

کمبود بیوتینیداز

یک بیماری ژنتیکی است. اگر درمان نشود، می تواند باعث کاهش شنوایی، مشکلات عصبی و حتی سبب مرگ میشود. درمان آن آسان و موثر است.

فیروز کیستیک

این یک بیماری ژنتیکی است که عمدتاً ریه ها و دستگاه گوارش را درگیر می کند.

شایع ترین شکایات عبارتند از؛ عفونت های مکرر ریه، مدفوع زیاد چرب و بدبو، عدم افزایش وزن کافی. این بیماران؛ با تشخیص زودهنگام، درمان و رژیم غذایی، میتوانند زندگی سالم تری داشته باشند.

فنیکتونوری

این یک بیماری ژنتیکی است. ازدواج های فامیلی باعث افزایش ابتلا به این بیماری می شود.

در این بیماری، ماده ای که باعث آسیب مغزی می شود (فیل آلانین) نمی تواند از بدن خارج شود و تجمع می یابد.

اگر به موقع تشخیص داده شود و درمان شود، از عقب ماندگی ذهنی جلوگیری میکند. نوزادانی که با این بیماری متولد می شوند نیاز به رژیم درمانی خاصی دارند.

بیماری های بررسی شده در خون پاشنه پا



آتروفی عضلانی نخاعی (SMA)

SMA یک بیماری ژنتیکی و پیشرونده است.

هنگامی که درمان نشود، حرکات را محدود می کند و محدودیت در دوره های بعدی افزایش می یابد.

تغییر شکل در ستون فقرات، تغذیه و مشکلات تنفسی ممکن است همراه با تصویر بالینی باشد.

برای نوزادان مهم است که درمان مناسب را در اسرع وقت شروع کنند.

هیپرپلازی مادرزادی آدرنال

این یک بیماری ژنتیکی جدی است که باعث اختلالات عمده رشد جنسی در پسران و دختران می شود.

در نوزادانی که به موقع تشخیص داده نشوند، به دلیل قرار گرفتن در معرض عفونت های جدی و اسهال در دوران نوزادی باعث مرگ میشود. با تشخیص زودهنگام، از مرگ و میر نوزادان جلوگیری شده میتواند، و تکالیف را می توان قبل از رشد با مداخله پزشکی/جراحی زودهنگام اصلاح کرد.

کم کاری تیروئید مادرزادی

این یک بیماری مادرزادی است که در آن غده تیروئید نمی تواند هورمون تیروئید کافی تولید کند.

اگر زود تشخیص داده نشود، باعث عقب ماندگی ذهنی دائمی می شود. درمان آن بسیار آسان و موثر است.

◀ قبل از ترخیص نوزاد از بیمارستان باید خون پاشنه پا گرفته شود.

◀ بیماری ها را می توان با چند قطره خون پاشنه پا که از کودک شما گرفته می شود تشخیص داد و از بروز مشکلات جدی و دائمی در کودک جلوگیری کرد.

◀ شما باید بین 3 تا 5 روز پس از تولد به پزشک خانواده ثبت نام شده خود یا نزدیکترین مرکز بهداشتی مهاجرت مراجعه کرده و مجدداً نمونه خون از کودک گرفته شود.

◀ آزمایشات ژنتیکی مورد استفاده در غربالگری SMA برای نوزاد شما فقط مختص بیماری SMA است و برای هیچ بیماری های دیگری آنالیز ژنتیکی انجام نمی شود.

◀ اطلاعات آنالیز شخصی با شخص سوم سازمان ها و اشخاص به اشتراک گذاشته نمیشود.

اگر در نتیجه غربالگری مشکوک به بیماری در نوزادتان شود، پرسنل بهداشتی مربوطه حتماً با شما تماس خواهند گرفت.

برخی از نوزادان ممکن است نیاز به خون گیری مجدد از پاشنه پا داشته باشند تا نتایج غربالگری تایید شود.

برای سلامت کودک شما بسیار مهم است که در صورت لزوم، خون پاشنه پا در اسرع وقت انجام شود.



آینده ما در دستان شماست!

در کشور ما آزمایشات غربالگری رایگان برای همه نوزادان برای بیماری هایی که با گرفتن خون پاشنه پا قابل تشخیص است انجام می شود.

اگر در نتیجه آزمایشات مشکوک به بیماری باشد، کودک شما ممکن است برای بررسی بیشتر، تشخیص قطعی و درمان به کلینیک های مربوطه ارجاع داده شود. درین حالت باید کودک خود را در اسرع وقت به کلینیک مربوطه ببرید و بدون وقفه پیگیری و درمان کنید!

این نشریه با حمایت مالی اتحادیه اروپا تهیه شده است. مسئولیت محتوای آن صرفاً بر عهده وزارت بهداشت جمهوری ترکیه است و منعکس کننده دیدگاه اتحادیه اروپا نمی باشد.

برای اطلاعات بیشتر و خدمات به نزدیکترین مرکز بهداشتی مهاجرین بیایید.

موقعیت مناسب، خدمات بهتر

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

هر نوزادی حق
شروع زندگی
سالم را دارد

