفحص أو الفحص الجيني كتابيًا وتوقيعه.“

كيف سيتم إبلاغك بالنتائج؟

في معظم الأحيان، تكون النتائج طبيعية، ولا يتم الاتصال بالوالدين.

قد يتصل بك مركز الإحالة الإقليمي بعد أسبوع أو أسبوعين في حالتين:

.... إما لإعادة الفحص بسبب عدم صلاحية ورق النشاف؛

.... أو لضرورة التحقق من النتائج. يحتاج الأطباء إلى فحص الطفل مرة أخرى لاقتراح المزيد من الفحوصات والتأكد من سلامة الطفل.



”إذا لم تحصلين على أي أخبار بعد 4 أسابيع، فهذا يعني أن النتائج طبيعية.“

في كل عام، من بين ما يقرب من 700,000 ولادة في فرنسا، يُكتشف 1,400 طفل مريض، ويمكن علاجهم مبكرًا جدًا. تُعدّ حالات الأطفال المرضى الذين لا يتم اكتشافهم بالفحوصات استثنائية.