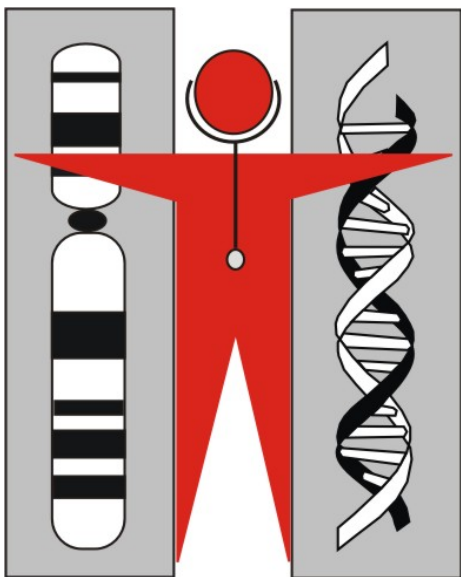


Clinical Genetic Service

醫學遺傳服務

遺傳篩選組

資料小冊



衛生署醫學遺傳服務

Clinical Genetic Service, Department of Health

衛生署遺傳篩選組自 1984 年起免費為所有在香港出生的嬰兒抽取臍帶血作以下兩種先天性疾病的普查：

1. 葡萄糖六磷酸去氫醇素缺乏症 (G6PD 缺乏症)，
2. 先天性甲狀腺功能不足。

這兩種先天性疾病，早期沒有明顯病徵，如能早發現，及早治療，可以幫助嬰兒預防身體及智力發育遲緩。

在一般情況下，若嬰兒的普查結果正常，家長將不會收到醫院或遺傳篩選組的電話或書面通知。

在私家醫院出生的嬰兒亦可享有這項服務，父母可向主診產科或兒科醫生查詢。

葡萄糖六磷酸去氫醇素缺乏症

(G6PD 缺乏症)

如証實嬰兒患有葡萄糖六磷酸去氫醇素缺乏症，醫院或遺傳篩選組會盡早通知嬰兒的父母，醫護人員亦會給嬰兒父母適當的輔導。

先天性甲狀腺功能不足

如果懷疑嬰兒患有先天性甲狀腺功能不足，遺傳篩選組會盡早通知嬰兒的父母帶嬰兒到遺傳篩選組作覆驗，包括身體檢查及覆驗血液。

若証實嬰兒患有先天性甲狀腺功能不足，便會轉介嬰兒到出生的醫院接受治療。

電話熱線：2361 9979

網址：

http://www.dh.gov.hk/tc_chi/main/main_cgs/main_cgs.html