附件9

|  |
| --- |
| 许昌市新生儿耳聋基因芯片筛查流程  1、标本采集:在全市卫生计生部门确定的助产机构，由医护人员完成血片采集。  2、实验检测:送指定中标的检测机构完成耳聋基因芯片检测。  3、结果查询:标本送达后30个工作日后，可按采血卡上提供的网址或电话査询结果。  基因筛查结果分2种情况:  ①阴性:提示未携带常见的9-15项耳聋基因突变，又可以分为2种情况:  A.如同时常规听筛通过，则进入听力保健随诊程序。  B.如同时常规听筛未通过，则需做进一步相关检测。  ②阳性:提示至少携带常见的9-15项耳聋基因突变之一，又可以分为2种情况:  A.如同时常规听筛通过，此类结果提示新生儿携带遗传性耳聋基因突变，或药物性耳聋/迟发性耳聋高危个体，需进一步进行听力保健相关咨询。  B.如同时常规听筛未通过，此类结果提示新生儿患有遗传性耳聋，需进一步诊断。  4、结果诊断:如果筛查结果阳性，按本人自愿的原则可到具备资质的医疗机构进行遗传咨询或检测，其费用自理。 |