

États de santé faisant l'objet de tests sanguins, suite :

- Hb S/C disease (Hb S/C)
- Holocarboxylase synthetase deficiency (MCD or multiple carboxylase deficiency)
- Homocystinuria (HCY)
- Isovaleric acidemia (IVA)
- Long-chain L-3-OH acyl-CoA dehydrogenase deficiency (LCHAD)
- Maple syrup urine disease (MSUD)
- Medium-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency (MCAD)
- Methylmalonic acidemia: cobalamin A, B (Cbl A, B)
- Methylmalonic acidemia: mutase deficiency (MUT)
- Mucopolysaccharidosis type I (MPS I)
- Phenylketonuria (PKU)
- Pompe disease
- Propionic acidemia (PROP)
- Severe combined immunodeficiency (SCID)
- Sickle cell anemia (SCA or Hb S/S)
- Spinal muscular atrophy (SMA)
- Trifunctional protein deficiency (TFP)
- Tyrosinemia type I (TYR I)
- Very long-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency (VLCAD)
- X-linked adrenoleukodystrophy (X-ALD)

Deux autres tests de dépistage sont effectués à l'hôpital de naissance ou par des sages-femmes :

- Critical congenital heart disease (CCHD)
- Hearing



**Avez-vous des questions ? Appelez-nous au
+1 800-660-4427 ou +1 802-951-5180**



Programme de dépistage du Vermont

Département de la santé maternelle et infantile
Enfants ayant des besoins particuliers en matière de santé
108 Cherry Street, PO Box 70
Burlington, VT 05402 healthvermont.gov/family/newbornscreening
+1 800-660-4427 (uniquement pour le Vermont) ou **+1 802-951-5180**
Fax : +1 802-951-1218

Révisé 16/7/2019

French

Programme de dépistage néonatal du Vermont



Tous les bébés nés au Vermont ont la possibilité de passer des tests de dépistage pour nouveau-nés afin de déceler des maladies rares mais graves qui peuvent passer inaperçues à la naissance.

Pourquoi mon bébé a-t-il besoin de tests de dépistage néonatal ?

- Nous recommandons que tous les bébés passent des tests de dépistage néonatal, même s'ils sont en bonne santé.
- Les tests de dépistage néonatal analysent le sang du bébé pour repérer les problèmes de santé rares susceptibles de provoquer une maladie ou la mort.
- Lorsque ces problèmes de santé sont décelés tôt par les tests, les bébés peuvent recevoir le traitement et les soins dont ils ont besoin.
- La plupart des bébés sont en bonne santé à leur naissance, mais il est toujours important d'effectuer des tests.

Comment mon bébé sera-t-il testé ?

- Un professionnel de la santé de l'hôpital prélèvera une petite quantité de sang sur le talon de votre bébé et l'enverra au laboratoire.
- Le professionnel de la santé vérifiera également les problèmes auditifs et cardiaques. Ces tests ne nécessitent pas de sang.
- Les sages-femmes peuvent faire les tests si votre bébé est né à la maison.
- Les parents ou tuteurs qui ne veulent pas faire tester leur bébé peuvent refuser en signant un formulaire. Un professionnel de la santé devrait expliquer le risque de ne pas effectuer les tests avant la signature du formulaire.



Comment vais-je obtenir les résultats des tests ?

- Le professionnel de la santé de votre bébé vous communiquera les résultats.
- Cela peut prendre quelques jours avant que les résultats des tests sanguins ne soient prêts.
- Les résultats des tests auditifs et cardiaques sont disponibles immédiatement.

Pourquoi mon bébé aurait-il besoin de subir un autre test ?

- Si le test est effectué avant que votre bébé ait 24 heures.
- En cas de problème avec la manière dont le test a été effectué.
- Si les résultats du premier test ont révélé un problème de santé possible.

Que dois-je faire si mon bébé a besoin d'un autre test ?

- Le professionnel de la santé de votre bébé ou le programme de dépistage néonatal vous contactera si votre bébé a besoin d'un autre test. Ils vous diront pourquoi votre bébé a besoin d'un autre test et que faire ensuite.
- Il est important de suivre les instructions du professionnel de la santé et de faire passer le test à votre bébé.
- Assurez-vous que l'hôpital et le professionnel de la santé de votre bébé ont votre adresse et votre numéro de téléphone au cas où ils auraient besoin de vous parler des résultats du test.

Que devient l'échantillon de sang de mon bébé ?

- Au Vermont, les échantillons de sang sont stockés au laboratoire et détruits après un an. L'échantillon peut être détruit plus tôt ou conservé plus longtemps en envoyant une demande écrite au programme de dépistage néonatal du Vermont.



Le Vermont procède régulièrement au dépistage de 35 affections chez les nouveau-nés. Parmi elles, 33 sont testées par des prises de sang :

- 3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency (3MCC)
- 3-OH 3-CH3 glutaric aciduria (HMG)
- Argininosuccinic acidemia (ASA)
- Beta-ketothiolase deficiency (BKT)
- Biotinidase deficiency (BIOT)
- Carnitine uptake defect (CUD)
- Citrullinemia (CIT)
- Congenital adrenal hyperplasia (CAH)
- Congenital hypothyroidism (CH)
- Cystic fibrosis (CF)
- Galactosemia (GALT)
- Glutaric acidemia type I (GA I)
- Hb S/Beta-thalassemia (Hb S/Th or Hb S/A)

suite de l'autre côté