

Élargir le dépistage à la naissance

Grâce au test **Baby Detect** :

- Vous permettez à votre enfant de bénéficier d'un dépistage plus étendu.
- Vous contribuez à l'avancée dans la lutte contre les maladies rares.

Quelques gouttes
de sang, pour
diagnostiquer à
temps !

Baby Detect c'est...

Quoi ?

Un test qui permet de dépister à la naissance plus de 165 maladies graves et traitables de l'enfant.

Pourquoi ?

Ce test permet d'identifier plus de 165 maladies génétiques avant que les symptômes n'apparaissent pour les traiter avant que la maladie n'agisse.

Pour qui ?

Pour tous les nouveau-nés, après l'accord des parents.

Ce test est à charge des parents et n'est actuellement pas remboursé systématiquement. Parlez-en à votre mutuelle et compagnie d'assurance.

Où ?

A la maternité, 2 jours après la naissance.

Comment ?

Dans le cadre du programme officiel du dépistage néonatal, quelques gouttes de sang sont prélevées pour dépister 19 maladies graves et traitables de l'enfant. C'est ce qu'on appelle le test de Guthrie. Avec Baby Detect, nous prélevons quelques gouttes supplémentaires afin de dépister plus de 165 maladies.

Si une anomalie était détectée, vous seriez alors contacté le plus vite possible par un médecin spécialiste.

Cela ne cause aucun problème et aucun inconfort supplémentaire à votre bébé.

Pour en savoir plus :

- Scannez le QR Code



- Allez sur le site :
www.babydetect.be

- Parlez-en à votre
gynécologue, votre pédiatre
ou votre sage-femme.