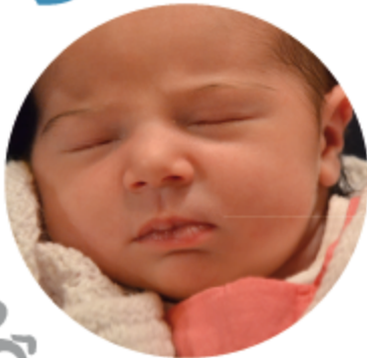




3 jours,



l'âge du  
dépistage

*Madame, Monsieur,*

*Dès le 3<sup>e</sup> jour suivant la naissance de votre enfant, un professionnel de santé de la maternité, ou la sage-femme qui vous accompagne lors du retour à domicile, va vous proposer de faire à votre enfant des tests dans le cadre du programme national de dépistage néonatal.*

*Ce dépistage est pour vous gratuit, l'Assurance Maladie le prenant en charge à 100 %.*

*Ce programme a débuté en 1972 et concerne tous les nouveau-nés. Depuis, plus de 35 millions de bébés ont été dépistés.*

*Ces tests de dépistage permettent aujourd'hui de repérer le plus tôt possible, avant même l'apparition des signes cliniques, les enfants atteints par l'une des 5 maladies suivantes : phénylcétonurie, hypothyroïdie congénitale, hyperplasie congénitale des surrénales, mucoviscidose et drépanocytose.*

*Ces maladies sont souvent d'origine génétique. Elles sont rares mais peuvent avoir des conséquences graves sur la santé des enfants.*

*Les résultats de ce dépistage sont très positifs. En effet, les enfants atteints de l'une de ces 5 maladies bénéficient alors d'un accompagnement et d'un traitement dès leurs premières semaines de vie. Cette prise en charge très précoce permet à ces enfants de grandir et de se développer normalement.*

*Ce document a pour ambition de vous apporter les principales informations sur le dépistage néonatal. N'hésitez pas à interroger le professionnel de santé qui vous accompagne.*

*Le Coordonnateur du CNCDN\**

*\*Centre national de coordination du dépistage néonatal*



## QUEL INTÉRÊT DE DÉPISTER TRÈS TÔT CERTAINES MALADIES ?

Les tests de dépistage permettent de détecter certaines maladies qui ne sont pas visibles à la naissance, mais qui peuvent avoir des conséquences sérieuses chez les enfants atteints, s'ils ne sont pas traités très rapidement.

Sans test de dépistage, l'enfant risque de ne pas être reconnu comme pouvant être malade et ne pas être traité en temps utile.

## POURQUOI UN TEST CHEZ TOUS LES NOUVEAU-NÉS ?

Rien ne permettant de prévoir un risque particulier, tous les bébés doivent être testés. Les maladies actuellement dépistées sont rares ; elles ne touchent qu'un enfant sur plusieurs milliers. La probabilité que votre bébé en soit atteint est donc extrêmement faible.

Ces tests ne présentent aucun danger.

## QUAND SONT RÉALISÉS LES TESTS ?

Au troisième jour de vie, votre enfant aura un prélèvement de sang.

L'ensemble des tests est réalisé sur quelques gouttes de sang prélevées par piqûre au talon et recueillies sur une bandelette de papier buvard.

## COMMENT SONT PRATIQUÉS LES TESTS ?

Les analyses effectuées par les Centres Régionaux de Dépistage Néonatal (CRDN) utilisent des méthodologies appropriées à chaque maladie. Parfois, celles-ci doivent être complétées par une technique de biologie moléculaire. Celle-ci, conformément à la législation française, nécessite de recueillir au préalable le consentement des parents par écrit.

## COMMENT AUREZ-VOUS LES RÉSULTATS ?

Si les résultats sont normaux, ils ne vous seront pas rendus directement mais seront à votre disposition au secrétariat du Centre Régional de Dépistage Néonatal (adresse au dos).

Si un des tests montre un résultat anormal, vous en serez rapidement informés. Un contrôle, réalisé dans les meilleurs délais, permettra de savoir si votre enfant a réellement besoin d'être traité.

Parfois, le test conduit à déceler une particularité biologique sans conséquence pour le développement de votre enfant.

Votre médecin vous en informera alors.

*Les données relatives à ces examens sont conservées dans un fichier pendant une durée limitée selon des modalités de nature à garantir leur confidentialité, notamment le respect du secret médical. Vous disposez d'un droit d'accès à ces données et de rectification, conformément aux dispositions de la loi n°78-17 du 6 janvier 1978.*



## LA PHÉNYLCÉTONURIE (PCU)

est due à l'accumulation dans l'organisme de la phénylalanine, un des composants des aliments que nous mangeons chaque jour.

Le test de dépistage permet de détecter dans le sang du bébé malade une augmentation de la phénylalanine. Sans prise en charge, cet excès de phénylalanine entraînerait une déficience intellectuelle.

Un régime pauvre en aliments naturellement riches en phénylalanine (viandes, poissons, lait, œufs...), commencé dans les premières semaines de vie et poursuivi tout au long de la vie, permet un bon développement et une croissance normale des enfants atteints.

Le dépistage de cette maladie est fait en France systématiquement depuis 1972. Les malades dépistés et pris en charge, sont devenus des adultes normaux. Leur scolarité et leur intégration sociale ont été celles des autres enfants.

*Fréquence : environ 1/16 000 bébés*



## L'hypothyroïdie congénitale (HC)

est due à une sécrétion insuffisante d'une hormone, la thyroxine, normalement produite par la glande thyroïde. Elle est indispensable à la croissance et au bon développement cérébral du bébé.

Quand la thyroxine est insuffisamment sécrétée, la glande hypophysaire produit en excès de la TSH. C'est cette TSH qui est dosée par le test de dépistage.

Le traitement consiste à administrer de la thyroxine, par voie orale, tous les jours, pendant toute la vie.

Grâce à la mise en place du dépistage depuis 1978, les bébés hypothyroïdiens dépistés par ce programme et pris en charge ont tous un développement physique et intellectuel normal.

*Fréquence : environ 1/3 500 bébés*

## L'hyperplasie congénitale des surrénales

est liée à une production anormale des hormones produites par les glandes surrénales.

Cela a pour conséquence : un défaut de sécrétion du cortisol, accompagné d'une sécrétion excessive d'hormones virilisantes, et parfois d'un défaut de sécrétion des hormones qui retiennent le sel et l'eau dans l'organisme.

Ces dérèglements peuvent provoquer des accidents graves de déshydratation, des anomalies de la croissance staturale...

Le test de dépistage repose sur le dosage de la 17 OH progestérone, marqueur de ces anomalies.

Il a été mis en place depuis 1995.

Le traitement de substitution des hormones surrénales permet une bonne croissance et un développement normal des enfants atteints. Il doit être poursuivi à vie.

*Fréquence : environ 1/16 000 bébés*



## LA DRÉPANOCYTOSE

est liée à la présence d'une hémoglobine anormale, l'hémoglobine S. Comme d'autres anomalies de l'hémoglobine, elle est fréquente dans les départements d'Outre-mer et en Afrique Noire.

La drépanocytose est responsable de crises douloureuses, d'accidents anémiques aigus et d'infections particulièrement graves, surtout avant l'âge de 2 à 3 ans.

Le test de dépistage consiste à étudier l'hémoglobine. Il est fait chez tous les bébés nés dans les DROM-COM\*. En métropole, il n'est pratiqué que chez les nouveau-nés issus de parents originaires des pays à risque.

L'éducation des parents, l'administration régulière d'antibiotiques et les vaccinations contre les infections permettent de prévenir en grande partie les accidents qui ponctuent les premières années de vie des malades.

*\*Départements et Régions d'Outre Mer - Collectivités d'Outre Mer*

# LA mucoviscidose

engendre des troubles nutritionnels et surtout une atteinte pulmonaire progressive qui fait la gravité de l'affection.

Le diagnostic clinique est difficile et souvent tardif, ce qui est préjudiciable pour le malade.

Un test de dépistage par dosage de la trypsine permet de repérer les nouveau-nés suspects.

Son interprétation peut nécessiter une étude du gène de la mucoviscidose par biologie moléculaire.

Une prise en charge précoce des malades permet de réduire la fréquence des manifestations cliniques et d'assurer une meilleure qualité de vie.

*Fréquence : environ 1/4 000 bébés*



LES CINQ TROUBLES DÉPISTÉS

**N'oubliez PAS  
de compléter le recto  
et le verso du buvard  
de votre enfant.**

## vous avez encore des questions ?

Cette brochure ne remplace pas les informations qui peuvent vous être données par votre médecin ou les professionnels qui s'occupent de votre enfant ou de vous-même. Ils peuvent répondre à vos questions sur le dépistage néonatal et sur les troubles détectés.

Vous pouvez aussi, à ce propos, contacter le centre de dépistage de votre région dont l'adresse figure ci dessous.

### ADRESSES UTILES

#### **CRDN**

Institut de biologie – CHU de Nantes  
1 place Alexis Ricordeau  
44093 NANTES CEDEX 09  
Tél : 02 40 08 76 59  
Mail : [crdn.pdl@chu-nantes.fr](mailto:crdn.pdl@chu-nantes.fr)

#### **CNCDN**

CHRU de Tours  
2 Boulevard Tonnelé  
37044 Tours CEDEX 9  
Téléphone : 02 47 47 80 97  
Mail : [secretariat.cncdn@chu-tours.fr](mailto:secretariat.cncdn@chu-tours.fr)



# VOTRE bébé va bénéficier du dépistage de LA DRÉPANOCYTOSE

*Cette maladie du sang est liée à la présence d'une hémoglobine anormale, l'hémoglobine S.*

*L'hémoglobine est présente dans les globules rouges du sang. Elle sert au transport de l'oxygène indispensable à la vie des cellules dans tous les organes du corps.*

**Le test de dépistage consiste à étudier l'hémoglobine présente dans le sang du nouveau-né.**

- Il permet de détecter la présence*
- ♦ soit d'hémoglobine A (normale)
  - ♦ soit d'hémoglobine S (anormale)
  - ♦ soit des deux hémoglobines A et S



## 1 HÉMOGLOBINE NORMALE <sup>A</sup>



La plupart des enfants

Chez la plupart des enfants, il n'est retrouvé que de l'hémoglobine A normale. Ces enfants n'ont pas de drépanocytose.

**♦ ENFANTS INDEMNES DE DRÉPANOCYTOSE**

## 2 HÉMOGLOBINE ANORMALE <sup>S</sup>



Rare

Si l'examen de sang fait apparaître uniquement de l'hémoglobine S anormale, le nouveau-né a une drépanocytose. Les parents seront informés de ce résultat et l'enfant devra alors être pris en charge par une équipe spécialisée, afin d'éviter chez lui les complications de la maladie.

**♦ ENFANT ATTEINT D'UNE DRÉPANOCYTOSE**

## 3 HÉMOGLOBINES <sup>A</sup> ET <sup>S</sup>



Peu fréquent

Chez certains enfants, on peut retrouver à la fois de l'hémoglobine A et de l'hémoglobine S. Cette particularité génétique est sans conséquence pour leur santé.

**♦ ENFANT AVEC UNE PARTICULARITÉ SANS CONSÉQUENCE POUR LA SANTÉ**

Les parents seront alors informés de la particularité génétique trouvée chez leur enfant, particularité dont l'un d'eux est porteur, et de l'intérêt de cette découverte pour leur famille. Ils pourront en discuter avec le médecin de leur enfant\*, rencontrer un généticien ou un spécialiste de la drépanocytose.

\* Lors du prélèvement ne pas oublier de donner l'adresse de ce médecin.

# Votre bébé va bénéficier du nouveau Dépistage des lymphopénies T sévères, proposé par le Centre Régional de Dépistage Néonatal (CRDN) des Pays de la Loire

## Quel est l'intérêt de faire ce dépistage?

Les lymphopénies T sévères se caractérisent par un risque infectieux important lors des premières semaines de la vie.

Ce sont des situations rares dont un diagnostic dès la naissance permet une prise en charge précoce et ainsi de diminuer les risques infectieux.

## Et pour mon bébé, en quoi consiste le test?

Le test consiste à mesurer la présence de lymphocytes T (globules blancs) dans une goutte de sang du bébé (par une méthode appelée quantification des TRECS) au troisième jour de vie.



Au moment de la réalisation des tests sanguins du dépistage, 6 gouttes de sang sont prélevées par piqûre au talon et recueillies sur une bandelette de papier buvard, sans aucun prélèvement supplémentaire pour ce nouveau dépistage.

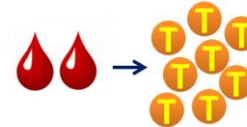
## Comment et où sont réalisés les tests?

Le dépistage des 5 maladies habituellement dépistées sera réalisé par le Centre Régional de Dépistage Néonatal (CRDN) des Pays de La Loire.

La recherche de la présence de lymphocytes T sera réalisée au laboratoire d'immunologie du CHU de Nantes.

## Pour les résultats, comment les aurez-vous?

### le test est normal



Votre enfant n'est pas porteur de lymphopénie T sévère, des lymphocytes sont présents. Comme pour les autres dépistages, vous ne recevrez pas de résultat (sauf demande de votre part après contact avec le CRDN).

### le test est perturbé



Vous serez contactés pour réaliser chez votre enfant un 2<sup>ème</sup> dosage de lymphocytes T soit par un prélèvement sur buvard, soit par un prélèvement sanguin.

**CRDN**  
Institut de biologie- CHU de Nantes  
1 place Alexis Ricordeau  
44093 NANTES CEDEX 09  
Tél: 02.40.08.76.59  
Mail: crdn.pdl@chu-nantes.fr





Ne pas toucher la surface de dépôt de l'échantillon. Assurez-vous que le sang a bien traversé.

PerkinElmer 226 2021-10-31 Ahlstrom IVD CE

## PARENTS

Adresse des parents: \_\_\_\_\_

CP: 

--	--	--	--	--	--

 Ville: \_\_\_\_\_

Tél (1): \_\_\_\_\_ Tél (2): \_\_\_\_\_

Email: \_\_\_\_\_

Médecin déclaré CPAM: \_\_\_\_\_

Ville: \_\_\_\_\_

## CONSENTEMENT PARENTAL MUCOVISCIDOSE

Après avoir été informés, nous soussignés, (noms, prénoms):  
\_\_\_\_\_

Mère  , Père  de l'enfant: \_\_\_\_\_

Né(e) le (date de naissance de l'enfant): \_\_\_\_\_

Autorisons  N'autorisons pas  les médecins responsables du dépistage  
à réaliser, si nécessaire, un test génétique pour le dépistage de la mucoviscidose.

Fait le: \_\_\_\_\_ Signature(s) obligatoires(s)

## INFORMATIONS MÉDICALES

Perfusion d' acides aminés

Surcharge iodée

### Autres facteurs de risques

Précisez : \_\_\_\_\_

Pour Drépanocytose (si connu) :

Type Hb

Mère \_\_\_\_\_

Père \_\_\_\_\_

 1900000001

CNCDN  
CHRU de Tours  
2 Bd Tonnellé  
37044 TOURS cedex 9  
Téléphone : 02 47 47 80 97

Cadre réservé CRDN

