

**РОДИЛЬНОЕ ОТДЕЛЕНИЕ
В ЧАСТНОЙ КЛИНИКЕ
ДЁБЛИНГ**

BABY-CHECK PLUS

РАСШИРЕННОЕ ОБСЛЕДОВАНИЕ НОВОРОЖДЁННЫХ

**РАННЕЕ РАСПОЗНАВАНИЕ
НАСЛЕДСТВЕННЫХ
ЗАБОЛЕВАНИЙ У
НОВОРОЖДЁННЫХ**



РОДИЛЬНОЕ ОТДЕЛЕНИЕ В ЧАСТНОЙ КЛИНИКЕ ДЁБЛИНГ



НОВЕЙШИЕ ОБСЛЕДОВАНИЯ ДЛЯ ВАШЕГО МАЛЫША!

В рамках профилактического обследования для новорождённых через маленький укол пятки производится забор нескольких капель крови, которые в последующем анализируются в лаборатории. При этом проводится обследование на ряд врожденных (генетически обусловленных) заболеваний, которые поддаются лечению. Благодаря данной диагностике при своевременно начатой терапии удается избежать тяжелых последствий.

В Австрии уже более 50 лет успешно практикуется профилактическая программа, которая считается одной из самых развёрнутых в Европе. В настоящее время она включает обследования на два вида гормональных нарушений, 31 заболевание обмена веществ и кистозный фиброз (муковисцидоз). По статистике у одного из 800 новорождённых обнаруживается одно из этих заболеваний.

Благодаря последним научным достижениям постоянно появляются все новые возможности, как для раннего распознавания редких наследственных заболеваний, так и для их лечения.

В дополнение к общей профилактической программе, проводимой в Австрии, я рад представить Вам и Вашему малышу новое обследование, которое можно пройти в частной клинике Дёблинг. **Baby-Check PLUS** впервые позволяет проведение тестирования на врожденные дефекты иммунной системы, а также лизосомные болезни накопления.

С наилучшими пожеланиями здоровья для Вашего малыша

Искренне Ваш,
проф. Венского унив. д-р Кристиан Кайнц
Главный врач
Заведующий родильным отделением



РАСШИРЕННОЕ ОБСЛЕДОВАНИЕ НОВОРОЖДЁННЫХ В ЧАСТНОЙ КЛИНИКЕ ДЁБЛИНГ

В рамках расширенного обследования новорождённых **Baby-Check PLUS** производится скрининг следующих редких заболеваний, которые поддаются лечению, раннее распознавание которых даёт больным большое преимущество.

Дефекты иммунной системы:

Ряд тяжёлых повреждений иммунной системы, известных под названием „тяжелая комбинированная иммунная недостаточность“ (ТКИН), является результатом неполноценной функции или нехватки защитных клеток и может заканчиваться летальным исходом в случае отсутствия лечения. Мы проводим обследование на формы тяжёлого комбинированного иммунодефицита, связанные с Т-клеточным звеном иммунитета.

Лизосомные болезни накопления:

При наличии дефектов ферментной системы переработка производимых организмом или поступающих извне веществ крайне замедлена или невозможна (лизосомы являются частями клеток, которые способствуют переработке веществ). Эта патология приводит к разрушению клеток и органов (в т.ч. сердца, почек, печени), которое может проявиться в детском или подростковом возрасте, а также у взрослых. Мы проводим обследование на болезни Помпе, Гоше, Фабри, Краббе и мукополисахаридоз 1-го типа.

ПОЧЕМУ СТОИТ ПРОЙТИ ОБСЛЕДОВАНИЕ С ВАШИМ МАЛЫШОМ

Не смотря на то, что вышеуказанные заболевания встречаются с частотой около 1:3000, в случае наличия болезни распознавание её непосредственно после рождения является решающим для последующего её течения.

При наличии иммунных дефектов раннее начало лечения способно спасти жизнь больному, а за счёт трансплантации стволовых клеток возможно и её излечение. При лизосомных болезнях накопления, которые часто бывают не распознаны месяцами и годами, в случае ранней постановки диагноза и соответствующего контроля возможно, в зависимости от вида заболевания, проведение заместительной ферментной терапии или пересадки костного мозга.

РОДИЛЬНОЕ ОТДЕЛЕНИЕ В ЧАСТНОЙ КЛИНИКЕ ДЁБЛИНГ

ВАЖНАЯ ИНФОРМАЦИЯ



- Для проведения расширенного обследования новорождённых **Baby-Check PLUS** в рамках забора крови для скрининга, проводимого, как правило, на 2-й или 3-й день жизни, несколько капель крови наносятся на дополнительную специальную полоску из фильтровальной бумаги.
- **Результат теста** в 90% случаев готов в течение 2 недель. Если в результате обследования не было обнаружено никаких отклонений, то письменное заключение будет отправлено Вам по почте. Иногда результат является неоднозначным, в этом случае тест будет бесплатно произведен повторно при помощи новой полоски .
- Если в **результате исследования** обнаружатся **отклонения**, с Вами свяжется наш педиатр и предложит Вам дополнительные обследования для окончательного подтверждения или исключения того или иного заболевания, которые являются бесплатными.
- В соответствии с нашими **высокими стандартами качества** исследование производится при помощи проверенной методики CE-IVD в партнёрской лаборатории, сертифицированной по стандарту ISO 9001:2008 и GMP.
- Расширенная программа обследования новорождённых **Baby-Check PLUS** предлагается по тарифу 362 евро (стоимость предложения может варьироваться). Проведение теста возможно лишь после соответствующей разъяснительной беседы с педиатром и при наличии Вашего письменного согласия.
- В том случае, если у Вас есть вопросы касаяемо **наследственных заболеваний в Вашей семье**, Вы можете связаться - лучше всего еще во время беременности - с нашим экспертом по медицинской генетике, проф. Венского унив. д-ром Бертольдом Штройбль во врачебном центре Дёблинг (Тел. +43 (0)1/360 66-8000).

PremiQaMed Privatkliniken GmbH
Частная клиника Дёблинг –
Родильное отделение
1190 Вена, Хайлигенштэдтер
Штрассе 55-63
+43 (0)1 360 66-5450 или -7491
geburtshilfe@pkd.at
www.geburtshilfe-wien.at/ru/