



АКЦИЯ ГОДА
НАЦИОНАЛЬНЫЕ
ПРОЕКТЫ
РОССИИ

РЕГИОНАЛЬНЫЙ ПРОЕКТ КРАСНОДАРСКОГО КРАЯ

**УКРЕПЛЕНИЕ ОБЩЕСТВЕННОГО
ЗДОРОВЬЯ**

Министерство
здравоохранения
Красноярского края

КРАСНОЯРСКИЙ
КРАЕВОЙ ЦЕНТР
ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ
и МЕДИЦИНСКОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

ТЮЗ | Академічна наукова газета

Неонатальный скрининг на наследственные и врождённые заболевания - это массовое обследование новорожденных. Проводится с целью раннего выявления наиболее распространённых заболеваний до их клинического проявления. Что позволяет своевременно, до появления симптомов заболевания, начать лечение, остановить проявление заболеваний, приводящих к инвалидности и спасти жизни детей.

Какие заболевания можно выявить при помощи скрининга?

Адреногенитальный синдром, Врождённый гипотиреоз,
Галактоземия, Муковисцидоз, Фенилкетонурия;
Болезни обмена (29 заболеваний);
Первичные иммунодефицитные состояния;
Специальна ми-шанца астродиа



Памятка для будущих родителей

Проводится забор образцов крови из пяточки новорождённого на специальный фильтровальный бланк в учреждениях здравоохранения, оказывающих медицинскую помощь женщинам в период родов (роддом) и, при необходимости, в учреждениях здравоохранения, оказывающих медицинскую помощь детям (стационар, детская поликлиника/консультация).
Образцы крови поступают в лабораторию Медико-генетического центра где проводится исследование.

При попадании ребёнка в группу «риска» по заболеванию, родители информируются о необходимости проведения дополнительного обследования для исключения или подтверждения врожденного/наследственного заболевания.
По результатам исследований проводится медико-генетическое консультирование и устанавливается окончательный диагноз и назначается лечение.

Следует знать! Первичный положительный результат скрининга далеко не всегда означает, что у ребёнка Действительно есть то или иное заболевание.

