

Résultats du dépistage

Lors du prélèvement de l'échantillon sanguin, un fournisseur de soins de santé vous présentera la feuille d'information destinée au parent ou tuteur du bébé. (Cette feuille d'information est jointe à la fiche de collecte des échantillons pour le dépistage néonatal.) Vérifiez que tous vos fournisseurs de soins de santé ont vos coordonnées et que celles-ci sont exactes et à jour au cas où on devrait vous joindre immédiatement si votre bébé avait besoin de tests additionnels. Si vos coordonnées changent, veuillez en informer le Programme de dépistage néonatal des Maritimes.

Les résultats seront envoyés à votre fournisseur de soins de santé ou à l'hôpital où l'enfant est né.

Advenant un résultat positif, votre médecin ou un médecin du Programme de dépistage néonatal des Maritimes communiquera immédiatement avec vous pour que vous fassiez faire des tests de suivi.

Le dépistage pour les maladies liées à l'hémoglobine (au sang) peut aussi détecter si votre enfant est porteur de la maladie. Les bébés qui sont porteurs sont en bonne santé et, en général, ils n'ont pas besoin de traitement médical spécial.



Pour plus d'informations

Programme de dépistage néonatal du
IWK Health Centre pour les
Maritimes
5850/5980, avenue University
C.P. 9700
Halifax (Nouvelle-Écosse)
B3K 6R8

www.maritimewbornscreening.ca

MNBSinfo@iwk.nshealth.ca

Téléphone: (902) 470-7998
1-888-470-5888 poste 7998
Télec: (902) 470-6974



Dernière mise à jour : Décembre 2017
Prochaine révision : Mars 2020

Dépistage néonatal

Premiers pas pour une vie en
bonne santé!



MARITIME
Newborn Screening
PROGRAM
PROGRAMME DE
dépistage néonatal
DES MARITIMES



Qu'est-ce que le dépistage néonatal?

Le dépistage néonatal est un simple prélèvement sanguin effectué sur tous les bébés nés au Canada afin de détecter des maladies rares. Certaines de ces maladies peuvent causer de graves problèmes si elles ne sont pas traitées le plus tôt possible.

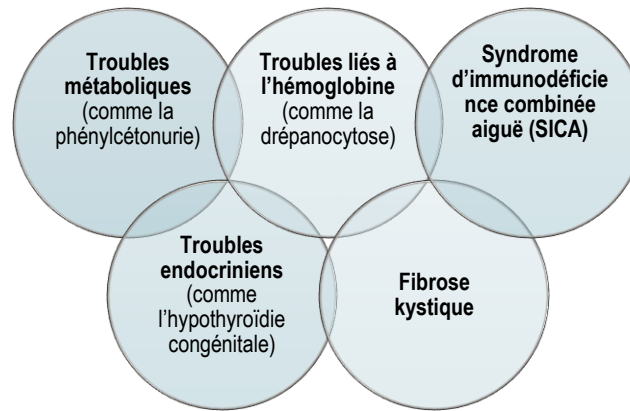
Le traitement sauve des vies

Beaucoup de bébés qui paraissent en bonne santé à la naissance peuvent toutefois souffrir d'une maladie grave. Le risque que votre bébé souffre d'une maladie grave est réel même s'il n'y a pas d'antécédents familiaux. Sans un dépistage précoce, la maladie peut rester cachée. Quand on découvre une maladie rare lors du dépistage néonatal, on peut la traiter très tôt et aider l'enfant à vivre une vie en meilleure santé.

“Vous connaissez la date et l'heure de la naissance de votre bébé. Vous connaissez son poids et sa longueur, mais connaissez-vous les résultats de ses tests de dépistage néonatal?”

Comment procède-t-on pour faire un dépistage néonatal?

On prélève quelques gouttes de sang du talon du bébé dans les 24 à 48 heures après sa naissance et on les applique sur un papier-filtre spécial. Les échantillons sont envoyés au laboratoire du IWK Health Centre où ils sont analysés pour détecter la présence de cinq types de maladies.



Pour consulter la liste des maladies qui font l'objet de tests de dépistage ou pour obtenir plus d'information, consultez notre site Web (en anglais seulement).

www.maritimewbornscreening.ca



Résultats des analyses

Résultat négatif

C'est le résultat le plus fréquent. La possibilité que le bébé ait l'une de ces maladies rares est faible.

Résultat positif

Un résultat positif ne signifie pas que le bébé a une maladie, mais simplement qu'il faut procéder à d'autres tests. Le médecin de votre bébé ou un médecin du Programme de dépistage néonatal des Maritimes communiquera immédiatement avec vous pour que vous fassiez faire des tests de suivi.

Si le test de suivi confirme la présence d'une maladie précise, votre bébé aura besoin de soins médicaux. Le Programme de dépistage néonatal des Maritimes fournit du soutien, du counseling en matière de génétique et des informations à toutes les familles qui reçoivent un diagnostic positif.

Suivi du test de dépistage

Dans certains cas, il arrive qu'un autre échantillon soit nécessaire pour compléter le dépistage.

- Si vous avez des jumeaux de même sexe, un autre prélèvement est nécessaire à l'âge de deux semaines.
- Si votre bébé est né prématurément, s'il avait une insuffisance de poids à la naissance ou s'il est malade, un autre prélèvement est nécessaire quand il reçoit son congé de l'hôpital.
- Si votre bébé a reçu une transfusion sanguine, un autre prélèvement sera nécessaire trois mois plus tard.
- Si l'échantillon n'a pas été prélevé correctement ou au bon moment ou encore si l'échantillon est de piètre qualité ou si les résultats ne sont pas précis, il faudra procéder à un nouveau prélèvement.

Si nous vous demandons de fournir un autre échantillon de sang de votre bébé, il est important pour la santé de votre bébé que vous nous fournissiez cet échantillon.