

ПАМЯТКА о проведении обследования новорожденных детей на наследственные заболевания в ХМАО-Югра



У Вашего ребенка в течение 1-3х дней после выписки из родильного дома будет взят анализ крови для проведения обследования на наследственные заболевания (адреногенитальный синдром, врожденный гипотиреоз, фенилкетонурию, галактоземию, муковисцидоз).

Неонатальный скрининг - массовое обследование новорожденных детей, один из эффективных способов выявления наиболее распространенных врожденных и наследственных заболеваний, позволяет обеспечить раннее выявление заболеваний и их своевременное лечение, остановить развитие тяжелых проявлений заболеваний (умственной отсталости, слепоты, карликовости и т.д.), ведущих к инвалидизации ребенка. Лабораторное исследование образцов крови новорожденных детей осуществляется медико-генетической консультацией г. Сургута в срок до 10 дней. В случае обнаружения в крови маркера заболевания родители с новорожденным ребенком приглашаются участковым педиатром в медико - генетическую консультацию для проведения повторного исследования крови с целью подтверждения диагноза и назначения лечения. В дальнейшем проводится динамическое наблюдение за ребенком и при необходимости, соответствующее лечение. Забор образцов крови на наследственные заболевания осуществляется специально подготовленным медицинским работником детской поликлиники на дому, на специальные фильтровальные бумажные тест - бланки, которые выдаются медико - генетической консультацией. Образец крови берут из пятки новорожденного ребенка через 3 часа после кормления на 4 день жизни у доношенного ребенка и на 7 день - у недоношенного ребенка.

В том случае, если медицинская сестра не пришла к Вам на патронаж в указанные дни, пожалуйста, позвоните по телефону **43-46-51** в приемную главного врача МУ «Детская городская поликлиника» и сообщите об этом.

Разработчик: заведующая ОНР Скареднова Е.Ю.
Согласовано: зам. гл. врача по педиатрической помощи Байкулова Н.