



银川市妇幼保健院



## 避免宝宝耳聋 检测耳聋基因



据此推算,2.21亿\*2.11%,  
全国0~14岁听力残疾儿童  
总数超过 460万



第六次全国人口普查结果显示 0~14岁儿童总数超过2.2亿。  
第二次全国残疾人抽样调查显示 我国听力残疾现残率2.11%。  
60%以上是由遗传性因素导致的。



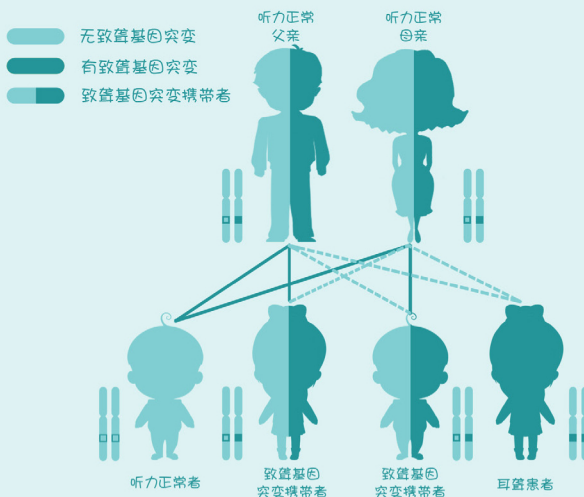
可是如果爸爸妈妈的听力  
是正常的,孩子的听力也会有  
遗传问题吗?

根据医生提供的数据,80%  
以上听力有问题的孩子父母是  
听力正常的。

这是为什么呢?



孩子听力有问题,很可能是因为爸爸妈妈携  
带致聋基因,我国正常人群常见耳聋基因突  
变携带者多达 8000万人。



如果父母都携带致聋基因  
那么孩子  $\frac{1}{4}$  的可能性  
**听不见声音**

### 据统计：

0.3% 的新生儿携带药物性致聋基因,若服用氨基糖苷类药物,则会发生不可逆转的听力损失;

2% 的新生儿携带“一巴掌致聋基因”,若发生头脑碰撞,也可能导致听力损失。



可是小婴儿不会表达他听不见啊!  
而且我们怎么知道他的基因呢?



遗传性耳聋基因检测,可以及时发现孩子听力异常,更能避免“药物致聋”、“一巴掌致聋”的悲剧发生。此外,通过基因检测还能对听力下降的孩子提出治疗建议。



那孩子出生后一定要做耳聋基因筛查哦!



## 一滴足跟血 一次筛查 终身受益

咨询地点：门诊二楼新生儿疾病筛查中心

咨询电话：0951-6882073

