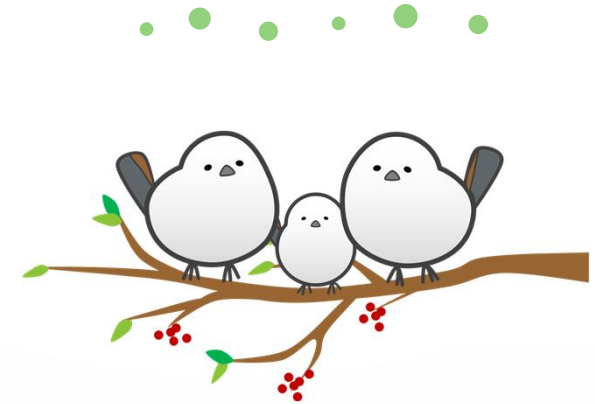


# 新生児 マスクリーニング検査 に関する実証事業

## 事業の目的

脊髄性筋萎縮症(SMA)と重症複合免疫不全症(SCID)の2つの病気について、新たに新生児マスクリーニング検査の対象とする実証を行います。国の研究班と連携することで、全国で生まれた赤ちゃんが新たな新生児マスクリーニング検査を漏れなく受けられることを目指します。



うまれたばかりの赤ちゃんが生まれつき重い病気にかかっていないかを採血で調べる検査（新生児マスクリーニング検査）について、新たに2つの病気を対象とする国の実証事業がはじまりました。



せんてんせいいたいしゃいじょうじょう  
現在、先天性代謝異常症などの**20種類**の病気について公費で新生児マスクリーニング検査が行われ、早期発見・早期治療につながっています。本事業では、以下の2つの病気を新たに追加します。  
※追加の2疾患についても公費で実施されます。

病気の早期発見・早期治療につなげるため、できるだけ多くの赤ちゃんに検査を受けることをお勧めします。

## ① 脊髄性筋萎縮症(SMA)

全身の筋力低下が進行し、治療しないと乳児期に亡くなることもある病気です。大多数は乳児期に発症します。出生2万人あたり1人の割合で**SMA**をもつ赤ちゃんが生まれるとされています。

かくさんちりょうやく　いだんしちりょう  
核酸治療薬や、遺伝子治療を用いて、有効な治療を行う事が可能です。

詳しくは、ホームページをご覧下さい。

(<https://www.sma-rt.org/sma.html>)



## ② 重症複合免疫不全症(SCID)

乳幼児期から感染症を繰り返し、治療しないと乳児期に亡くなることもある病気で、生まれつきの免疫不全症の中で最も重症な病気です。出生5万人あたり1人の割合で**SCID**をもつ赤ちゃんが生まれるとされています。

さいたいけついしょく　こつずいいしょく  
免疫グロブリンの注射や、抗菌薬などで感染症を予防しつつ、臍帯血移植や骨髄移植で根治することが可能です。

詳しくは、ホームページをご覧下さい。

(<https://pidj-nbs.jp/scid.html>)



## 検査の方法

生後5日目頃の赤ちゃんの足の裏から採取したごく少量の血液をろ紙にしみこませて検査します。

現在の**20種類**の病気の検査に用いているろ紙血を使用するので、赤ちゃんに新たな負担はありません。

## 検査の結果

結果は、陽性（疾患の可能性がある）・再検査・陰性（疾患の可能性が低い）で判定されます。

再検査の必要がある場合は、出生医療機関から保護者の方へご連絡します。

## この検査で陽性となった場合

陽性の場合は、採血等での精密検査や根治治療が必要となることがありますので、大阪府地域保健課から保護者の方へ速やかに連絡し、専門病院をご紹介します。

また、精密検査結果の追跡調査も行います。