

新生兒血點 篩查可以挽救 寶寶的生命



為甚麼？

這種特殊的血液檢查可能會發現罕見的疾病，如果未及早治療這些罕見的疾病，可能會導致殘疾或死亡。

誰？

州法律要求醫療保健提供者為該州出生的每名嬰兒收集兩個篩查樣本。

何時？

當您的寶寶大約 24 小時大時，應進行第一次測試。當您的寶寶大約兩個星期大時，應進行第二次測試。如有的話，請在出生後第一次就診時將第二張篩查卡交給寶寶的護理提供者。

如何？

在寶寶腳後跟採集幾滴血，然後放在特殊的測試紙上。

測試結果如何？

向寶寶的醫療保健提供者詢問測試結果。有時出於不同的原因需要進行另一次測試。如果您的寶寶需要進行更多的測試，迅速採取行動很重要。如需要，應盡快開始治療。



例外情況

您可能會因特定原因選擇不讓嬰兒進行測試。如果要求您支付測試費用，您可以符合豁免費用資格。瀏覽 bit.ly/nbs-exception 以了解全部詳情。

確定病況的例子

- 生物素酶缺乏症
- 先天性腎上腺增生症
- 先天性甲狀腺機能減退症
- 囊性纖維化
- Galactosemia
- 苯酮尿症(PKU)
- 鎌狀細胞和其他血紅蛋白病
- 嚴重聯合免疫缺陷症
- 脊髓肌肉萎縮症(SMA)
- X 染色體腎上腺腦白質營養不良(X-ALD)
- 其他代謝和溶酶體儲存障礙

如需更多資料

- 與您的醫生、助產士或護士交談。
- 瀏覽以下網站：
 - 俄勒岡州公共衛生實驗室：www.healthoregon.org/nbs
 - 寶寶首次測試：www.babysfirsttest.org



bit.ly/NBSnewvideoforparents

掃描此處，以查看有關新生兒血點篩查保障寶寶健康的影片。



您可以免費獲取本文件其他語言、大字體、盲文或您首選格式的版本。請致電 503-693-4100 與俄勒岡州公共衛生實驗室聯絡（語音）。我們接受所有轉駁電話。