

先天性代謝異常等検査の

オプションスクリーニングのご案内

2024年
4月1日
生まれから

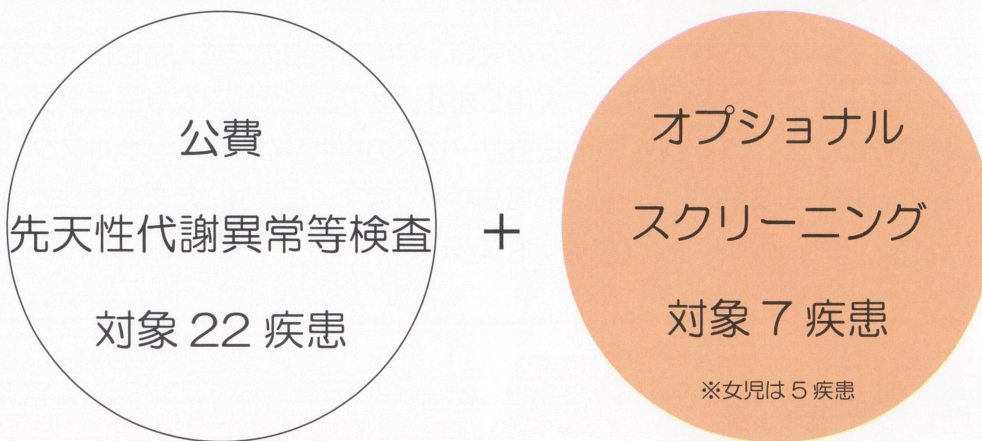
～大切なお子様の未来のためにご検討ください～

公益財団法人群馬県健康づくり財団

群馬県では、公費負担により、新生児の先天性代謝異常等検査を実施しています。(2024年4月から22疾患に拡大)

オプションスクリーニングでは、この検査の対象となっていない早期診断・早期治療が極めて有効な疾患について、追加して検査を行います。

大切なお子様の未来のために、オプションスクリーニングについてもご検討ください。



1. 検査の方法

検査は、一般社団法人 希少疾患の医療と研究を推進する会(CReARID[クレアリッド])に委託します。群馬県が行っている先天性代謝異常等検査の血液ろ紙を使うため、新たな採血など赤ちゃんへの負担はありません。

2. 検査の費用

有料です。費用は産科医療機関におたずねください。

3. 検査結果

検査結果は、おおむね1か月程度で産科医療機関(病院)からお知らせします。再検査・精密検査など対応を要する場合は、結果判明後すみやかに連絡いたしますので、必ず検査を受けてください。

【再検査】

初回検査で確実に正常と判断できないときは、医療機関でもう一度採血し、検査します。

【精密検査】

初回または再検査の結果、病気の疑いがある場合に、専門の医療機関で病気かどうか正確に診断するための検査です。

4.検査の申し込み

検査には、別紙の「オプションスクリーニング申込書」が必要になります。
この案内をお読みにになり、必要事項をご記入の上、産科医療機関へご提出ください。
※2024年4月1日以降に、群馬県内で生まれたお子様が対象となります。

5.注意事項

- ・重症な場合など、障害の程度を軽くできても、治療の効果が十分得られないことがあります。
- ・まれにご両親の病気が発見される可能性があります。

6.個人情報の取扱い

取得した個人情報はオプションスクリーニングの実施、結果報告書の作成、精密検査の案内、料金の請求、オプションスクリーニングの精度管理等に利用します。オプションスクリーニングの結果はご本人（保護者）のほか医療機関にもお知らせします。医療サービスの提供及びオプションスクリーニングの精度向上のために、他の医療機関等と情報を連携する場合があります。ご提供いただきました個人情報は、本オプションスクリーニングの目的以外には使用しません。

7.検査対象の病気

ライソゾーム病 6 疾患	△コ多糖症Ⅰ型
	△コ多糖症Ⅱ型
	△コ多糖症ⅣA型
	△コ多糖症Ⅵ型
	ファブリー病（男児のみ）
	ポンペ病
副腎白質ジストロフィー（男児のみ）	

8.お問い合わせ先

公益財団法人群馬県健康づくり財団 検査部検査企画課 電話 027-269-7405
営業時間 8:30 ~ 17:15
休業日 土曜日・日曜日・祝日・年末年始
お問い合わせの際は、オプションスクリーニングのことで、とお伝えください。