

Aveți întrebări?

Nu ezitați să adresați profesioniștilor care vă îngrijesc pe dumneavoastră sau pe copilul dumneavoastră orice întrebări pe care le-ați putea avea despre acest screening. **Puteți accesa și acest link:** depistage-neonatal.fr

Pentru mai multe informații despre bolile care fac obiectul acestui screening, **scațați acest cod QR.**



CENTRUL DUMNEAVOASTRĂ REGIONAL

Informații cu privire la datele dumneavoastră cu caracter personal

Screeningul neonatal presupune colectarea de informații despre sănătatea copilului dumneavoastră, precum și a datelor cu caracter personal despre dumneavoastră, pentru a vă putea contacta, dacă va fi necesar.

Aceste date sunt transmise în siguranță către centrul regional de screening neonatal, care este responsabil pentru prelucrarea lor.

Puteți găsi informații despre modul de prelucrare a datelor și drepturile dumneavoastră în broșura disponibilă pe site-ul web al Centrului Național de Screening Neonatal (CNCND): depistage-neonatal.fr

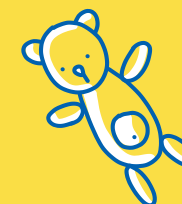
Etapele screeningului după nașterea copilului



Așteptați un bebeluș sau bebelușul dumneavoastră tocmai s-a născut.

Screeningul la naștere este important

În Franța, toți nou-născuții sunt supuși unui screening gratuit la 2 până la 3 zile după naștere pentru a depista anumite boli grave. Această broșură oferă informații despre obiectivele și procedura acestui screening.



PĂRȚI INTERESATE



PROGRAMME NATIONAL DE DÉPISTAGE NEONATAL

Documente elaborate pe baza lucrărilor Haute Autorité de Santé și ale Ministerului Sănătății

Iulie 2025

Ce este screeningul la naștere?

La bebeluși, unele boli nu sunt vizibile în zilele de după naștere. Dar acestea pot fi **depistate** prin intermediul unei analize de sânge.

De ce trebuie ca screeningul să fie efectuat pentru **toți** bebelușii?

Acest screening este oferit tuturor bebelușilor, chiar dacă starea lor este una bună. Ajută la **depistarea cât mai devreme posibil a unor boli rare** și la începerea tratamentului chiar înainte de apariția semnelor bolii. Scopul este de a împiedica bebelușul să sufere consecințe permanente și de a-i permite să se dezvolte și să crească cât mai bine posibil.

Cum funcționează screeningul?

În practică, o moașă, o asistentă medicală pediatrică sau o asistentă medicală obișnuită înțeapă călcâiul sau partea posterioară a mâinii bebelușului și recoltează câteva picături de sânge, care sunt așezate pe o bucată de hârtie de filtru. Acest test este **rapid și sigur**.

„Pentru a vă liniști bebelușul și pentru a-i ameliora durerea provocată de înțepătură, țineți-l în brațe sau alăptați-l.”



UNDE?
La maternitate sau acasă.



CÂND?
la 2-3 zile după naștere.

Hârtia de filtru este apoi trimisă la un laborator pentru analiză.

Ce boli fac obiectul screeningului?

Bolile pentru care se efectuează screeningul sunt rare, dar sunt grave, adesea de origine genetică și durează toată viața.

...o Anumite tulburări hormonale

împiedică funcționarea corectă a hormonilor și conduc la consecințe semnificative (dizabilitate intelectuală, întârziere în creștere etc.).

...o Anumite tulburări metabolice

împiedică organismul să utilizeze corect alimentele și poate avea consecințe grave (dizabilitate intelectuală, întârziere în creștere etc.).

...o Fibroză chistică

provoacă infecții pulmonare frecvente și dificultăți de respirație, precum și dificultăți digestive.

...o Boală falciformă

provoacă anemie (lipsa globulelor roșii), durere și infecții.

...o Imunodeficiență combinată severă

provoacă infecții respiratorii severe.

...o Atrofie musculară spinală infantilă

provoacă treptat o slăbiciune severă a tuturor mușchilor, împreună cu probleme respiratorii.

Pentru mai multe informații, **scațați codul QR** de pe fila interioară.

Ce se întâmplă dacă bebelușul dumneavoastră este afectat?

Urmărirea medicală va fi asigurată de o echipă specializată, cu mai multe tipuri de tratamente disponibile:

...o medicamente

...o regim alimentar adaptat în funcție de boală

Aceste tratamente vor permite bebelușului să se dezvolte cât mai bine posibil.



În calitate de părinți, **este necesar** acordul dumneavoastră

Acest screening este esențial pentru copilul dumneavoastră. Se va efectua doar cu consimțământul dumneavoastră. Vi se va cere să vă dați consimțământul scris pentru testarea genetică necesară pentru a depista anumite boli.

Dacă aveți întrebări, puteți discuta cu un profesionist din domeniul sănătății.

„Refuzul screeningului genetic sau testării genetice trebuie exprimat în scris și semnat.”



Cum veți fi informați despre rezultate?

În majoritatea cazurilor, rezultatele sunt normale, iar părinții nu sunt contactați.

Puteți fi contactați de centrul regional de referință după una sau două săptămâni în două situații:

- ...o fie pentru a repeta screeningul, deoarece hârtia de filtru a fost inutilizabilă;
- ...o fie deoarece trebuie verificate rezultatele. Medicii trebuie să consulte din nou bebelușul pentru a sugera teste suplimentare și pentru a se asigura că acesta nu este bolnav.

„Dacă nu sunteți contactați după 4 săptămâni, înseamnă că rezultatele sunt normale.”



În fiecare an, în Franța, din aproape 700.000 de nașteri, 1.400 de bebeluși sunt diagnosticați cu boli grave și pot beneficia de un tratament eficient într-un stadiu foarte timpuriu. Cazurile de bebeluși ale căror boli nu sunt depistate prin teste sunt extrem de rare.