

NHỮNG XÉT NGHIỆM NÀY CÓ THỂ
CỨU MẠNG SỐNG CỦA CON QUÝ VỊ

Xét Nghiệm Dò Bệnh cho Trẻ Sơ Sinh

Texas Department of State Health Services
(Bộ Y Tế Tiểu Bang Texas)

Newborn Screening Program
(Chương Trình Khám Dò Bệnh cho Trẻ Sơ Sinh)

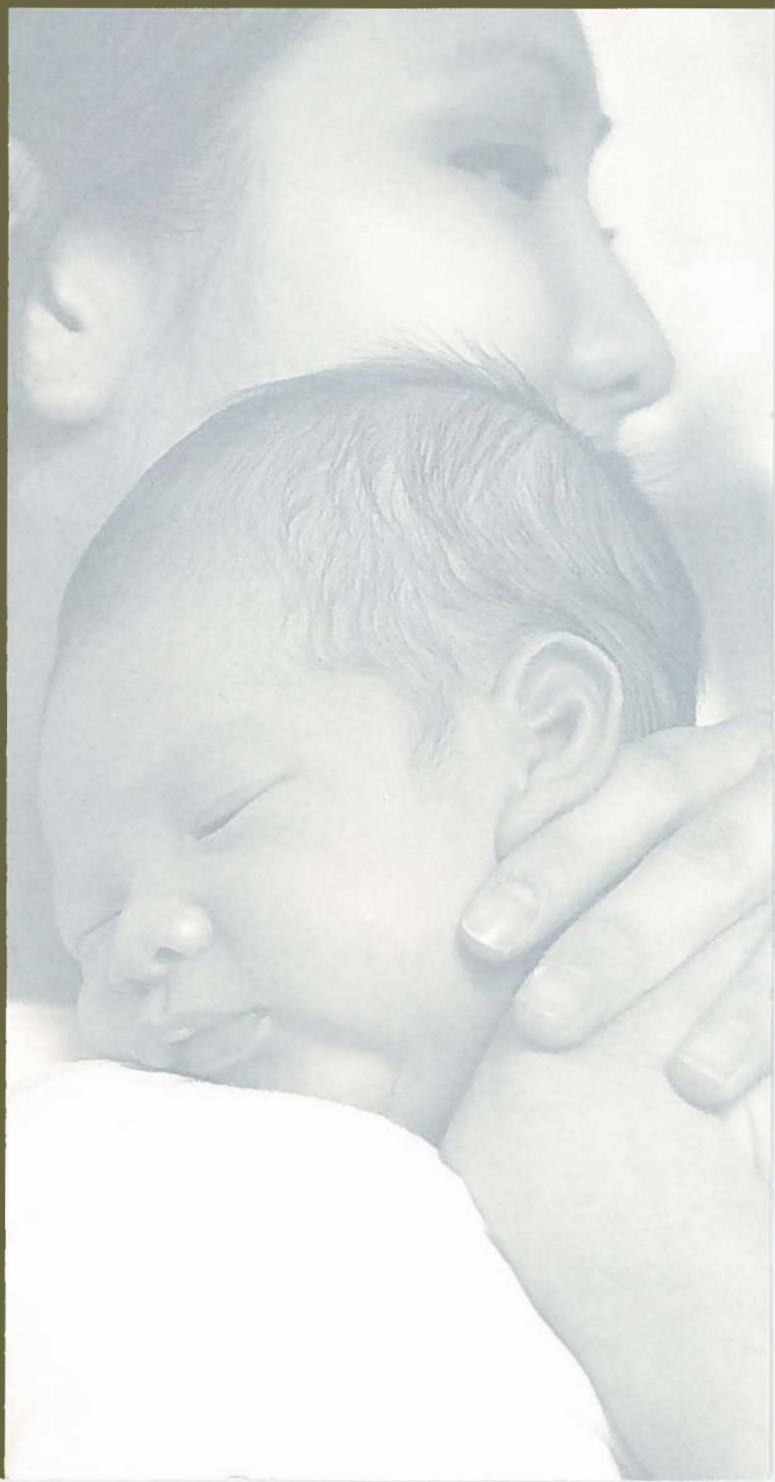
P.O. Box 149347

MC 1918

Austin, Texas 78756

1-800-252-8023 số lẻ 3957

www.dshs.state.tx.us/newborn



KHÁM DÒ BỆNH CHO TRẺ SƠ SINH

DÒ BỆNH CHO TRẺ SƠ SINH LÀ GÌ?

- Một số trẻ sơ sinh trông khỏe mạnh lúc sinh ra nhưng lại mắc chứng rối loạn hoặc bệnh bẩm sinh hiếm gặp.
- Xét nghiệm dò bệnh sẽ kiểm tra xem con quý vị có bị mắc chứng bệnh gì không.
- Nếu phát hiện sớm, chúng tôi có thể giúp ngăn ngừa bệnh nặng, như trí não chậm phát triển, đau yếu, hoặc tử vong.

TẤT CẢ TRẺ SƠ SINH TẠI TIỂU BANG TEXAS ĐỀU ĐƯỢC KHÁM DÒ BỆNH ĐỂ TÌM RA CÁC CHỨNG RỐI LOẠN NÀY:

- Biotinidase Deficiency (Thiếu Biotinidase – BIOT)
- Congenital Adrenal Hyperplasia (Tăng Sản Tuyến Thượng Thận – CAH)
- Congenital Hypothyroidism (Thiếu Năng Tuyến Giáp – CH)
- Cystic Fibrosis (Xơ Nang Hóa – CF)
- Galactosemia (Bệnh galactose máu – GALT)
- Homocystinuria (Homocystin niệu, rối loạn chuyển hóa methionin – HCY)
- Maple Syrup Urine Disease (Bệnh Xi Rô Niệu – MSUD)
- Medium Chain Acyl-CoA Dehydrogenase Deficiency (Thiếu Hút Mất Xích Trung Gian trong Quá Trình Khử Hydro – MCAD)
- Other Fatty Acid Oxidation Disorders (Rối Loạn Qui Trình Phân Hóa Axít Béo Khác – FAO)
- Organic Acid Disorders (Rối Loạn Chất Biến Dưỡng Phân Hóa các Axít Hữu Cơ – OA)
- Phenylketonuria (Phenylceeton niệu, rối loạn do thiếu men chuyển hóa axít amin phenylalanine – PKU)
- Sickle Cell Disease (Bệnh Hồng Cầu Hình Liềm – SCD)
- Tyrosinemia (Bệnh Tyrosine máu do rối loạn chuyển hóa axít amin tyrosin – TYR1)
- Urea Cycle Disorders (Rối Loạn Chu Kỳ Urê – UCD)

CON TÔI ĐƯỢC XÉT NGHIỆM NHƯ THẾ NÀO?

Xét nghiệm được thực hiện bằng cách lấy vài giọt máu từ gót chân của cháu bé sau khi sinh từ 1 đến 2 ngày. Mẫu máu thứ hai sẽ được lấy để xét nghiệm lại khi cháu được 7 đến 14 ngày tuổi tại phòng khám hoặc phòng mạch bác sĩ của quý vị.

NHỮNG GIA ĐÌNH CHÚNG TÔI CHƯA HỀ CÓ BẤT KỲ CA BỆNH BẨM SINH NÀO...

- Nhiều trẻ sơ sinh từ những gia đình khỏe mạnh mắc các bệnh bẩm sinh này.
- Có nhiều cơ may là con quý vị **KHÔNG** mắc phải bệnh bẩm sinh bởi vì những chứng rối loạn này không thường xảy ra.
- Khi xét nghiệm cho bé, chúng tôi có thể phát hiện xem bé có mắc bệnh hay không và bắt đầu điều trị sớm.

TÔI ĐÃ NHẬN ĐƯỢC THƯ CỦA “CHƯƠNG TRÌNH THEO DÕI” (FOLLOW-UP PROGRAM). ĐIỀU ĐÓ CÓ NGHĨA GÌ?

Chương Trình Theo Dõi giúp con quý vị được chăm sóc cần thiết nếu kết quả dò bệnh của bé không bình thường.

- Trước tiên, Chương Trình sẽ liên lạc với phòng khám hoặc bác sĩ của quý vị để làm thêm các xét nghiệm.
- Khi quý vị nhận được thông báo để đưa bé đến làm thêm các xét nghiệm, xin đưa bé tới nhanh.
- Là một phần của Chương Trình, các y tá sức khỏe cộng đồng và nhân viên xã hội có thể giúp gia đình quý vị qua các bước theo dõi.
- Chương Trình Theo Dõi cũng giúp bảo đảm khám sức khỏe cho bé thường xuyên.
- Nếu quý vị chuyển đến địa chỉ mới hoặc thay đổi số điện thoại, xin nhớ thông báo cho phòng khám hoặc bác sĩ để họ có thể liên lạc với quý vị cho các lần khám kiểm tra.

NẾU CON TÔI MẮC MỘT TRONG NHỮNG CHỨNG RỐI LOẠN NÀY, THÌ CÓ THỂ CHỮA KHỎI KHÔNG?

- Chúng tôi không thể chữa khỏi những rối loạn này. Nhưng việc điều trị sớm có thể ngăn chặn hoặc kiểm soát được các bệnh trạng nghiêm trọng.
- Các bác sĩ chuyên khoa về những chứng rối loạn này sẵn sàng giúp các bác sĩ trong việc chẩn đoán và điều trị cho trẻ sơ sinh bị chứng rối loạn. Bác sĩ của quý vị có thể giới thiệu cho quý vị đến một trong những bác sĩ chuyên khoa này.

