

新生儿血斑 筛查可挽救您 宝宝的生命



为什么？

这种特殊的血液检测可以发现罕见的疾病，如果不及早治疗，这些疾病可能会导致残疾或死亡。

谁？

州法律要求医疗服务提供者对州内出生的每个婴儿采集两个筛查样本。

何时？

第一次检测应在宝宝出生约 24 小时的时候进行。第二次检测应在宝宝两周大时进行。如果有，请在宝宝出生后第一次就诊时将第二张筛查卡交给宝宝的护理人员。

如何保护？

从宝宝的脚后跟滴几滴血在特制的试纸上。

测试结果如何？

请向宝宝的医疗保健提供者索要测试结果。有时出于不同的原因，需要进行另一种检测。如果您的宝宝需要更多检查，请务必尽快行动。如有需要，应尽快开始治疗。

提供的例外情况

出于特殊原因，您可以选择不对婴儿进行检测。如果要求您支付检测费用，您可能会有资格获得费用减免。请访问 bit.ly/nbs-exception，了解完整的详细信息。

已确定的情况实例

- 生物素酶缺乏症
- 先天性肾上腺皮质增生症
- 先天性甲状腺功能减退症
- 囊性纤维化
- 半乳糖血症
- 苯丙酮尿症 (PKU)
- 镰状细胞和其他血红蛋白病
- 严重联合免疫缺陷症
- 脊髓肌肉萎缩症(SMA)
- X连锁肾上腺脑白质营养不良(X-ALD)
- 其他代谢性疾病和溶酶体贮积症

了解更多信息

- 请咨询您的医生、助产士或护士。
- 请访问以下网站：
 - 俄勒冈州公共卫生实验室：www.healthoregon.org/nbs
 - 宝宝的首次测试：www.babysfirsttest.org



bit.ly/NBSnewvideoforparents

扫描这里观看一段关于新生儿血斑筛查如何保护宝宝健康的视频。



您可免费获取使用其他语言、大号字体、盲文或您首选格式编写的本文件。请拨打 503-693-4100（语音）联系俄勒冈州公共卫生实验室。我们接受所有中继电话。

