

検査



追加検査

原発性免疫不全症検査

&

脊髄性筋萎縮症検査



検査を希望する赤ちゃんを
対象に行われます。

(検査費用については担当)
医療機関にお尋ねください

先天性代謝異常等
検査

すべての赤ちゃんを
対象に公費負担で
行われます。
(一部保護者負担)

先天性代謝異常等検査と合わせて行うため、新たな採血など

赤ちゃんの体への負担はありません。

検査の流れ

採血

生後4-6日にかかとから
ろ紙に採血します。

検査

採血後、1週間から10日で
結果が出ます。

正常な場合

一ヶ月健診の際に
出生医療機関を通して
結果をお渡しします。

異常が疑われる場合

直ちに連絡します

出生医療機関から
電話でお知らせし、
診断・治療機関をご紹介します。

精密
検査

診断・治療機関で
病気かどうかを
詳しく調べます。



Q 検査は必ず受けなければ
いけませんか?

A 検査は強制ではありません。稀な病気ですが、
診断や治療が難しい病気のため、
生ワクチン接種前に、すべての赤ちゃんに
受けいただくことをお勧めしています。

Q 検査料金はかかりますか?

A 任意検査のため検査費用がかかります。
出産される医療機関にお問い合わせください。

Q 病気の治療費はどうなりますか?

A 「原発性免疫不全症」や「脊髄性筋萎縮症」は、
国の特定疾病(難病)や小児慢性特定疾患に
指定されており、国や地方自治体の
医療費助成制度の対象となります。

万が一病気が発見されても、診断・治療機関、
専門医、検査機関が連携し、速やかに適切な治
療が受けられるように支援する体制が整ってい
ます。また、個人情報は厳重に管理されます。

診断・治療機関 広島大学病院 小児科

検査実施機関 一般社団法人 広島市医師会臨床検査センター

検査をご希望の方は当院まで

新生児

マスククリーニング検査

追加検査のご案内



大切なお子様に今できることを

先天性代謝異常等検査



原発性免疫不全症検査

&

脊髄性筋萎縮症検査

原発性免疫不全症(PID)

どんな病気?

“免疫”に生まれつきの異常があるために、感染症を繰り返したり、重症化したりしてしまった病気です。代表的なものとして、

重症複合免疫不全症と

B細胞欠損症が

あります。アメリカや台湾、日本国内でも検査が広がっており、既に多くの赤ちゃんが早期に診断され、元気に育っています。



脊髄性筋萎縮症(SMA)

どんな病気?

“特定の遺伝子”に生まれつきの異常があるために、運動発達がとまるなど乳児期に亡くなることもある病気です。



近年、画期的な治療薬が開発され、早期に発見・治療を開始できれば、障害を残さず成長・発達することができます。

重症複合免疫不全症 (SCID・スキッド)

適切な治療を受けなければ、亡くなる危険性が高い病気です。感染症にかかる前に診断し、治療を開始することが重要です。

- 下痢や咳がつづく
- 体重が増えないまたは減る
- ウイルス感染の重症化
- 口腔カンジダ感染

治療しないまま、ロタウイルスやBCGなどの生ワクチンを接種した場合、危険な状態になる可能性があります。



治療法

造血幹細胞移植によって、免疫機能を回復させれば完治が望めます。骨髄や臍帯血(へその緒からの血液)を移植します。

B細胞欠損症

(X連鎖無ガンマグロブリン血症など)

主に男児におこる病気で、母親からの免疫グロブリンが減り始める3~4ヶ月ごろから発症します。早期の診断と治療により、感染症の重症化や再発を防ぐことができます。

- 中耳炎、副鼻腔炎を繰り返す
- 肺炎、髄膜炎、敗血症
- 気管支拡張症



治療法

不足している抗体を補い感染症の予防を助けるために、生涯にわたって免疫グロブリン製剤を投与します。



早期に発見して、
適切な治療を行なうことが
何よりも大切です。

このマスククリーニング追加検査や
病気について更に詳しく知りたい方は、
こちらのホームページをご覧ください。

[PID新生児スクリーニングコンソーシアム]

<https://pidj-nbs.jp>

※本パンフレットは一般財団法人宮城県公衆衛生協会作成の
パンフレットを許可を得て転載しております。

脊髄性筋萎縮症

(SMA)

生後0~6ヶ月で発症し、呼吸困難に陥るなど急激に症状が悪化することもあります。
進行性で命の危険もある病気です。

主な症状

- 哺乳不良、誤嚥
- 弱い泣き声、呼吸が浅い
- 筋力低下
(首がすわらない、お座りができない)



治療法

新しく開発された薬により、異常な遺伝子の機能を補います。リハビリテーションで運動発達を促します。