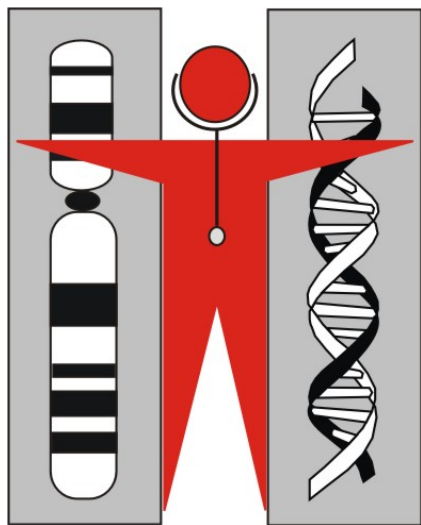


# 衛生署遺傳篩選組

## 提供新生嬰兒篩選服務

### 醫學遺傳服務 新生嬰兒篩選 資料小冊子



#### 服務人士：

香港公立醫院出生的嬰兒



#### 普查的疾病：

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

#### 原因：

- 早期沒有明顯病徵
- 如能早發現，及早治療，可以幫助這些嬰兒預防身體及智力發展遲緩。



費用：全免

#### 方法：

抽取嬰兒臍帶血測試

#### 普查結果如果正常：

家長將不會收到任何通知

#### 普查結果如果不正常：

家長將會於兩星期內收到通知

1. 確實葡萄糖六磷酸去氫醇素缺乏症(G6PD 缺乏症)

遺傳篩選組或醫院會通知嬰兒的父母，提供適當的輔導。

#### 2. 先天性甲狀腺功能不足

\*懷疑先天性甲狀腺功能不足- 遺傳篩選組或醫院會通知嬰兒的父母安排嬰兒覆驗，包括驗血及身體檢查。

\*確診先天性甲狀腺功能不足- 會轉介嬰兒到醫院接受治療

3. 為方便醫護人員跟進，這些普查結果會以嬰兒及其母親的個人資料存放於衛生署的電子醫療系統內。



#### 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



電話熱線: 2361 9979

網址: <http://www.cgs.dh.gov.hk>



衛生署  
醫學遺傳服務

