



Îmbunătățirea screening-ului neonatal

Prin participarea la **Baby Detect** :

- Îți permiți copilului dumneavoastră să beneficieze gratuit de screening neonatal pentru mai multe afecțiuni
- Participarea dvs contribuie la lupta împotriva bolilor grave

Este nevoie
doar de câteva
picături de
sânge pentru a
diagnostica la
timp!





Ce este Baby Detect ?

Un proiect de cercetare care își propune să identifice de la naștere peste 120 de boli grave tratabile la bebeluși

De ce este necesar acest screening?

Acest test permite depistarea a peste 120 de boli genetice înainte de apariția simptomelor și tratarea lor înainte ca boala să se instaleze.

Cine beneficiaza de acest screening?

Toți nou-născuții, cu acordul părinților.

Unde se realizează această testare ?

În maternitate, la 2 zile după naștere.

Cum se realizează testarea ?

În cadrul programului oficial de screening pentru nou-născuți, se prelevează câteva picături de sânge pentru a depista 19 boli grave și tratabile la copil. Acesta se numește testul Guthrie. Cu Baby Detect, luăm câteva picături în plus pentru a testa peste 120 de boli. Dacă nu primiți un răspuns din partea noastră, înseamnă că nu a fost detectată nicio boală în cadrul programului. În acest caz, „nicio veste = veste bună”. În cazul în care se detectează o anomalie, veți fi contactat de un specialist cât mai curând posibil. Acest lucru nu va cauza probleme sau neplăceri suplimentare copilului dumneavoastră.

Mai multe informații:

- **Scanați QR CODE**



- **Accesați site-ul:**
www.babydetect.com

- **Discutați cu ginecologul, pediatrul sau moașa dumneavoastră.**

