

新生兒基因篩檢

本項篩檢為華聯生物科技與基因飛躍生命科學實驗室(柯滄銘婦產科診所)共同合作，所有相關檢測皆由基因飛躍科學實驗室執行。

篩檢流程

1. 填寫新生兒基因篩檢同意書
2. 採集新生兒腳跟血
3. 基因分析(約二週內出報告)



目的

- 新生兒是否帶有已知且較常見的感覺神經性聽損或先天中樞換氣不足症候群的基因變異。
- 聽力對嬰兒的學齡期很重要，研究發現，已開發國家新生兒，先天性巨細胞病毒的感染率約0.58%，其中約12.6%出現聽力異常的情形。

