

برنامج فحص المواليد الجدد في فيرمونت

الشروط

يخضع كل مولود حديث الولادة في رود ايلند لفحص طبي للحالات المرضية المذكورة. تعتبر القائمة ادناه صحيحة اعتباراً من الاول من آذار 2008 ولكن قد تتغير بسبب اضافة او حذف حالات مرضية اخرى من جانب لجنة الفحص. اذا كان لديك اي استفسار، الرجاء الاتصال ببرنامج فحص المواليد الجدد في فيرمونت على الرقم: (802)951-5180

- 3-Hydroxy-3-methylglutaryl-CoA lyase deficiency (HMG)
- 3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency (3-MCC)
- Argininosuccinic acidemia (ASA)
- Beta-ketothiolase deficiency (β -KT)
- Biotinidase deficiency (BIOT)
 - Includes multiple carboxylase deficiency (MCD)
- Carnitine uptake defect (CUD)
- Citrullinemia (CIT or ASS)
- Congenital adrenal hyperplasia (CAH)
- Congenital hypothyroidism (CH)
- Cystic fibrosis (CF)
- Galactosemia (GALT)
- Glutaric acidemia type I (GA I)
- Hearing loss (HEAR)
- Homocystinuria (HCY or HCU)
- Isovaleric acidemia (IVA)
- Long-chain hydroxyacyl-CoA dehydrogenase (LCHAD) deficiency
 - Includes trifunctional protein deficiency (TFP)
- Maple syrup urine disease (MSUD)
- Medium-chain acyl-CoA dehydrogenase (MCAD) deficiency
- Methylmalonic acidemia Cbl A, B (MMA, Cbl A, B)
 - Includes methylmalonic acidemia mutase deficiency (MUT)
- Phenylketonuria (PKU)
- Propionic acidemia (PA)
- Sickle cell disease/hemoglobin disorders
 - Includes sickle cell anemia (SCA), Hb S/Beta thalassemia (Hb S/Th), and Hb S/C disease (Hb S/C)
- Tyrosinemia type I (TYR I)
- Very long-chain acyl-CoA dehydrogenase (VLCAD) deficiency