

2025年7月

什么是新生儿筛查？

在宝宝出生后的几天内，某些疾病不会显现。但通过血液分析可以**检测**出来。

为什么要为所有宝宝进行筛查？

即使宝宝身体状况良好，也可以对其进行筛查。筛查有助于**尽早发现某些罕见疾病**，并在疾病表现出迹象之前开始治疗。其目的是防止宝宝出现永久性后果，并使其能够尽可能好地发育和成长。

筛查是如何进行的？

在实际操作中，助产士、幼儿护士或护士会扎破宝宝的脚跟或手背，收集几滴血，并将血滴放在吸血纸上。该测试**快速且安全**。

“为了让宝宝安心，并减轻刺痛感，您可以将宝宝抱住或让宝宝吃奶。”



地点？

在产科或家中。



时间？

出生后 2-3 天内

然后，将吸血纸送到实验室进行分析。

哪些疾病可以通过筛查检测？

所检测疾病为罕见但很严重的疾病，通常是遗传性疾病，且会持续一生。

...。某些激素疾病

会阻碍激素正常发挥作用，并造成严重后果（智力缺陷、生长延迟等）。

...。某些代谢疾病

会阻碍人体正确代谢食物，并可能造成严重后果（智力缺陷、生长延迟等）。

...。囊性纤维化

会导致肺部感染、呼吸困难和消化困难。

...。镰状细胞病

会导致贫血（血液中缺乏红细胞）、疼痛和感染。

...。严重的综合免疫缺陷

会导致严重的呼吸道感染。

...。婴幼儿脊髓性肌萎缩症

会逐渐导致全身肌肉明显无力和呼吸问题。

如需了解更多信息，请扫描封面上的二维码。

如果您的宝宝受到影响，会怎样？

一支专门的团队将开展医疗监测，并提供多种治疗方法：

...。药物治疗

...。根据疾病适当调整饮食

这些疗法将帮助宝宝尽可能好地发育。



作为父母，您的同意必不可少

这种筛查对您的宝宝至关重要。只有在您同意的情况下才会进行。某些疾病的筛查需要进行基因检测，这种情况将需要获得书面授权。

如果您有任何疑问，可以咨询医疗保健专业人员。

“拒绝接受基因筛查或检查必须采用书面形式并签字。”



您将如何收到结果通知？

大多数情况下，结果正常，父母不会接到任何联系。

在以下两种情况下，区域资料中心可能会在一周或两周后联系您：

...。或者因为吸血纸无法使用，需要重新进行筛查；

...。或者因为需要监测结果。医生需要再次检查宝宝，以提供其他测试，确保宝宝不生病。

“如果 4 周后您未收到任何消息，则结果正常。”



每年，在法国近 700,000 名新生儿中，有 1400 名婴儿被检测出来患有疾病，并尽早得到有效的治疗。婴儿患有疾病但未必检测出来属于特例。