



Verbetering van de screening bij de geboorte

Door deel te nemen aan **Baby Detect** :

- U stelt uw kind in staat gratis te profiteren van een geavanceerde screening
- U helpt de strijd tegen ernstige ziekten vooruit

Een paar
druppels bloed
om op tijd een
diagnose te
stellen!



Baby Detect is...

Wat is dat ?

Een onderzoeksproject dat de mogelijkheid wil onderzoeken om meer dan 120 behandelbare ernstige ziekten bij baby's bij de geboorte op te sporen.

Waarom is dat?

Met deze test kunnen meer dan 120 genetische ziekten worden opgespoord voordat de symptomen zich voordoen en kunnen ze worden behandeld voordat de ziekte om zich heen grijpt.

Voor wie?

Voor alle pasgeborenen na toestemming van de ouders.

Waar ?

Op de kraamafdeling, 2 dagen na de geboorte.

Hoe?

Als onderdeel van het officiële screeningprogramma voor pasgeborenen worden een paar druppels bloed afgenomen om 19 ernstige en behandelbare ziekten bij het kind op te sporen. Dit wordt de Guthrie test genoemd. Met Baby Detect, nemen we een paar extra druppels om te testen op meer dan 120 ziekten. Als u geen reactie van ons ontvangt, is er geen ziekte van het programma vastgesteld. In dit geval, "geen nieuws = goed nieuws". Indien een afwijking wordt vastgesteld, wordt u zo spoedig mogelijk door een specialist gecontacteerd.

Deelnemen in Babydetect zal geen extra problemen of ongemak voor uw baby veroorzaken.

Meer informatie:

- Scan de QR CODE



- Ga naar de website:
www.babydetect.com

- Praat met uw gynaecoloog,
kinderarts of verloskundige.