

# Extindeți screeningul la nou-născuți!

Datorită testului **Baby Detect** :

- Copilul dumneavoastră va beneficia de un screening neonatal mai amplu, extins.
- Contribuiți la progresele înregistrate în lupta împotriva bolilor grave.

**Câteva picături  
de sânge, pentru  
a diagnostica  
suficient de  
devreme!**

## Baby Detect este ...

### Ce este?

Un test care permite depistarea la naștere a peste 165 de boli infantile rare, grave și tratabile.

### De ce?

Acest test poate identifica mai mult de 165 de boli genetice înainte de apariția primelor simptome. Acest lucru permite tratarea bolii înainte ca aceasta să se declanșeze.

### Pentru cine?

Pentru orice nou-născut, după acordul părinților.

Acest test este în prezent pe cheltuiala părinților și nu este rambursat în mod sistematic. Discutați cu compania dumneavoastră de asigurări pentru a vă informa cu privire la acoperirea pe care o oferă.

### Pentru mai multe informații :

- Scanați codul QR



- Accesați site-ul :  
[www.babydetect.be](http://www.babydetect.be)

- Vorbiți cu ginecologul,  
pediatrul sau moașa  
dumneavoastră.

### Unde ?

La maternitate, la 2 zile după naștere.

### Cum ?

În cadrul programului oficial de screening al nou-născuților, se recoltează câteva picături de sânge de la copil pentru a fi supus unui screening și pentru a depista 19 potențiale boli grave. Acesta se numește testul Guthrie. Cu BabyDetect, colectăm câteva picături suplimentare pentru a depista mai mult de 165 de boli.

Dacă este detectat un rezultat anormal, veți fi contactat de un specialist cât mai curând posibil.

Acest test NU va provoca niciun rău sau disconfort suplimentar copilului dumneavoastră.