

POZNAJ SWOJE GENY

Karta informacyjna



Cook County
DEPT. of
Public Health

**BUILDING
HEALTHIER
COMMUNITIES**

12.5K

Około 12 500 niemowląt
jest co roku
diagnozowanych z jednym
z 29 podstawowych
schorzeń.

Źródło: [CDC](#)



Historia medyczna Twojej rodziny oraz Twoje DNA mogą pomóc określić ryzyko wystąpienia niektórych schorzeń oraz prawdopodobieństwo ich przekazania dzieciom. Dlatego badania przesiewowe i testy genetyczne są tak ważne – umożliwiają **wczesne** rozpoczęcie leczenia i skuteczniejsze zarządzanie zdrowiem całej rodziny.

Rodzaje badań przesiewowych i testów genetycznych

Badania przesiewowe oceniają ryzyko wystąpienia chorób genetycznych, takich jak nowotwory, natomiast testy genetyczne umożliwiają identyfikację konkretnych schorzeń. Polegają one na pobraniu próbki krwi, śliny, skóry, włosów lub innej tkanki.

NIEKTÓRE BADANIA I TESTY, O KTÓRYCH WARTO WIEDZIEĆ:

Badania przesiewowe noworodków	przeprowadzane, gdy dziecko ma zaledwie 24 do 48 godzin.
Badania prenatalne	wykrywają zespół Downa, zespół Edwardsa, rozszczep kręgosłupa i inne wady.
Badania nosicielstwa	sprawdzają, czy jesteś nosicielem genów mukowiscydozy, choroby Taya-Sachsa i innych.
Anemia sierpowata	badania przesiewowe w kierunku chorób czerwonych krwinek powodujących silny ból i powikłania.
Lista kontrolna „Czerwone flagi 4 Genetyki”	wskazuje możliwe wady wrodzone, opóźnienia rozwojowe lub wczesne objawy choroby.
Zespół Lyncha	badania w kierunku dziedzicznej choroby genetycznej znacznie zwiększającej ryzyko nowotworów.
Rdzeniowy zanik mięśni (Spinal Muscular Atrophy, SMA)	badania przesiewowe w kierunku zaburzeń nerwowo-mięśniowych prowadzących do zaniku mięśni.

Więcej informacji znajdziesz na stronie [KnowYourGenetics.org](#) lub napisz na adres HealthyCook@cookcountyhhs.org.