

Durchführung des Neugeborenen-Screenings auf Angeborene Stoffwechselkrankheiten und Störungen des Hormon- und Immunsystems

Name: _____

geb. am: _____

Ich wurde über das **Neugeborenen-Screening auf angeborene Stoffwechselkrankheiten und Störungen des Hormon- und Immunsystems** gemäß Gendiagnostikgesetz und Kinderrichtlinie aufgeklärt, habe den Flyer erhalten und gelesen und stimme nach ausreichender Bedenkzeit dieser Maßnahme bei meinem neugeborenen Kind zu. Die Zustimmung umfasst auch die Übermittlung der mit der Filterpapierkarte weiterzugebenden personenbezogenen Daten an das Screening-Labor.

Ich erkläre mich einverstanden, dass ich bei einem auffälligen Befund durch meinen Arzt oder direkt durch das Screening-Labor kontaktiert werde.

Ich hatte Gelegenheit, zu den Screening-Untersuchungen Fragen zu stellen. Mir ist bekannt, dass diese Einwilligung jederzeit schriftlich oder mündlich mit Wirkung für die Zukunft gegenüber der aufklärenden Person widerrufen werden kann. Mit diesem Vorgehen bin ich **einverstanden** und stimme dem Screening bei meinem Kind zu.

ja nein

Ich bin ferner **damit einverstanden**, dass im Falle der Einsendung der Blutprobe durch eine Hebamme/einen Geburtshelfer der Befundbericht an diese Hebamme/diesen Geburtshelfer gesandt wird, um ihn an den/die betreuende/n (Kinder-) Arzt/Ärztin weiterzuleiten.

ja nein

Ich bin **damit einverstanden**, dass Restblutproben zur Qualitätssicherung und zum Zwecke späterer Nachprüfbarkeit der Ergebnisse über einen Zeitraum von 12 Monaten nach Laboreingang aufbewahrt werden. Bei ‚nein‘ wird die Probe nach Erstellung des Befundes vernichtet.

ja nein

(Dies muss auch auf der Screeningkarte vermerkt werden!)

Ich bin **damit einverstanden**, dass die anonymisierte Probe zur Weiterentwicklung der medizinischen Diagnostik, zur Qualitätssicherung oder zu ähnlichen wissenschaftlichen Zwecken verwendet werden kann.

ja nein

(Bei ‚nein‘ muss dies auch auf der Screeningkarte vermerkt werden!)

Datum, Unterschrift mind. eines/r Personensorgeberechtigten

Datum, Unterschrift aufklärende Person (Name in BLOCKSCHRIFT)

Dear parents,

Early recognition and treatment of these rare diseases prevent health risks and ensures the best possible development of your child.

Thank you for your participation in the program !

Chers parents,

quelques jours après la naissance de votre enfant, nous lui faisons des examens de dépistage de maladies congénitales. Un diagnostic précoce et un traitement immédiat de troubles rares peuvent éviter des problèmes de santé. Aidez-nous à assurer la bonne santé de votre enfant!

Nous vous remercions pour votre confiance !

Sevgili anneler-babalar,

doğumdan bir kaç gün sonra bebeğinizi, doğuştan bir metabolizma bozukluğu bulunup bulunmadığını tespit etmek için muayene ediyoruz. Bu tür ender görülen hastalıkların erken tanı ve tedavisini yaptırmakla, çocuğunuzun sağlığının emniyet altına alınmasını sağlıyorsunuz.

Bize göstereceğiniz güvene imdiden teşekkürler.

Дорогие родители!

Мы обследуем вашего ребенка через несколько дней после рождения на предмет врожденных заболеваний обмена веществ. Быстрое распознавание и лечение этих нарушений позволит сохранить здоровье вашему ребенку.

Мы надеемся на вашу поддержку и благодарим за ваше доверие !



Neugeborenen-Screeningzentrum Nord

© Universitätsklinik Hamburg-Eppendorf, Martinistraße 52, 20246 Hamburg | Foto: Claudia Ketels (UKE) | Stand: 06/2019



Angeborene Stoffwechselkrankheiten und Störungen des Hormon- und Immunsystems

Neugeborenen-Screening

Information für die Eltern (Personensorgeberechtigte) zur Vorbereitung der mündlichen Aufklärung für die Reihenuntersuchung auf angeborene Stoffwechselkrankheiten und Störungen des Hormon- und Immunsystems

In Zusammenarbeit mit Ihrer Geburtsklinik oder Ihrem (Kinder-) Arzt

Liebe Eltern,

die meisten Kinder kommen gesund zur Welt und bleiben es auch. Es gibt jedoch seltene angeborene Krankheiten, die bei Neugeborenen noch nicht durch äußere Zeichen erkennbar sind. Diese Krankheiten können bei ca. einem von 1000 Neugeborenen auftreten. Unbehandelt können sie zu schweren Infektionen, Organschäden, körperlicher oder geistiger Behinderung führen. Um diese Erkrankungen zu erkennen, wird eine Früherkennungsuntersuchung für alle Neugeborenen angeboten (erweitertes Neugeborenen-Screening).

Warum werden Früherkennungsuntersuchungen durchgeführt?

Seltene angeborene Störungen des Stoffwechsels und der Organfunktion sollen rechtzeitig erkannt werden. Durch eine frühzeitige Behandlung möglichst bald nach der Geburt können die Folgen einer angeborenen Erkrankung dieser Kinder meist vermieden werden. Deshalb finden seit über 40 Jahren bei allen Neugeborenen Blutuntersuchungen statt. Diese Untersuchung wurde nun wesentlich verbessert, weitere behandelbare Erkrankungen sind in die Untersuchung eingeschlossen worden.

Wann und wie wird untersucht?

Im Laufe des zweiten bis dritten Lebensstages (36 bis 72 Stunden nach der Geburt), ggf. zusammen mit der zweiten Vorsorgeuntersuchung Ihres Kindes, der U2, werden wenige Blutstropfen (aus der Vene oder Ferse) entnommen, auf die dafür vorgesehene Filterpapierkarte getropft und nach dem Trocknen sofort zu einem Screening-Labor geschickt. Dort werden die Proben unverzüglich mit speziellen, sehr empfindlichen Methoden untersucht.

Auf welche Krankheiten wird untersucht?

Hypothyreose, Adrenogenitales Syndrom (AGS), Biotinidase-Mangel, Galaktosämie, Phenylketonurie (PKU) und Hyper-

phenylalaninämie (HPA), Ahornsirup-Krankheit (MSUD), Fettsäurestoffwechsel-Defekte (MCAD-Mangel, LCHAD-Mangel, VLCAD-Mangel), Carnitinzyklus-Defekte, Glutarazidurie Typ I, Isovalerianazidämie, Tyrosinämie Typ I und schwere Immundefekte (Krankheiten unten beschrieben).

In der Summe findet man bei **ungefähr einem von 1000 Neugeborenen** eine angeborene Erkrankung. In den meisten der betroffenen Familien gab es vorher noch nie derartige Erkrankungen. Da die betroffenen Kinder bei der Geburt völlig gesund erscheinen können, ist das Neugeborenen-Screening wichtig, um die Kinder rechtzeitig vor schweren Erkrankungen und deren Folgen, wie z.B. Störungen der geistigen und körperlichen Entwicklung zu bewahren. Aus dieser Untersuchung allein lassen sich keine Aussagen über familiäre Risiken ableiten.

Wer erfährt das Testergebnis?

In jedem Falle erhält der Einsender der Blutprobe innerhalb weniger Tage einen schriftlichen Befund vom Screening-Labor. In dringenden Fällen wird unverzüglich zusätzlich direkt mit Ihnen Kontakt aufgenommen. **Geben Sie deshalb für die Testkarte Ihre Telefonnummer und Ihre Anschrift an**, unter der Sie in den ersten Tagen nach der Geburt erreichbar sein werden.

Früherkennung und Frühbehandlung für betroffene Neugeborene sind nur möglich, wenn alle Beteiligten – Eltern, Klinik bzw. Kinderarzt und Screening-Labor – ohne Zeitverlust zusammenarbeiten, damit die Untersuchungsergebnisse rechtzeitig erhoben und kontrolliert werden. Unauffällige Untersuchungsergebnisse werden Ihnen nur auf Ihre persönliche Nachfrage hin mitgeteilt.

Was bedeutet das Testergebnis?

Das Ergebnis eines Screening-Testes ist noch keine ärztliche Diagnose. Mit dem Testergebnis können entweder die betreffenden untersuchten Störungen weitgehend ausgeschlossen

werden oder eine weitere diagnostische Untersuchung bei Verdacht auf eine Erkrankung erforderlich machen, z.B. durch eine Wiederholung des Testes. Eine Wiederholung eines Testes kann aber auch notwendig sein, wenn z.B. der Zeitpunkt der Blutabnahme nicht optimal war.

Können diese Krankheiten geheilt werden?

Alle genannten Stoffwechseldefekte, endokrinen Störungen und Immundefekte sind angeboren und können deshalb nicht geheilt werden. Jedoch können die Auswirkungen dieser angeborenen Störungen mit einer entsprechend frühzeitigen Behandlung vermieden oder zumindest vermindert werden. Die Behandlung besteht z.B. in einer Spezialdiät oder in der Einnahme von bestimmten Medikamenten. Spezialisten stehen für die Beratung und Betreuung im Verdachts- oder Krankheitsfall zur Verfügung.

Die Teilnahme am Neugeborenen-Screening ist freiwillig. Die Kosten der Untersuchung werden von den gesetzlichen Krankenkassen übernommen. Das Ergebnis der Untersuchung unterliegt der ärztlichen Schweigepflicht und darf nicht ohne Ihre Einwilligung an Dritte weitergegeben werden.

Ihr Einverständnis umfasst nur die oben genannten Ziel-erkrankungen sowie die Weitergabe der personenbezogenen Angaben zur Durchführung des erweiterten Neugeborenen-Screenings.

Das Team des Neugeborenen-Screeningzentrums Nord am UKE empfiehlt Ihnen diese Untersuchung und wünscht Ihnen und Ihrem Kind Alles Gute für die Zukunft !

Nähere Informationen dazu finden Sie im Internet unter: www.screening-dgns.de

Wenn Sie noch weitere Fragen zum Thema Neugeborenen-Screening haben, wenden Sie sich bitte an Ihre Geburtseinrichtung, Ihren Kinderarzt oder die Hebamme.

Hypothyreose • Unterfunktion der Schilddrüse. Führt zu Störungen der körperlichen und geistigen Entwicklung. Einfache Behandlung durch Einnahme von Schilddrüsenhormon.

Adrenogenitales Syndrom (AGS) • Defekt der Nebennieren mit fehlender Hormonproduktion. Tödliche Verläufe möglich, falsche Geschlechtszuordnung bei Mädchen. Behandlung: Hormontabletten.

Biotinidase-Mangel • Störung im Stoffwechsel des Vitamins Biotin. Hautveränderungen, Stoffwechselkrisen, geistige Behinderung. Behandlung mit Biotin.

Galaktosämie • Defekt in der Verwertung des Zuckerbausteins Galaktose. Leberversagen und früher Tod oder Linsentrübung und geistige Behinderung. Behandlung durch galaktosefreie Diät.

Phenylketonurie (PKU) und Hyperphenylalaninämie (HPA) • Störung im Abbau der Aminosäure Phenylalanin. Fortschreitende geistige Behinderung. Verhinderung durch spezielle Diät u./o. Medikamente.

Ahornsirup-Krankheit • Störung im Abbau von Aminosäuren. Koma, Todesfälle, geistige Behinderung. Behandlung: spezielle Diät.

MCAD-Mangel • Störung im Fettsäurestoffwechsel. Krisenhafte Entgleisungen möglich, mit Koma und plötzlichem Tod. Behandlung: Vermeidung langer Hungerphasen, besonders bei Infekten.

VLCAD-Mangel und LCHAD-Mangel • Defekte im Stoffwechsel langkettiger Fettsäuren. Krisen mit Koma und Tod, Störung der Herz-tätigkeit. Behandlung: spezielle Diät, Vermeidung von Hungerphasen.

Carnitinstoffwechsel-Defekte (CPT-I, CPT-II, CAT) • Störungen im Stoffwechsel der Fettsäuren. Plötzliche Krisen mit Koma und Tod. Behandlung: Diät, Vermeidung von Hungerphasen, Medikamente.

Glutarazidurie Typ I (GA I) • Störung im Abbau von Aminosäuren. Plötzliche Krisen, bleibende Bewegungsstörung. Behandlung: spezielle Diät und Medikamente.

Isovalerianazidurie • Störung im Aminosäureabbau. Frühzeitiges Erbrechen, Koma, „Schweißfußgeruch“, geistige Behinderung. Behandlung: spezielle Diät und Medikamente.

Tyrosinämie Typ I • Störung im Abbau der Aminosäuren. Schwerste Leber- und Nierenschädigung. Behandlung: Medikamente, Diät.

Schwere kombinierte Immundefekte (SCID) • Völliges Fehlen der Immunabwehr: Infektanfälligkeit mit Komplikationen. Therapie: Knochenmark-/Stammzell-Transplantation

Bei weiteren Krankheiten hängt die Aufnahme in das nationale Screening-Programm vom Fortschreiten der wissenschaftlichen Erkenntnis ab. Zu diesen Störungen gehören:

Glutarazidurie Typ II • Methylmalonazidurie • Propionazidurie • Hämoglobinopathien • Adrenoleukodystrophie • NCL • u.a.m.

Für unsere Einsender:

Umseitige Einwilligung ausfüllen,
unterschreiben lassen und in Akte
des Einsenders ablegen!

Vorliegen der Einwilligung
auf Trockenblutkarte mit Kreuz
bestätigen!

Auf Wunsch der Eltern
(Personenberechtigten)
Fotokopie anfertigen
und aushändigen!

