



新生儿追加筛查检查说明书



中国語

遗传性代谢病检查是通过抽血检查新生儿是否患有出生时自带的严重疾病。目前，冈山县公费提供了 25 种遗传性代谢病等检查，有助于早期发现和治疗。

除此以外，还提供新生儿追加筛查检查，以便及早发现严重复合型免疫缺乏症（SCID）和 B 细胞缺陷症（BCD）和脊髓性肌萎缩症（SMA）这 3 种疾病，有意者可接受检查。

★ 检查费用

检查是自愿的，检查费原则上将由个人承担。但是，当您同意日本国家儿童家庭厅的试点项目并提交检查申请表兼同意书时，检查将免费进行。（注 1）因医疗机构的不同，有可能出现需个人支付抽血等其他费用的情况。（注 2）检查对象为 2025 年 4 月 1 日以后出生的婴儿。（注 3）通过将 SCID、SMA 试点项目数据（检查次数、阳性患者病例等识别不出特定人物的数据）提供给国家及国家研究小组（儿童家庭科学研究 但马小组），而让这些数据为全国婴儿都能接受 2 种疾病新生儿大众筛查检查的研究发挥作用。在申请检查后，费用将不予退还。

★ 检查申请

- ◎ 如果您希望接受检查，请填写检查申请表（一式三份），并提交给分娩医疗机构。
- ◎ 如果在抽取血样时未提交申请，将无法进行检查。

★ 检查方法

在婴儿出生五天左右从脚底抽取少量血液，涂抹在滤纸上进行检查。滤纸上的血液目前用于检查 25 种疾病，因此婴儿不需要重新采集血液样本。

★ 检查结果

检查结果将被判定为阳性（可能患病）、复查、阴性（患病可能性低）。
如果是阳性→冈山大学医院将与您电话联系（电话号码以 086-235-6 或 086-235-7 开头）。
阴性或需要复查情况→将通过分娩医疗机构通知您。

★ 关于追加检查所涵盖的疾病

详见资料反面。

★ 结果通知方式

如果检查结果正常，检查结果将在一个月的健康检查时通过分娩医疗机构反馈给您。如果怀疑有异常，分娩医疗机构或冈山大学医院会立即通过电话通知您。请遵照医疗机构的指示，尽快接受复查或全面检查。

★ 关于个人信息

申请检查时获得的个人信息仅用于检查以及对试点项目表示同意之目的，不会用于检查之外的任何其他用途。同时，我们也会严格管理您提

★ 注意事项

本检查是作为自愿检查而进行的。接受检查与否完全取决于个人意愿，不会强制进行。

此外，由于检查的性质，即使在本次检查中未发现异常，也不能完全否定疾病的存在。另外，即使在本次检查中发现些许异常，也可能是正常的，或者患者的病情很轻，不需要治疗。

对于重症患者，即使早期开始治疗，病情也可能会发展。

由于诊断困难，过去通常是在出现症状后才开始治疗，但随着医学的进步，通过该检查可以早期发现疾病并采取相应措施。

冈山新生儿追加筛查推进协会

冈山大学医院（诊断和治疗机构）
冈山县妇产科医师协会
冈山县、冈山市
冈山县公益基金健康促进财团（事务局）
咨询：冈山县健康促进财团
电话：086-246-6260