### 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.





#### 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 (CNCDN):

depistage-neonatal.fr

## Fasi dello screening

postnatale









Un professionista sanitario preleverà un campione di sangue dal tallone o dal dorso della mano del bambino



**RISULTATI** 

**NON SIETE D'ACCORDO** Firmate il rifiuto.



**Analisi** di laboratorio del campione.



3 - 4 settimane.



Verrete contattati solo se necessario. Se non venite contattati. i risultati sono normali.

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.











lavori della Haute Autorité de Santé

## **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".





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:

#### .... 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.



## 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:

- •••• per ripetere lo screening perché la carta assorbente era inutilizzabile;
- 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