

Espandere lo screening neonatale!

Grazie al test **Baby Detect** :

- Il vostro bambino beneficerà di uno screening neonatale più ampio ed esteso.
- Contribuite ai progressi compiuti contro le malattie gravi.

Poche gocce
di sangue, per
una diagnosi
precoce!

Baby Detect è ...

Cosa?

Un test che consente lo screening alla nascita di oltre 165 malattie infantili rare, gravi e curabili.

Perché?

Questo test può identificare più di 165 malattie genetiche prima dei primi sintomi. Ciò consente di trattare la malattia prima che si manifesti.

Chi?

Per qualsiasi neonato, previo consenso dei genitori.

Questo test è attualmente a carico dei genitori e non è rimborsato sistematicamente. Rivolgetevi alla vostra assicurazione per conoscere la copertura offerta.

Dove?

Presso la maternità, 2 giorni dopo la nascita.

Come?

Nell'ambito del programma ufficiale di screening neonatale, vengono prelevate alcune gocce di sangue dal bambino per sottoporlo a uno screening e individuare 19 potenziali malattie gravi. Si tratta del cosiddetto test di Guthrie. Con BabyDetect, raccogliamo qualche goccia in più per esaminare più di 165 malattie.

Se viene rilevato un risultato anomalo, sarete contattati da uno specialista il prima possibile.

Questo test NON provoca alcun danno o disagio aggiuntivo al vostro bambino.

Per maggiori informazioni :

- Scansionare il codice QR



- Visitare il sito web :
www.babydetect.be

- Parlate con il vostro ginecologo, il vostro pediatra o la vostra ostetrica.