

Poprawa badań przesiewowych przy urodzeniu

Biorąc udział w programie **Wykryj Noworodka** :

- Umożliwiasz swojemu dziecku bezpłatne skorzystanie z szerszych badań przesiewowych
- Bierzesz udział w postępach w walce z poważnymi chorobami

Kilka kropli krwi
dla wczesnej
diagnozy!

Wykryj noworodka, to...

Co?

Badania, których celem jest wykazanie możliwości prowadzenia badań przesiewowych w kierunku ponad 120 poważnych i uleczalnych chorób dziecięcych w chwili urodzenia.

Dlaczego?

Test ten może zidentyfikować ponad 120 chorób genetycznych zanim pojawią się objawy, dzięki czemu można je leczyć zanim choroba zacznie działać.

Dla kogo?

Dla wszystkich noworodków po uzyskaniu zgody rodziców.

Gdzie?

Na oddziale położniczym 2 dni po porodzie.

W jaki sposób?

W ramach oficjalnego programu badań przesiewowych noworodków, pobiera się kilka kropli krwi w celu zbadania 19 poważnych i uleczalnych chorób dziecka. Nazywa się to testem Guthriego. Dzięki programowi Wykryj Noworodka, wykonujemy kilka dodatkowych kropli, aby zbadać ponad 120 chorób. Jeśli nie otrzymasz od nas informacji zwrotnej, oznacza to, że nie wykryto choroby programowej. W tym przypadku «brak wiadomości = dobra wiadomość».

W przypadku wykrycia nieprawidłowości, jak najszybciej skontaktuje się z Państwem lekarz specjalista.

Nie powoduje to żadnych dodatkowych problemów czy dyskomfortu dla dziecka.

Więcej informacji:

- Zeskanuj kod QR



- Wejdź na stronę:
www.babydetect.com

- Porozmawiaj z ginekologiem,
pediatrą lub położną.