

## بيلة الفينيل كيتون

إنه مرض وراثي. يزيد زواج الأقارب من نسبة حدوث المرض. لا يمكن في حالة المرض طرح المادة التي تسبب الأذية الدماغية (الفينيل ألانين) من الجسم وتتراكم. لا يتطور التخلف العقلي في حال تم تشخيصه وعلاجه بشكل مبكر. يحتاج الأطفال الذين يولدون بهذا المرض إلى تلقي علاج غذائي خاص.

## الداء الليفي الكيسي

هو مرض وراثي يؤثر بشكل رئيسي على الرئتين والجهاز الهضمي الشكايات الأكثر شيوعاً هي: الانتانات الرئوية المتكررة، والبراز الدهني ذو الرائحة الكريهة بكمية كبيرة، وعدم القدرة على اكتساب الوزن الكافي. يتمتع هؤلاء المرضى بحياة أكثر صحة مع التشخيص المبكر والعلاج والنظام الغذائي.

## نقص البيوتينيداز

هو مرض وراثي. يمكن أن يؤدي إلى فقدان السمع، ومشاكل عصبية، وحتى الموت في حال ترك دون علاج. إن علاجه سهل وفعال.

## الأمراض التي يتم مسحها في دم الكعب



## فرط تنسج الغدة الدرقية الخلقي

هو اضطراب وراثي خطير لدى الفتيات والفتيان يؤدي إلى اضطرابات كبيرة في التطور الجنسي. يسبب الوفيات بسبب التعرض لإنتانات شديدة والإسهال في مرحلة الطفولة لدى الرضع الذين لا يتم تشخيص إصابتهم بالمرض بشكل مبكر. تتم الحيلولة دون حدوث وفيات الرضع من خلال التشخيص المبكر، ويمكن تصحيح المشاكل قبل أن تكبر من التدخل الطبي / الجراحي المبكر.

## قصور الغدة الدرقية الخلقي

هو مرض خلقي لا تستطيع فيه الغدة الدرقية إنتاج ما يكفي من هرمون الغدة الدرقية. يسبب تخلفاً عقلياً دائماً في حال عدم تشخيصه بشكل مبكر. إن علاجه سهل وفعال للغاية.

## ضمور العضلات الشوكي

هو مرض وراثي وتدرجي يقيد الحركة في حال تركه دون علاج ويزيد من محدوديتها في المراحل التالية. قد تصاحب الصورة السريرية تشوهات في العمود الفقري والتغذية ومشاكل في الجهاز التنفسي. من المهم أن يبدأ العلاج المناسب للأطفال في أقرب وقت ممكن.

سيتواصل الموظفون الصحيون  
المعنيون معكم بشكل مؤكد في  
حال الاشتباه بإصابة طفلك بالمرض  
بنتيجة المسح.

قد تكون هناك حاجة لأخذ دم  
الكعب مرة أخرى لدى بعض  
الأطفال لتأكيد نتائج المسح.

عندما تكون هناك حاجة لأخذ  
دم الكعب مرة أخرى، فإن أخذه  
في المرحلة المبكرة له أهمية كبيرة  
لصحة طفلك.

يجب أخذ دم الكعب من طفلك قبل خروجه من المستشفى  
يمكن تشخيص الأمراض ببضع قطرات من دم الكعب المأخوذة من طفلك  
ومنع ظهور مشاكل خطيرة ودائمة لدى طفلك.

تجب عليك مراجعة بطبيب الأسرة الذي تم تسجيلك لديه أو أقرب مركز  
صحي للمهاجرين بين اليومين الثالث والخامس بعد الولادة وأخذ عينة دم  
مرة أخرى.

الاختبارات الجينية المستخدمة في مسح ضمور العضلات الشوكي لدى  
طفلك خاصة فقط بمرض ضمور العضلات الشوكي ولا يتم إجراء اختبار  
جيني لأي مرض آخر.  
لا تتم مشاركة معلومات المسح الشخصية مع أشخاص ومؤسسات أخرى.



## مستقبلنا بين أيديكم!

في بلدنا، يتم إجراء اختبارات مسح مجانية لدى جميع  
حديثي الولادة للأمراض التي يمكن تحديدها عن طريق  
أخذ دم الكعب.

من الممكن إحالة طفلك إلى العيادات ذات الصلة لإجراء المزيد  
من الاختبارات ومن أجل التشخيص النهائي والعلاج في حال يتم  
الاشتباه في وجود المرض بنتيجة المسح. في هذه الحالة، يتوجب  
عليك اصطحاب طفلك إلى العيادة ذات الصلة في أقرب وقت  
ممکن ومتابعته وعلاجه دون انقطاع!

تم تحضير هذا المنشور بدعم مالي من الاتحاد الأوروبي. وزارة الصحة في الجمهورية التركية هي المسؤولة عن محتواه وقد لا يعكس وجهات نظر الاتحاد الأوروبي.

لمزيد من المعلومات و الدعم، راجعوا أقرب مركز صحي للمهاجرين.

خدمة جيدة من المكان الصحيح

f @ t v sihatproject

www.sihatproject.org

sihat



This project is funded by the European Union.  
Bu proje Avrupa Birliği tarafından finanse edilmektedir.  
هذا المشروع تم تمويله من قبل الاتحاد الأوروبي

لكل طفل الحق  
في بدء الحياة  
بحالة صحية.



sihat

