

ניי-געבוירן סקרינינג

פאר אייער קינד'ס געזונטהייט



Department
of Health

פאר אינפעקציע, אדער פאראורזאכן
אנדערע פראבלעבען אויב אומבאמערקט
און אומבאהאנדלט.
דעריבער:

פריע באהאנדלונג איז זייער וויכטיג!

אבער מײן קינד זעט אויס זייער געזונט. זענען די טעסטס נאכאלץ נויטיג?

יא. מערסטנס קינדער מיט א קראנקהייט
אידענטיפיצירט דורך דער ניי-געבוירן
סקרינינג פראגראם ווייזן נישט קיין
סימפטאמען פון די קראנקהייט גלייך
נאכן געבורט און זענען אויס געזונט. מיט
די ספעציעלע לאבאראטארי טעסטס,
קענען מיר אידענטיפיצירן א קינד וואס קען
מעגליך האבן איינע פון די קראנקהייטן
און זאגן פארן קינד'ס דאקטער וועגן די
נויטיגקייט פון נאך טעסטס און ספעציעלע
קעיר. מערסטנס מאל, איז זייער וויכטיג
אנצוהויבן באהאנדלונג איידער אייער קינד
ווייזט סימפטאמען אדער ווערט קראנק.
אסאך פון די קראנקהייט זענען גענעטיש,
און זיי זענען אריבערגעפירט דורך דער
קינד'ס עלטערן.

יעדע קינד האט צוויי פאר גענעס -
איינס פון זייער מאמע און איינס פון זייער
טאטע. געוויסע מאל האט נאר איין פאר
גענעס א פראבלעם, אבער וויבאלד דער
אנדערע פאר האט נישט, איז דאס קינד
נישט קראנק. די קינדער ווערן אנגערופן
קעריערס (אריבערפירערס). כאטש וואס
די קינדער זענען נישט קראנק, מיינט דאס
אז כאטש איינס אדער געוויסע מאל ביידע
פון זייער עלטערן זענען אויך קעריערס.
ניי-געבוירן סקרינינג טעסטס קענען
אידענטיפיצירן קעריערס פאר געוויסע
גענעטישע קראנקהייטן עטליכע מאל,
אבער די פראגראם איז נישט געמאכט צו
טרעפן **אלע** קעריערס. *עס איז וויכטיג צו
באקומען גענעטישע קאונסעלינג אויב אייער
קינד האט א קעריער רעזולטאט וויבאלד*

פארוואס ווערט מײן קינד גע'טעסט?

צו העלפן פארזיכערן אז אייער קינד וועט
זיין די געזונטסטע מעגליך. די בלוט טעסט
שטעלט צו אינפארמאציע וועגן אייער קינד'ס
געזונטהייט וואס איר און אייער דאקטער
וואלט אנדערשווייז מעגליך נישט געוואוסט.
דער ניי-געבוירן סקרינינג פראגראם
(Newborn Screening Program)
אידענטיפיצירט קינדער וואס האבן מעגליך
איינס פון עטליכע זעלטענע, אבער מעגליך-
צו-באהאנדלען קראנקהייטן וואס ווייזן
נישט גלייך קיין סימפטאמען. מיט פריע
דיאגנאזיס און מעדיצינישע באהאנדלונג,
קען ערנסטע קראנקהייט, און אפילו טויט,
אפטמאל פארמיטן ווערן. דעריבער איז זייער
וויכטיג פאר אונז צו טעסט'ן אייער קינד'ס
סעמפל און באריכטן די רעזולטאטן פאר
אייער קינד'ס דאקטער. פרעגט אייער קינד'ס
דאקטער פאר אייער קינד'ס רעזולטאטן.

איז ניי-געבוירן סקרינינג ניי?

ניין. יעדער סטעיט האט א ניי-געבוירן
סקרינינג פראגראם. דער ניו יארק סטעיט
פראגראם איז געפירט דורך די פובליק
געזונטהייט געזעץ, און האט זיך אנגעהויבן
אין 1965. געוויסע קראנקהייטן קענען
אפעקטירן א קינד זייער פרי אין לעבן -
אפילו אין די ערשטע פאר טעג. צייטליכע
טעסטינג און דיאגנאזיס איז וויכטיג פאר
באהאנדלונגען צו ארבעטן דאס בעסטע.

פאר וויפיל קראנקהייטן ווערט מײן קינד גע'טעסט?

דער נומער איז ארויף פון איינס אין
1965 צו מער פון 45 היינט. זיי זענען
אויסגערעכנט אין דעם ביכל. כאטש
וואס די קראנקהייטן זענען זעלטענע,
האבן 1 אין 300 קינדער געבוירן אין ניו
יארק יעדן טאג איינע פון די קראנקהייטן.
מערסטנס פון די קראנקהייטן זענען
ערנסט און קענען אפילו זיין פאטאל.
געוויסע קענען אפשוואכן א קינד'ס
אנטוויקלונג, פאראורזאכן אינטעלעקטואלע
דיסאביליטיס, פארמערן א קינד'ס ריזיקע

מערסטנס עלטערן וועלכע זענען קערערס ווייסן דאס נישט. קאונסעלארס קענען אייך העלפן פארשטיין די אינפארמאציע.

אבער קינדער פון אונזער פאמיליע האבן קיינמאל נישט געהאט איינע פון די געזונטהייט פראבלעמען.

עלטערן וועלכע האבן שוין געהאט געזונטע קינדער ערווארטן נישט קיין פראבלעמען. און זיי זענען כמעט אלעמאל גערעכט. אבער עס איז נאכאלץ דא א מעגליכקייט אז אייער ניי-געבוירן קינד קען האבן איינע פון די קראנקהייטן. יעדע פון די קראנקהייטן זענען זייער זעלטן, און די מעגליכקייטן זענען אויסגעצייכנט אז אייער קינד וועט נישט האבן איינס פון זיי, אבער אלס אינאיינעם האט אן אין 300 קינדער געבוירן אין ניו יארק יעדן טאג אן איינס פון זיי. א נעגאטיווע ניי-געבוירן סקרין פאר אייער ניי-געבוירן קינד מיינט נישט אז אייערע צוקומפטיגע קינדער וועלן אויך זיין נעגאטיוו. געוויסע קינדער און עלטערן קענען זיין קערערס פאר קראנקהייטן אפילו אויב קיינער אין אייער פאמיליע האט נישט דעם קראנקהייט. אסאך פאמיליעס גייען פאר גענעטישע קאונסעלינג צו בעסער פארשטיין די ריזיקעס פאר זייערע צוקומפטיגע קינדער און אנדערע פאמיליע מיטגלידער. עס איז אויך וויכטיג צו געדענקען אז ניי-געבוירן סקרין טרעפט נישט אלע קינדער וואס זענען קערערס פאר די גענעטישע קראנקהייטן. די טעסטס זענען געמאכט צו טרעפן רוב קינדער מיט די גענעטישע קראנקהייטן.

וויאזוי ווערט מין קינד גע'טעסט?

אלע טעסטס ווערן אדורכגעפירט אויף א קליינע סעמפל פון בלוט וואס ווערט גענומען דורך שטעכן דאס קינד'ס פיס-פלאך. דאס בלוט ווערט געלייגט אויף א ספעציעלע פילטער פאפיר. דאס סעמפל ווערט געווענליך גענומען 24-36 שעות נאכן געבורט. דאס סעמפל ווערט געשיקט

פאר טעסטינג צום לאבאטאריע ביים סטעיט העלט דעפארטמענט אין אלבאני.

וועל איך באקומען די טעסט רעזולטאטן?

מאכט זיכער צו זאגן פארן נורס אין שפיטאל דער נאמען און אפיס אינפארמאציע פאר אייער קינד'ס דאקטער אדער קליניק. דער דאקטער וועט געמאלדן ווערן די רעזולטאטן און וועט זיך גלייך פארבינדן מיט אייך אויב עפעס איז נישט אין ארדענונג. צו מאכן זיכער, פרעגט וועגן די רעזולטאטן ווען איר ברענגט אייער קינד צו די דאקטער אדער קליניק פאר זיין אדער איר ערשטע טשעק-אפ. דער שפיטאל נורס זאל אייך געבן א פינקע צעטל, וואס וועט אייך זאגן וויאזוי צו באקומען די טעסט רעזולטאטן פון אייער קינד'ס דאקטער.

אויב אלע טעסטס זענען סקרין-נעגאטיוו, מיינט דאס אז מין קינד וועט זיין געזונט?

די ניי-געבוירן סקרין נעגאטיוו זוכט נאר אפאר פון פילע קראנקהייטן וואס א קינד קען האבן. אין צוגאב, קענען געוויסע קינדער מיט די קראנקהייטן מעגליך נישט אידענטיפיצירט ווערן צוליב עטליכע סיבות. איר זאלט ברענגען אייער קינד צו די דאקטער אדער קליניק פאר אלע זייערע טשעק-אפס. האלט אלעמאל אן אויף אויף אייער קינד פאר אומ-ערווארטענע סימפטאמען אדער אויפפירונג, און רופט דער דאקטער זאפארט אויב זאכן זעען נישט אויס ריכטיג.

א נעגאטיווע ניי-געבוירן סקרין פאר אייער ניי-געבוירן קינד מיינט נישט אז אייער צוקומפטיגע קינדער וועלן נישט האבן א קראנקהייט. אויך, ניי-געבוירן סקרין טרעפט נישט אלע קינדער וואס זענען קערערס פאר די גענעטישע קראנקהייטן. קערערס האבן איין גענע מוטאציע אבער זענען געזונט. קינדער און זייערע עלטערן קענען זיין קערערס אן קיין פאמיליע היסטאריע פון א קראנקהייט. אסאך

1 אין 300 קינדער געבוירן יעדן טאג אין NYS האט איינס פון די גע'סקריני'טע קראנקהייטן!

וואס איז אויב מיין קינד האט איינע פון די קראנקהייטן?

די גע'טעסט'ע קראנקהייטן האבן אלע
באהאנדלונגען וואס קענען פארמינערן די
אויסקומען פון די קראנקהייט.

צומאל קענען די סימפטאמען אינגאנצן
פארמיטן ווערן אויב א ספעציעלע דיעטע
אדער אנדערע מעדיצינישע באהאנדלונג
ווערט אנגעהויבן פרי. מערסטנס פון
די קראנקהייטן זענען זייער שווער צו
באהאנדלען, און מעדיצינישע באהאנדלונג
זאל אויסגעארבעט ווערן דורך א דאקטער
וואס צייכנט זיך אויס אין דעם ספעציפישן
קראנקהייט.

אויב מיין קינד האט א קראנקהייט, וועלן מיינע צוקומפטיגע קינדער עס האבן?

דאס ווענדט זיך אין די קראנקהייט.
מערסטנס פון די קראנקהייטן זענען
גענעטיש און אריבערגעפירט צו די קינדער
דורך די עלטערן. א נעגאטיווע ניי-געבוירן
סקרין מיינט נישט אז אייערע צוקומפטיגע
קינדער וועלן נישט האבן דעם קראנקהייט.
אויך, ניי-געבוירן סקרינינג טרעפט נישט
אלע קינדער וואס זענען קעריערס פאר די
גענעטישע קראנקהייטן. קעריערס האבן
אין גענע מוטאציע און זענען געזונט.
קינדער און זייערע עלטערן קענען זיין
קעריערס אן קיין פאמיליע היסטאריע
פון דעם קראנקהייט. אסאך פאמיליעס
גייען פאר גענעטישע קאנסעלינג צו
בעסער פארשטיין פארוואס זייער קינד
האט באקומען דעם קראנקהייט, און
צו פארשטיין קראנקהייט און קעריער
ריזיקעס פאר זייערע צוקומפטיגע קינדער
און אנדערע פאמיליע מיטגלידער.
געוויסע קראנקהייטן זענען נישט

פאמיליעס גייען פאר גענעטישע קאנסעלינג
צו בעסער פארשטיין קראנקהייט און
קעריער ריזיקעס פאר זייערע צוקומפטיגע
קינדער און אנדערע פאמיליע מיטגלידער.

מיינט א "וידער טעסט" אז מיין קינד האט מעגליך א קראנקהייט?

נישט דווקא. ווידער טעסטינג קען זיין
נוטיג פאר עטליכע סיבות. דאס מערסט
באקאנטע איז אז די בלוט איז נישט ריכטיג
געלייגט געווארן אויפן ספעציעלע פילטער
פאפיר. געווענליך מיינט דאס נישט אז
עפעס איז נישט אין ארדענונג מיט אייער
קינד. עס מיינט פשוט אז נאך א בלוט
סעמפל מוז גענומען ווערן ווי אמשנעלסטן.

ווען די ערשטע טעסט רעזולטאטן שלאגן
פאר א פראבלעם, זענען די רעזולטאטן
נישט גערעכנט אלס באשטעטיגט ביז
די סקרינינג טעסטס ווערן נאכמאל
אדורכגעפירט. דאס פאדערט א נייער
בלוט סעמפל. אין אלגעמיין, וועט א
דאקטער אדורכרעדן די נויטיגקייט פאר
ווייטערדיגע דיאגנאסטישע טעסטינג נאר
נאך א קינד'ס צווייטער סקריין איז אויך
אבנארמאל. אין זייער זעלטענע פעלער,
וויבאלד א קראנקהייט קען פאראורזאכן
א קינד צו ווערן זייער קראנק שנעל, וועט
דער דאקטער גלייך באהאנדלען דאס קינד
בשעת'ן ווארטן פאר די רעזולטאטן פון די
צווייטע סעריע פון טעסטס. אויב איר ווערט
געבעטן צו ווידער טעסט'ן אייער קינד,
ביטע ברענגט אייער קינד ווי אמשנעלסטן,
כדי די ווידער טעסט זאל קענען געטון ווערן
זאפארט, צו באשטימען אויב אייער קינד
דארף באהאנדלונג.

וואיזוי קען איך עס מאכן גרינגער פאר דער דאקטער צו העלפן מיין קינד?

ערשטנס, מאכט זיכער צו זאגן פארן נורס אינעם שפיטאל וואו אייער קינד איז געבוירן דער נאמען פון אייער קינד'ס דאקטער כדי מיר זאלן זיך קענען פארבינדן מיטן דאקטער אויב נויטיג. אויב איר טוישט אייער דאקטער, לאזט אונז וויסן דורך אונז אימעיל'ן אדער רופן (זעט די הינטערשטע זייט פון דעם בילד). אויב אייער דאקטער בעט אייך צו ברענגען אייער קינד פאר א ווידער טעסט, טוט דאס ווי אמשנעלסטן. אויב אייער קינד **האט יא** א קראנקהייט, איז פלינקע שריט זייער וויכטיג.

אויב איר האט נישט קיין טעלעפאן, גיבט אייער דאקטער די טעלעפאן נומער פון איינער וואס קען זיך זאפארט פארבינדן מיט אייך. אויב איר גייט אריבער א דירה באלד נאך אייער קינד ווערט געבוירן, לאזט אייער דאקטער אדער קליניק גלייך וויסן אייער נייעם אדרעס און טעלעפאן נומער. דאן וועט אייער דאקטער וויסן וואו אייך צו דערגרייכן אויב אייער קינד דארף נאך טעסט אדער באהאנדלונג.

געדענקט, צייט איז זייער וויכטיג. אלס א מאמע/טאטע, קענט איר מאכן זיכער אז די ניי-געבוירן סקרינינג פראגראם פארזיכערט אז אייער קינד איז די געזונטסטע מעגליך דורך מאכן זיכער אז אייער קינד'ס דאקטער ווייסט וויאזוי אנצוקומען צו אייך.

אריבערגעפירט פון די עלטערן. צום ביישפיל, קאנדזשעניטעל הייפאטייראדיסם (congenital hypothyroidism) האט אסאך אורזאכן, אין די צייט וואס HIV אינפעקציע איז פאראורזאכט דורך א ווירוס, נישט קיין גענע מוטאציע.

פארוואס ווערט מיין קינד גע'טעסט פאר HIV?

מיר טעסט'ן דאס קינד פאר HIV אנטי-באדיס. אויב די טעסט איז פאזיטיוו, מיינט דאס אז די מאמע האט די ווירוס און מיר ווילן פארזיכערן אז די קינד איז נישט אנגעשטעקט מיט דעם ווירוס. HIV קען אריבערגעפירט ווערן דורך אן אנגעשטעקטע מאמע צו איר קינד איידער עס ווערט געבוירן, בשעת'ן געבורט אדער פון זייגן. אין NYS, ווערן מערסטס טראגעדיגע פרויען גע'טעסט פאר HIV איידער דאס קינד ווערט געבוירן. אין בעסט פאל, זאל די מאמע באקומען מעדיצין דורכאויס די שוואנגערשאפט און לעיבאר צו באשיצן דאס קינד פון די HIV אינפעקציע.

וויפיל וועלן די טעסט מיר קאסטן?

גארנישט. די טעסטס ווערן דורכגעפירט אומזיסט פאר פאמיליעס.

**זייט אינפארמירט: באקומט אייער קינד'ס ניי-געבוירן
סקרינינג רעזולטאטן פון זיין אדער איר דאקטער!**

**זעט אונזער וועבסייט פאר אסאך מער
אינפארמאציע אויף ניי-געבוירן סקרינינג.**

קראנקהייטן אידענטיפיצירט דורך דער ניו יארק
סטעיט ניי-געבוירן סקרינינג פראגראם

קראנקהייטן		גרופע
קאנדזשעניטעל אדרענאל הייפערפלאזיע (Congenital adrenal hyperplasia, CAH)	ענדאקרינאלאגיע (Endocrinology)	העמאטאלאגיע, העמאגלאבינאפאטיס (Hematology, Hemoglobinopathies)
קאנדזשעניטעל הייפאטיראדיזם (congenital hypothyroidism, CH)	Hb SS קראנקהייט (סיקל סעל ענימיע, Sickle cell anemia)	
Hb SC קראנקהייט	Hb CC קראנקהייט	אנשטעקיקע קראנקהייטן
אנדערע העמאגלאבינאפאטיס (hemoglobinopathies)	HIV אויסגעשטעלטקייט	
האמאסיטינוריע (Homocystinuria, HCY)	הייפערמעטיאניעמיע (Hypermethioninemia, HMET)	אמינא אסיד (Amino Acid) קראנקהייטן (Acid)
מעפיל סירופ יורין קראנקהייט (Maple syrup urine disease, MSUD)	פענילקעטאנוריע (Phenylketonuria, PKU) און הייפערפענילאלאניעמיע (Hyperphenylalaninemia) (הייפערפע, HyperPhe)	
טיראסינעמיע (Tyrosinemia) (TYR-I, TYR-II, TYR-III)	קארניטין-אסילקארניטין טראנסלאקעיס דעפישענסי (Carnitine-acylcarnitine translocase deficiency, CAT)	פעיטיגע אסיד אקסידאציע (Fatty Acid Oxidation) קראנקהייטן
קארניטין פאלמיטויטראנפערעס I (CPT-I) און II (CPT-II) דעפישענסי (Carnitine palmitoyltransferase I (CPT-I) and II (CPT-II) deficiencies)	קארניטין אפטעיק דיעפעקט (Carnitine uptake defect (CUD))	
2,4-דיאניל CoA רעדוקטעיס דעפישענסי (2,4-Dienoyl-CoA reductase deficiency (2,4DiI))	לאנגע-קייט 3-היידראקסיאסיל-CoA דהיידראגענעיס דעפישענסי (Long-chain 3-hydroxyacyl-CoA dehydrogenase deficiency (LCHAD))	
מעסיגע-קייט אסיל-CoA דהיידראגענעיס דעפישענסי (Medium-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency (MCAD))	מעסיגע-קייט קעטאאסיל-CoA טיאלעיס דעפישענסי (Medium-chain ketoacyl-CoA thiolase deficiency (MCKAT))	
מעסיגע/קורצע-קייט היידראקסיאסיל-CoA דהיידראגענעיס דעפישענסי (Medium/short-chain hydroxyacyl-CoA dehydrogenase deficiency (M/SCHAD))	מייטאקאנדריעל דריי-פונקציע פראטעין דעפישענסי (Mitochondrial trifunctional protein deficiency (TFP))	
פילפאכע אסיל-CoA דהיידראגענעיס דעפישענסי (Multiple acyl-CoA dehydrogenase deficiency (MADD)) אויך באקאנט אלס גלוטארישע אסידעמיע טיפ II (GA-II)	קורצע-קייט אסיל-CoA דהיידראגענעיס דעפישענסי (Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency (SCAD))	
זייער לאנגע-קייט אסיל-CoA דהיידראגענעיס דעפישענסי (Very long-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency (VLCAD))		

אריינגעבויירטע פון מעטאבאליזם (Inborn Errors of Metabolism)

קראנקהייטן		גרופע	
גלוטארישע אסידעמיע טיפ I (Glutaric acidemia type I (GA-I))		ארגאנישע אסיד קראנקהייטן (Organic Acid) קראנקהייטן	אריינגעווארענע פראבלעמען פון מעטאבאליזם (Inborn Errors of Metabolism)
3-היידראקסי-3-מעטילגלוטאריל-CoA ליעיס דעפישענסי (3-Hydroxy-3-methylglutaryl-CoA lyase deficiency (HMG))			
2-מעטילבוטיריל-CoA דהיידראגענעיס דעפישענסי (Isobutyryl-CoA dehydrogenase deficiency (IBCD))			
אייסאוואלערישע אסידעמיע (Isovaleric acidemia (IVA))			
מאלאנישע אסידעמיע (Malonic acidemia (MA))			
2-מעטילבוטיריל-CoA דהיידראגענעיס דעפישענסי (2-Methylbutyryl-CoA dehydrogenase deficiency (2-MBCD))			
3-מעטילקראטאניל-CoA קארבאסיילעיס דעפישענסי ((3-MCC) Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency)			
3-מעטילגלוטאקווינישע אסידעמיע (Methylglutaconic acidemia (3-MGA))			
2-מעטיל-3-היידראסייבוטיריל-CoA דהיידראדזשענעיס דעפישענסי (2-Methyl-3-hydroxybutyryl-CoA dehydrogenase deficiency (MHBD))			
מעטילמאלאניל-CoA מיוטעיס דעפישענסי (Methylmalonyl-CoA mutase deficiency (MUT))			
A,B, קאובאלאמין, C,D, קאובאלאמין (Cobalamin A,B (Cbl A,B))			
C,D, קאובאלאמין (Cobalamin C,D (Cbl C,D))			
קאויפקטער דעפישענסי (cofactor deficiencies)			
(Methylmalonic acidemias (MMA))			
מיטאקאנדריאל אסעטואיסעטיל-CoA טיאוילעיס דעפישענסי (בעטא-קעטאטייאוילעיס דעפישענסי) (BKT) (Mitochondrial acetoacetyl-CoA thiolase deficiency)			
(Beta-ketothiolase deficiency) (BKT)			
מאלטיפל קארבאסיילעיס דעפישענסי (Multiple carboxylase deficiency (MCD))			
פראוויפאניק אסידעמיע (Propionic acidemia (PA))			
ארדזשינינעמיע (Argininemia (ARG))			
ארדזשינינאויסוקסיניק אסידעמיע (Argininosuccinic acidemia (ASA))			
סיטראלינעמיע (Citrullinemia (CIT))			
אדרענאליקואידסטראפיע (Adrenoleukodystrophy (X-linked))			
ביאוטינידעיס דעפישענסי (Biotinidase deficiency (BIOT))			
סיסטיק פיבראזיס (Cystic Fibrosis (CF))			
גאלאקטאסעמיע (Galactosemia (GALT))			
גואנידינאויסעטיל מעטילטראנספירעיס דעפישענסי (Guanidinoacetate methyltransferase deficiency (GAMT))			
קראבע (Krabbe) קראנקהייט			
מיוקופאליסאכארידאסיס טיפ I (Mucopolysaccharidosis type I, MPS I)			
פאמפע (Pompe) קראנקהייט			
ערנסטע צאמגעשטעלטע אימונא-דיפישענסי קראנקהייט (Severe Combined Immunodeficiency Disease, SCID)			
ספיינעל מוסקולאר אטראפיע (Spinal muscular atrophy, SMA)			

פאר נאך אינפארמאציע איבער דער ניו יארק סטעיט ניי-געבוירן סקרינינג טעסטינג פראגראם און די קראנקיהיטן אין דעם פאנעל ביטע באזוכט אונזער וועבסייט אויף

www.wadsworth.org/programs/newborn

דער ניו יארק סטעיט ניי-געבוירן סקרינינג פראגראם איז א סערוויס צועשטעלט דורך דער סטעיט געזונטהייט דעפארטמענט צו פאמיליעס מיט ניי-געבוירן קינדער.

וויכטיג: פראגעס וועגן ניי-געבוירן סקרינינג?
דארפט אונז לאזן וויסן אינפארמאציע וועגן אייער קינד'ס דאקטער?
שרייבט, רופט אדער באזוכט אונזער וועבסייט:

ניי-געבוירן סקרינינג פראגראם (Newborn Screening Program)
Wadsworth Center
New York State Department of Health
P.O. Box 22002
Albany NY 12201-2002

אימעיל: nbsinfo@health.ny.gov

www.wadsworth.org/programs/newborn

טייערע עלטערן,

אייער קינד'ס סעמפל(ס) וועט געהאלטן ווערן דורך דער ניי-געבוירן סקרינינג פראגראם פאר ביז 10 יאר אונטער פארזיכערטע אומשטענדן וואו צוטריט איז שטרענג קאנטראלירט. אויב נויטיג, קען דער סעמפל(ס) ווערן גענוצט פאר דיאגנאסטישע צוועקן פאר אייער קינד מיט אייער צושטימונג. א טייל פון די סעמפל וועט אויך אפגעטיילט ווערן פון אלע אינפארמאציע וואס קען מעגליך אידענטיפיצירן אייער קינד און קען גענוצט ווערן אין פובליק געזונטהייט פארשונג וואס איז איבערגעקוקט געווארן און באשטעטיגט געווארן דורך א באורד פאראנטווארטליך מיטן פארזיכערן אויספאלג מיט אלע גילטיגע געזעצן און עטישע אנווייזונגען. איר קענט אראנדזשירן צו האבן אייער קינד'ס סעמפל(ס) פארניכטעט אדער פארמיטן פון עס נוצן אין פובליק געזונטהייט פארשונג דורך רופן 473-7552 (518) פאר אנווייזונגען. איר קענט באזוכן אונזער וועבסייט פאר מער אינפארמאציע אדער צו דאוולאד'ן א קאפיע פון די בויגן וואס מיר דארפן צו איינהאלטן אייער שריפטליכן פארלאנג. באמערקונג: אויפן פארלאנג, וועלן מיר אינגאנצן פארניכטן ביישפילן. מיר קענען דאס נישט טון ביז 8 וואכן פון דעם געבורט.



Department
of Health