



فحص المواليد الجدد في هايدلبرغ

معلومات للوالدين

وفي الحالات الشديدة قد تتأثر وظائف الرئة. إن الهدف من التشخيص المبكر لتلجُ المخاط هو الشروع في علاج معين في أسرع وقت ممكن؛ مما يساعد في تحسين نوعية الحياة وزيادة متوسط العمر المتوقع لدى الطفل. وبحسب المتطلبات القانونية لقانون التشخيصات الوراثية تُعدُّ استشارة الطبيب أمراً ضرورياً قبل إجراء فحص تلجُ المخاط لدى الأطفال حديثي الولادة. لمزيد من المعلومات عن هذا المرض وكيفية إجراء الفحص الدقيق له انظر الصفحة 5.

بعد إكمال هذه الفحوص سيجري الاحتفاظ بورقة الفحص التي تحتوي على بقع الدم الجافة لمدة 3 أشهر، بعد ذلك سيجري إتلافها وفقاً للمتطلبات القانونية.

في حال الحصول على نتائج غير عادية يلزم عمل المزيد من الفحوص؛ لذلك فإننا نطلب موافقتك على نقل البيانات من مركز الرعاية المستمرة إلى مركز الفحص الخاص بنا إلى حين الانتهاء من مراجعة جميع النتائج.

أيها الوالدان العزيزان،
إن طفلكما إما على وشك أن يُولد، وإما أنه قد وُلد لتوه، ونحن نرجو الخير والتوفيق لكما ولعائلتكما. يحظى معظم الأطفال بصحة جيدة عند ولادتهم، ويظلون كذلك فيما بعد. إلا أن هناك أمراضاً خَلْقِيَّةً لا يمكن الكشف عنها سيرياً لدى المواليد الجدد. وفي غياب الكشف المبكر والعلاج قد تؤدي هذه الأمراض إلى إصابة الطفل بمشاكل صحية خطيرة. ومن أجل تجنب هذه المشاكل من الحدوث يُنصح في ألمانيا بإجراء الفحوص التشخيصية المبكرة المهمة (الفحص المطول لحديثي الولادة) لجميع المواليد الجدد في الأيام الأولى من حياتهم. تُعدُّ المشاركة في فحص المواليد الجدد أمراً اختيارياً. إن إجراء هذه الفحوص على طفلكما يتطلب موافقتكما على نموذج الموافقة (توقيع واحدٍ من أولياء الأمر على الأقل).

فحص المواليد الجدد من الاضطرابات الاستقلابية الخلقية والاضطرابات والاختلالات الهرمونية

يمكن للاضطرابات الاستقلابية الخلقية النادرة أو اختلالات وظائف الغدد الصماء أو اضطرابات الجهاز المناعي أن تتسبب في حدوث أضرار لا يمكن علاجها في أعضاء الجسم، أو إعاقة بدنية أو عقلية، أو التهابات خطيرة، أو حتى الوفاة. ويمكن عادةً تفادي أو تقليل الآثار المترتبة على الأمراض الخلقية عن طريق إعطاء أدوية معينة أو اتباع نظام غذائي خاص. يُفَضَّل أخذ عينة الدم اللازمة لفحص المواليد الجدد بين اليومين الثاني والثالث من حياة الطفل، وذلك من خلال بضع قطرات من دم الطفل تُوضع على بطاقة ورقة ترشيح وتُرسل فوراً إلى أحد المختبرات لفحصها. يمكنك الاطلاع على وصف كامل للفحوص والاضطرابات -كل على حدة- بدءاً من الصفحة 2.

فحص المواليد الجدد من تلجُ المخاط (التليف الكيسي)

بجانب فحص المواليد الجدد من الأمراض الاستقلابية الخلقية والاختلالات الهرمونية واضطرابات الجهاز المناعي فإننا نوفر فحص التلجُ المخاطي من عينة الدم ذاتها. يعاني الأطفال المصابون بالتليف الكيسي التهاباً مزمناً نتيجة لإنتاج مخاط كثيف ولزج في الرئتين وأعضاء أخرى من الجسم. ونتيجة لذلك يظهر على الأطفال الفشل والقصور في النمو.

مشفى طب الأطفال واليافعين في هايدلبرغ

Universitätsklinikum Heidelberg
Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin
Dietmar-Hopp-Stoffwechszentrum
Neugeborenen-Screening
Im Neuenheimer Feld 669
69120 Heidelberg

رقم الهاتف: 06221-56-8278 ; 8475
رقم الفاكس: 06221-56-4069

www.neugeborenencreening.uni-hd.de

فحص المواليد الجدد للكشف عن الاستقلاب والاضطرابات الهرمونية واضطرابات الجهاز المناعي

من سيحصل على نتيجة الفحص؟
مهنا كانت النتيجة فإن الشخص الذي أرسل عينة الدم سيحصل على تقرير مكتوب من مختبر الفحص في غضون بضعة أيام. وعلى المرسل أن يُعلم الوالدين في حال الحصول على نتيجة غير عادية. وفي الحالات المستعجلة (مثل أن يكون المرسل غير موجود) يتواصل المختبر مع الوالدين مباشرة. من أجل ذلك يجب كتابة رقم هاتفك والعنوان الذي يمكن التواصل معك من خلاله على بطاقة الفحص. فليس من الممكن الكشف المبكر عن المرض والعلاج المبكر للأطفال المصابين دون أن يتعاون جميع المعنيين: الوالدان، والمستشفى، وطبيب الأطفال، ومختبر الفحص، في العمل معًا وبأقصى سرعة ممكنة.

بمّ تخبرنا نتيجة الفحص؟
لا تُعتبر نتيجة الفحص تشخيصًا طبيًا. إما أن تستبعد النتيجة الإصابة بالاضطرابات المذكورة إلى حد كبير، وإما أن يلزم إجراء مزيد من الفحص في حال الاشتباه في الإصابة بمرض ما، مثل تكرار الفحص على سبيل المثال. وقد يكون تكرار الفحص ضروريًا، وذلك -على سبيل المثال- إذا لم يكن تحليل الدم قد أُجري في الوقت الأمثل، أو لم تكن كمية الدم التي على البطاقة كافية.

هل يمكن علاج هذه الأمراض؟
هذه الأمراض الاستقلابية والاضطرابات في وظائف الغدد الصماء وأمراض نقص المناعة جميعها خلقية؛ وبالتالي يتعدّد علاجها في معظم الحالات. لكن الآثار المترتبة على هذه الاضطرابات الخلقية إذا عُولجت علاجًا مناسبًا في وقت مبكر فإنها غالبًا ما تختفي تمامًا، أو على الأقل تضعف وتتضاءل. يتألف العلاج من نظام غذائي خاص أو أدوية خاصة أو كليهما معًا. يوجد لدينا مختصون في التمثيل الغذائي والهرمونات (مختصون في الغدد الصماء) ومختصون في اضطرابات الجهاز المناعي مستعدون لتقديم الاستشارات والرعاية اللازمة في حال الاشتباه في الإصابة بمرض ما.

يوجد أمراض استقلابية خلقية نادرة واختلالات هرمونية واضطرابات في الجهاز المناعي لا يُمكن الكشف عنها من العلامات الخارجية في المواليد الجدد. هذه الأمراض تحدث لواحد من قرابة الألف من الأطفال حديثي الولادة. وإذا تُركت دون علاج فقد تؤدي إلى تلف الأعضاء أو إلى حصول إعاقة بدنية أو ذهنية أو التهابات خطيرة أو حتى الوفاة، ومنذ أكثر من 40 عامًا وفحص الدم -المعروف بفحص المواليد الجدد- يُنصح بإجرائه -كفحص وقائي- لجميع الأطفال حديثي الولادة. في الأعوام الأخيرة أدخلت تحسينات كبيرة على هذه الدراسات، حيث أُدرج عدد من الأمراض الأخرى القابلة للعلاج في فحص المواليد الجدد.

لماذا يُجرى فحص المواليد الجدد؟
هذه الاضطرابات الخلقية التي تحصل في التمثيل الغذائي أو الجهاز المناعي ينبغي أن تُشخص في مرحلة مبكرة. فالآثار السلبية المترتبة على الأمراض الخلقية يمكن عادةً منعها بالعلاج المبكر عند الشروع فيه بعد الولادة فورًا.

متى وكيف يُجرى الفحص؟
يُجرى الفحص بين اليومين الثاني والثالث من الحياة (37 إلى 72 ساعة عقب الولادة)، ويمكن أن يُجرى مع الفحص الوقائي الثاني لطفلك (U2)، حيث تُؤخذ قُطرات من دمه (من الوريد أو عن طريق وخز عقب القدم) وتوضع على بطاقة ورقة ترشيح. وتُرسل الدماء حال جفافها إلى مختبر الفحص. نحن هنا نحلل العينات في اليوم الذي تصلنا فيه، وذلك من خلال طرق تحليل متخصصة وشديدة الحساسية. تكلفة الفحص يغطيها تأمينك الصحي أو تغطيها العيادة.

ما الأمراض التي يمكن الكشف عنها؟
إن الأمراض التي تُؤخذ لها عينات الدم المذكورة ضمن توجيهات إلزامية أصدرتها اللجنة الاتحادية المشتركة (اللجنة الاتحادية المشتركة من الأطباء والتأمين الصحي G-BA). وتشمل الأمراض 13 مرضًا استقلابيًا واثنين من الاختلالات الهرمونية. ويجري الكشف أيضًا عن العوز المناعي المشترك الشديد. يمكنك أن تجد بالأسفل مزيدًا من التفاصيل عن الآثار والأعراض المرتبطة بهذه الأمراض.

بوجه عام يوجد واحد من هذه الأمراض في طفل واحد من قرابة الألف طفل من حديثي الولادة. وفي معظم الأسر المتضررة لم تحصل لهم مثل هذه الأمراض من قبل. وبما أن الأطفال المصابين يمكن أن يظهروا بكامل صحتهم عند الولادة، فإن فحص المواليد الجدد يمكن أن يمنع اضطرابات النمو البدني والعقلي. لا يمكن استخلاص نتائج عن المخاطر التي قد تلحق بالأسرة من هذا الفحص وحده.

المتلازمة الكُطرية التناسلية

نقص هرموني ناجم عن خلل في وظيفة قشر الكُظر: يصيب الذكور والإناث، قد يؤدي إلى نوبة قاتلة من فقدان الأملاح. إعطاء الهرمون، تشخيص جيد (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/14000).

داء بول شراب القَيْقَب-

خلل في استقلاب الأحماض الأمينية: إعاقة عقلية، غيبوبة، قد يؤدي إلى الوفاة. أسلوب العلاج: تقديم نظام غذائي خاص، تشخيص جيد في العادة (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/150000).

البيوتينيداز

نقص في استقلاب فيتامين البيوتين: تغيرات في الجلد، نوبات استقلابية، تخلف عقلي، قد يؤدي إلى الوفاة. أسلوب العلاج: إعطاء البيوتين، تشخيص جيد جداً (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/30000).

اختلالات استقلاب الكارنيتين

خلل في استقلاب الأحماض الدهنية: نوبة استقلابية، غيبوبة، قد يكون قاتلاً. أسلوب العلاج: تقديم نظام غذائي خاص، تشخيص جيد جداً (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/500000).

الجلالكتوسيميا (وجود الغالاكتوز في الدم)

خلل في استقلاب عنصر اللاكتوز (اللاكتوز): عتامة في عدسات العين، إعاقة بدنية وعقلية، فشل كبدي، قد يؤدي إلى الوفاة. أسلوب العلاج: تقديم نظام غذائي خاص، تشخيص جيد في العادة (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/70000).

بيلة حمض الغلوتاريك النوع الأول

خلل في استقلاب الأحماض الأمينية: نوبة استقلابية مفاجئة مع اضطراب الحركة المستمرة. أسلوب العلاج: تقديم نظام غذائي خاص، تشخيص جيد في الغالب (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/120000).

قصور الغدة الدرقية

نقص خلقي في هرمونات الغدة الدرقية: اختلال شديد في النمو البدني والعقلي. أسلوب العلاج: إعطاء مكملات هرمونات الغدة الدرقية، تشخيص جيد جداً (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/3500).

احمضاض الدم الإيزوفاليريكي

خلل في استقلاب الأحماض الأمينية: إعاقة عقلية، غيبوبة، قد يؤدي إلى الوفاة. أسلوب العلاج: تقديم نظام غذائي خاص، تشخيص جيد جداً (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/100000).

نقص VLCAD و LCHAD

خلل في استقلاب الأحماض الدهنية ذات السلاسل الطويلة: نوبات استقلابية، غيبوبة، ضعف عضلي وضعف في عضلة القلب، قد يؤدي إلى الوفاة. أسلوب العلاج: تقديم نظام غذائي خاص وتجنب الصوم، تشخيص جيد في الغالب (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/80000).

نقص إنزيم MCAD

خلل في إنتاج الطاقة من الأحماض الدهنية: نقص سكر الدم، غيبوبة، قد يؤدي إلى الوفاة. أسلوب العلاج: تجنب الصوم، تشخيص جيد جداً (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/1000).

بيلة الفيثيل كيتون

خلل في استقلاب الحمض الأميني فينيلالانين: إعاقة عقلية يتعذر علاجها. العلاج الناجح: تقديم نظام غذائي خاص، تشخيص جيد جداً (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/10000).

فرط تيروزين الدم النوع الأول

اضطراب في استقلاب الحمض الأميني تيروزين، إذا لم يُبدأ بعلاجه في الأيام الأولى من حياة الطفل فقد يتسبب في اختلال شديد في وظائف الكبد مع حصول برفان ونزف، واختلال في وظائف الكلى ونوبات عصبية. أسلوب العلاج: دواء (نييتيسينون) ونظام غذائي خاص، تشخيص جيد (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/135000).

العوز المناعي المشترك الشديد

انعدام كامل في الدفاع المناعي: يحصل في مرحلة الطفولة، ويسبب حدوث حساسية شديدة للعدوى مصحوبة بمضاعفات هذه العدوى. أسلوب العلاج: اتباع تدابير وقائية صحية صارمة. زراعة نخاع العظم أو زراعة الخلايا الجذعية، العلاج ببدائل الإنزيم. مُمنع الرضاعة أو اللقاحات الحية أو نقل نواتج الدم غير المعالجة. يموت أغلب الأطفال المصابين إذا تُركوا دون علاج خلال عام أو عامين (معدل الإصابة في المواليد الجدد: قرابة 1/32500).

ملحوظة

لا يمكن للعلاج المبكر منع آثار الأمراض منعاً كاملاً. ولكن العلاج الذي يُبدأ به دون تأجيل يعطي الطفل فرصة النمو على نحو طبيعي في معظم الحالات.

منذ صدور قانون التشخيصات الوراثية عام 2010 ولجنة التشخيص الوراثي (GEKO) تعمل على تقويم مجموعة جديدة من الاضطرابات الوراثية في معهد روبرت كوخ. ساعدت GEKO في تقديم الفحوصات الخاصة بمرض فرط تيروزين الدم النوع الأول ومرض العوز المناعي المشترك الشديد.

فحص المواليد الجدد من التلُّج المخاطي

كيف يُجرى فحص التليّف الكيسي؟
لا يتطلب فحص التليّف الكيسي عادةً أخذ عينة دم إضافية. إذ يُجرى فحص التليّف الكيسي في الوقت نفسه الذي يُجرى فيه فحص المواليد الجدد من الأمراض الاستقلابية والاختلالات الهرمونية واضطرابات الجهاز المناعي، ومن عينة الدم نفسها التي أخذت من طفلك لهذا الغرض. لذلك تُؤخذ قُطرات من دمه (من الوريد أو من عقب القدم) وتُوضع على بطاقة ورقة ترشيح، وترسل إلى مختبر ليفحصها.

في البداية تُحدّد مستويات إنزيم التريبسين المتفاعل مناعياً (IRT). وفي المستوى الذي يلي ذلك في الأهمية يُجرى فحص ثانٍ للكشف عن البروتين المرتبط بالتهاب البنكرياس، وذلك من عينة الدم ذاتها. فإن كانت نتيجة الفحص الثاني مرتفعةً بدورها يُستخدم فحص DNA (الفحص الجيني) في البحث عن التغيرات الجينية الأكثر حدوثاً في مرض التليّف الكيسي. فإذا عثُر على واحد أو اثنين من التغيرات الجينية فإن نتيجة الفحص ينقصها الضبط. أما إذا كانت نتيجة الفحص الأول (فحص IRT) في غاية الوضوح فإن نتيجة الفحص وحدها ينقصها الضبط، أما الفحوص الأخرى فلم تُعدّ هناك حاجة لإجرائها. إن خطوات الفحص بمجموعها تؤدي إلى الوصول إلى أعلى مستوى ممكن من دقة النتائج وسلامتها. إلا أنه في الحالات النادرة جدًا يمكن أن يعاني الطفل من التليّف الكيسي ولا يظهر ذلك في الكشف المبكر.

وفقاً للمتطلبات القانونية لقانون التشخيصات الوراثية ينبغي الحصول على التثقيف اللازم من الطبيب قبل إجراء فحص التليّف الكيسي للمواليد الجدد. إذا أُجريت عملية الولادة على يد داية أو قابلة فيمكن تأجيل فحص التليّف الكيسي لطفلك على يد أحد الأطباء حتى سن 4 أسابيع (على سبيل المثال: مع الفحص الوقائي الثاني U2). لذلك ينبغي حينها أخذ عينة أخرى من دم الطفل. على خلاف فحص التليّف الكيسي، من الأفضل إجراء فحص الاضطرابات الاستقلابية / الهرمونية الخلقية خلال 72 ساعة؛ وذلك لأن المسارعة في البدء بالعلاج -بخلاف الحال في فحص التليّف الكيسي- أمرٌ ضروري في معظم الأمراض المفحوصة.

سنحتفظ بعينة الدم المأخوذة من طفلك مدة 3 أشهر بعد إجراء الفحص، ثم نتلفها بعد ذلك

بجانب فحص المواليد الجدد من الأمراض الاستقلابية الخلقية والاختلالات الهرمونية واضطرابات الجهاز المناعي يمكننا فحص طفلك من التلُّج المخاطي. إن الهدف من هذه الأطروحة هو التشخيص المبكر لتلُّج المخاط من أجل الشروع في العلاج في أسرع وقت ممكن؛ مما يساعد في تحسين نوعية الحياة وزيادة متوسط العمر المتوقع لدى الأطفال المصابين بالتلُّج المخاطي. فحص التلُّج المخاطي خاضع لتنظيمات قانون التشخيصات الوراثية. ستساعدك المعلومات التالية على الاستعداد لخوض حوارٍ واعي مع طبيبك حول الموافقة على البرنامج.

ما هو التلُّج المخاطي؟

التلُّج المخاطي (يُعرف أيضاً بالتليّف الكيسي) هو مرض وراثي يصيب طفلاً واحداً من نحو 4800 طفل. إن أي تغير جيني في الجين المسمى CFTR يؤدي إلى حدوث اضطراب في عملية تبادل الأملاح في الخلايا الغُدّية. وهذا بدوره يسبّب تكوّن مخاط لزج في القناة التنفسية وفي أعضاء أخرى؛ مما يؤدي إلى إصابتها بالتهاب دائم. قد تتباين علامات هذا المرض في حدتها نظراً لاختلاف التغيرات الجينية. وغالباً ما تكون وظيفة البنكرياس محدودة. ونتيجةً لهذا يعاني الأطفال المصابون نقصاً في الوزن وضعفًا في النمو. وفي الحالات الشديدة قد تتدهور وظائف الرئة على نحو كبير نتيجةً للتهاب الرئوي الحاد المتكرر.

كيف يمكن علاج التليّف الكيسي؟

لا يوجد في الوقت الحالي علاج للتليّف الكيسي. ومع ذلك يمكن تحسين أو تخفيف أعراض المرض باستخدام مناهج علاجية متعددة؛ بحيث يزداد متوسط العمر المتوقع لمريض التليّف الكيسي زيادةً مطردة. يتألف علاج التليّف الكيسي من المستنشقات والعلاج الطبيعي والوجبات الغذائية ذات السعرات الحرارية العالية والأدوية. زيادةً على ذلك يُعدّ إجراء الفحوص الدورية في المؤسسات المتخصصة في التليّف الكيسي أمراً معقولاً؛ وذلك من أجل القدرة على علاج التغيرات المبكرة في أبكر وقت ممكن.

لماذا يُعدّ فحص التليّف الكيسي في المواليد الجدد مفيداً؟

يتيح فحص التليّف الكيسي في المواليد الجدد إمكانية التشخيص المبكر والشروع في العلاج؛ مما يؤدي إلى تحسّن النمو البدني للأطفال المصابين. وهذا يساعد في تحسين صحة الأطفال المصابين ويرفع احتمالات الوصول إلى متوسطٍ عمري أعلى.

كيف سيجري إعلامك بشأن نتيجة الفحص وماذا سيحصل بعد ذلك؟

سوف يُعلم المختبر الشخص الذي أرسل عينة الدم (الطبيب) في غضون 14 يومًا إذا كانت النتيجة طبيعيةً وجديرةً بالملاحظة. ستزودك النتيجة الطبيعية بمعلومات عن طلبك الصريح فقط. إذا كانت النتيجة ينقصها الضبط فسيتواصل مُقدّم العينة معك ويحيلك إلى مركز مختص بالتليّف الكيسي. النتيجة المضبوطة لا تعني أن طفلك مصاب بالتليّف الكيسي. إذ إن طفلًا واحدًا فقط من كل خمسة أطفال حصلوا على نتيجة مضبوطة يكون مصابًا بالتليّف الكيسي. ومع ذلك فإن ثمة زيادةً في احتمالية حدوث ما يُسمى الأداة الاستثنائية. حيث يكون الحاملون للمرض أصحاء، لكن بإمكانهم نقل المرض لأبنائهم. على أية حال سوف نزودك بالاستشارات والتتقيف الوراثي اللازم بحيث تكون على اطلاع تفصيلي على أهمية هذه النتيجة.

سيعمل مركز التليّف الكيسي في البداية فحصًا تأكيدياً (يكون في العادة اختبار العرق)، وسيتناقش معك كل الأمور الأخرى. اختبار العرق آمن وغير مؤلم، وليس ثقیلاً على طفلك. سنوافيك بالنتيجة بعد الاختبار فورًا. لكن قد تحتاج إلى إجراء المزيد من البحث.

اتخذ قرارك من أجل طفلك!

تعدّ المشاركة في فحص التليّف الكيسي أمرًا اختياريًا. أما تكاليف الاستقصاء فتتحمّلها شركات التأمين الصحي القانوني. وتكون نتائج الاستقصاء خاضعة للسرية الطبية، ولا يتم إعطاؤها لأطراف خارجية دون موافقتك. على المختبر الذي أجرى الفحص أن يرسل النتائج مباشرةً إلى الشخص المسؤول المكلف بالتواصل معك في حال كون النتيجة واضحة. لديك الحق في الرجوع عن موافقتك على إجراء فحص التليّف الكيسي في أي وقت تريده. ينبغي أن يكون قرار الموافقة على فحص التليّف الكيسي أو رفضه مبنيًا على أساس متين من المعلومات الصحيحة والموثوقة. الفرصة متاحة لك دائماً لمناقشة أسئلتك مع الأطباء.

هذا الفحص الجيني لمرض التليّف الكيسي صادقت عليه لجنة التشخيصات الوراثية في معهد روبرت كوخ.

مدة الاحتفاظ بالبيانات 10 أعوام. فالنتائج الطبية ينبغي الاحتفاظ بها مدة 10 أعوام بحسب قانون المهن الطبية. لكن يمكنك الاطمئنان إلى أن البيانات لن يطلع عليها سوى طاقم العاملين في فحص المواليد الجدد، حيث يطلعون على البيانات التي يحتاجونها حقًا في أداء عملهم. وبعد عشرة أعوام ستُحذف البيانات. لن تستخدم بياناتك وبيانات طفلك وعينات الدم -ولن يجري تقويمها- في أغراض غير الأغراض المذكورة، ولن تُعطى لأطراف خارجية غير مخولة بالحصول عليها. ولك الحق في طلب معلومات من الشخص المسؤول (مستخدم النظام) عن بيانات طفلك الشخصية المخزّنة في النظام. ويمكنك أيضًا أن تطلب تصحيح البيانات غير الدقيقة أو حذف البيانات أو الحد من معالجتها.

الشخص المسؤول عن جمع البيانات الشخصية في إطار فحص المواليد الجدد هو:

Prof. Dr. med. Prof. h.c. mult. (RCH) Georg F. Hoffmann
رقم الهاتف: 06221564002
البريد الإلكتروني: georg.hoffmann@med.uni-heidelberg.de

إذا كانت لديك أية استفسارات أو مخاوف بشأن معالجة البيانات واتباع متطلبات حماية البيانات، يمكنك التواصل مع مسؤول حماية البيانات في المعهد: Datenschutzbeauftragter Uni-verstitätsklinikum Heidelberg
العنوان:

Im Neuenheimer Feld 672, 69120 Heidelberg
البريد الإلكتروني: PrivacyPolicy@med.uni-heidelberg.de

في حال معالجة البيانات على نحو غير قانوني يحق لك التقدّم بشكوى إلى السلطة الإشرافية التالية:

Der Landesbeauftragte für den Datenschutz und die Informationsfreiheit Baden-Württemberg
Postfach 10293; Stuttgart 70025
Königstraße 10a, 70173 Stuttgart
رقم الهاتف: 0711615541-0 رقم الفاكس: 0711615541-15
البريد الإلكتروني: poststelle@lfdi.bwl.de
موقع الوي: www.baden-wuerttemberg.datenschutz.de

التراجع

تعدّ المشاركة في فحص المواليد الجدد أمرًا اختياريًا. لديك الحق في الرجوع عن موافقتك في أي وقت تريده. في هذه الحالة سنُتلف جميع بطاقات الفحص الموجودة ونُقل البيانات الشخصية المخزّنة على نظام الكمبيوتر الخاص بنا بحيث يتعدّد الوصول إليها بعد ذلك.

عينة الدم المُتبقّاة

سنحتفظ ببطاقات الفحص التي تحتوي على الدماء الباقية لمدة 3 أشهر ثم نلتفها بعد ذلك.

جمع/معالجة البيانات

تحتوي بطاقة الفحص المُرسلة إلى مركز فحص المواليد الجدد - الواقع في مركز هايدلبرغ لطب الأطفال والمراهقين- على معلومات طفلك. إلى جانب الاسم (الذي يلزم في التعيين الصحيح لنتائج الفحص) نحتاج إلى تاريخ الميلاد وأسبوع الحمل؛ وذلك من أجل تقويم نتائج الفحص بشكل صحيح. إلى جانب ذلك نطلب منك أن تكتب على بطاقة الفحص اسمك وعنوانك ورقم هاتفك. نحن نطلب هذه البيانات لكي نستطيع إعلامك بشكل مباشر في حال حدوث أية طوارئ. هذا ضروري فقط لعدد قليل من الأطفال. إننا نحتفظ بالبيانات الشخصية لطفلك والبيانات المدرجة في بطاقة الفحص في نظام الكمبيوتر الخاص بفحص المواليد الجدد في هايدلبرغ.

إعلان الموافقة على فحص المواليد الجدد

إذا كنت ترغب في مشاركة طفلك في فحص المواليد الجدد من الأمراض الاستقلابية الخلقية / الاختلالات الهرمونية / اضطرابات الجهاز المناعي/التليّف الكيسي، فيرجى التوقيع في هذه الصفحة.

اسم الطفل: _____

تاريخ الميلاد: _____
(أو البطاقة اللاصقة)

- لقد استلمت المادة التعليمية الخاصة بفحص المواليد الجدد، كما حصلت على القدر الكافي من التعريف حول الفحص وهدفه.
- أوافق على مشاركة طفلي في فحص المواليد الجدد من الأمراض الاستقلابية الخلقية / الاختلالات الهرمونية / اضطرابات الجهاز المناعي / التليّف الكيسي، وأوافق أيضاً على نقل المعلومات المقدّمة لهذا الغرض.
- في حال كانت نتيجة الفحص غير كافية ودعت الحاجة إلى إجراء فحوص لاحقة، فإنني أوافق على أن ينقل مركز الرعاية المستمرة البيانات إلى مركز فحص المواليد الجدد في هايدلبرغ إلى حين مراجعة النتائج (تتبع نقل البيانات).
- لقد جرى تعريفي بضرورة إجراء فحصٍ ثانٍ، وذلك قبل (التاريخ). (الفحص الثاني ضروري فقط لعدد قليل جداً من الأطفال).
- أنا غير موافق على مشاركة طفلي في فحص المواليد الجدد. لقد جرى تحذيري من الآثار السلبية التي قد تلحق بطفلي (حيث يؤدي المرض غير المكتشف إلى حدوث الإعاقة أو الموت).

التاريخ، والاسم (بخط مائل)، وتوقيع وصي قانوني واحد على الأقل

التاريخ، والاسم (بخط مائل)، وتوقيع الطبيب المسؤول، حسب الفقرة 1 من المادة 8 من قانون التشخيصات الوراثية الألماني

إذا كنت ترغب في إجراء فحوص محددة فقط على طفلك، فيرجى إكمال الإعلان وتوقيعه في الخلف.

تبقى هذه الموافقة مع مُرسل العينة.
ينبغي تدوين الموافقة على برنامج فحص المواليد الجدد أو الرفض لأجزاء معينة منه على بطاقة ورقة الترشيح من أجل إجراء الفحص للخانات المحددة.



إذا كنتَ موافقًا على إجراء جميع الفحوص المقلّمة فيرجى التوقيع على إعلان الموافقة الموجود في الخلف.

لا تملأ هذه الصفحة إلا إذا كنتَ لا توافق موافقًا كاملً على برنامج الفحص الطبي.

اسم الطفل: _____

تاريخ الميلاد: _____
(أو البطاقة اللاصقة)

لقد جرى تعريفني بفحص المواليد الجدد من الاضطرابات الاستقلابية / الاختلالات الهرمونية / اضطرابات الجهاز المناعي، وكذلك فحص المواليد الجدد من التلّج المخاطي. كما جرى تحذيري من الآثار السلبية التي قد تلحق بطفلي إذا رفضتُ بعض أجزاء هذا الفحص.

إعلان الموافقة الجزئية

(يرجى التوقيع على كل نقطة توافق عليها).

أوافق على إجراء الفحوص التالية وعلى نقل البيانات اللازمة لهذا الغرض:

○ فحص المواليد الجدد من الأمراض الاستقلابية الخلقية والاختلالات الهرمونية واضطرابات الجهاز المناعي (الصفحات 2-3)

التاريخ، والاسم (بخط مائل)، وتوقيع وصي قانوني واحد على الأقل

○ فحص المواليد الجدد من التلّج المخاطي (الصفحات 5-6)

التاريخ، والاسم (بخط مائل)، وتوقيع وصي قانوني واحد على الأقل

○ إذا دعت الحاجة إلى مراجعة عملية الفحص فإنني أوافق على أن ينقل مركز الرعاية المستمرة البيانات إلى مركز فحص هايدلبرغ إلى حين مراجعة النتائج (تتبع نقل البيانات).

التاريخ، والاسم (بخط مائل)، وتوقيع وصي قانوني واحد على الأقل

التاريخ، والاسم (بخط مائل)، وتوقيع الطبيب المسؤول، حسب الفقرة 1 من المادة 8 من قانون التشخيصات الوراثية الألماني

تبقى هذه الموافقة مع مُرسل العينة.
يجب تدوين الموافقة على برنامج فحص المواليد الجدد أو الرفض لأجزاء معينة منه على بطاقة ورقة الترشيح من أجل إجراء الفحص للخانات المحددة.