

Avete domande?

Non esitate a porre ai professionisti che si prendono cura di voi o del vostro bambino qualsiasi domanda su questo screening. **Potete anche seguire questo link:** depistage-neonatal.fr

Per ulteriori informazioni sulle malattie oggetto dello screening, **scansionate questo codice QR.**



IL VOSTRO CENTRO REGIONALE

Informazioni relative ai vostri dati personali

Lo screening neonatale prevede la raccolta di dati sulla salute del bambino e di informazioni personali su di voi, che ci consentiranno di contattarvi se necessario.

Questi dati vengono trasmessi in modo sicuro al centro regionale di screening neonatale, che è responsabile del loro trattamento.

Potete trovare informazioni su questo trattamento e sui vostri diritti nell'opuscolo disponibile sul sito web del Centro nazionale per lo screening neonatale (CNCNDN): depistage-neonatal.fr

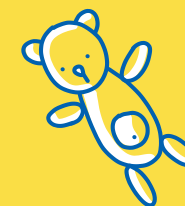
Fasi dello screening postnatale



State aspettando un bambino o il vostro bambino è appena nato.

Lo screening neonatale è importante

In Francia, tutti i neonati vengono sottoposti a uno screening gratuito 2-3 giorni dopo la nascita per individuare alcune malattie gravi. Questo opuscolo fornisce informazioni sugli obiettivi e sulla procedura di questo screening.



SOGGETTI INTERESSATI



Documenti elaborati sulla base dei lavori della Haute Autorité de Santé e del Ministero della Salute

Luglio 2025

In cosa consiste lo screening neonatale?

Nei neonati, alcune malattie non sono visibili nei giorni successivi alla nascita. Tuttavia, possono essere **rilevate** con un esame del sangue.

Perché sottoporre **tutti i bambini** allo screening?

Questo screening è previsto per tutti i neonati, anche se sono in buone condizioni di salute. Aiuta a **rilevare alcune malattie rare il prima possibile** e a iniziare il trattamento ancora prima che ne compaiano i sintomi. L'obiettivo è evitare che il bambino abbia conseguenze permanenti e consentirgli uno sviluppo e una crescita ottimali.

Come funziona lo screening?

In pratica, un'ostetrica, un'infermiera pediatrica o un'infermiera pungono il tallone o il dorso della mano del bambino e raccolgono alcune gocce di sangue, che vengono poste su un foglio di carta assorbente. Questo test è **rapido e sicuro**.

"Per rassicurare il bambino e alleviare il dolore della puntura, tenerlo tra le braccia o farlo poppare".



Nel reparto maternità o a casa.



2-3 giorni dopo il parto.

La carta assorbente viene poi inviata a un laboratorio per essere analizzata.

Quali **malattie** vengono sottoposte a screening?

Le malattie oggetto dello screening sono rare, ma gravi, spesso di origine genetica e permanenti.

...o **Alcuni disturbi ormonali**

impediscono il corretto funzionamento degli ormoni e portano a conseguenze serie (disabilità intellettiva, ritardo della crescita, ecc.).

...o **Alcuni disturbi metabolici**

impediscono all'organismo di utilizzare correttamente il cibo e possono avere gravi conseguenze (disabilità intellettiva, ritardo della crescita, ecc.).

...o **Fibrosi cistica**

causa frequenti infezioni polmonari e difficoltà respiratorie, nonché difficoltà digestive.

...o **Anemia falciforme**

causa anemia (mancanza di globuli rossi), dolore e infezioni.

...o **Immunodeficienza combinata grave**

provoca gravi infezioni respiratorie.

...o **Atrofia muscolare spinale infantile**

provoca una grave debolezza progressiva di tutti i muscoli, insieme a problemi respiratori.

Per ulteriori informazioni, **scansionate il codice QR** sull'aletta pieghevole.

Cosa succede se il bambino è affetto da una malattia?

Il follow-up medico sarà fornito da un team di specialisti, con diversi tipi di trattamento disponibili:

...o **medicinali**

...o **dieta adatta alla malattia**

Questi trattamenti consentiranno al bambino di crescere nel miglior modo possibile.



In qualità di genitori, è **necessario il vostro consenso**

Questo screening è essenziale per il bambino. L'esame verrà effettuato solo con il vostro consenso. Vi verrà chiesto di fornire il consenso scritto per i test genetici necessari allo screening per determinate malattie.

In caso di domande, potete rivolgervi a un professionista sanitario.

"Il rifiuto dello screening o dei test genetici deve essere espresso per iscritto e firmato".



Come verrete **informati dei risultati?**

Nella maggior parte dei casi, i risultati sono normali e i genitori non vengono contattati.

Il centro di riferimento regionale può contattarvi dopo una o due settimane in due casi:

- ...o per ripetere lo screening perché la carta assorbente era inutilizzabile;
- ...o o perché i risultati devono essere verificati. I medici devono visitare nuovamente il bambino per suggerire ulteriori esami e assicurarsi che non abbia alcuna malattia.

"Se non ricevete alcuna comunicazione entro 4 settimane, significa che i risultati sono normali".



Ogni anno, su quasi 700.000 nascite in Francia, a 1.400 bambini viene diagnosticata una malattia grave che può essere curata efficacemente in una fase molto precoce. I casi di neonati affetti da patologie non rilevate dai test sono estremamente rari.