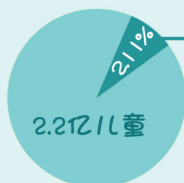




避免宝宝耳聋 检测耳聋基因



据此推算, $2.2\text{亿} \times 2.11\%$,
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。



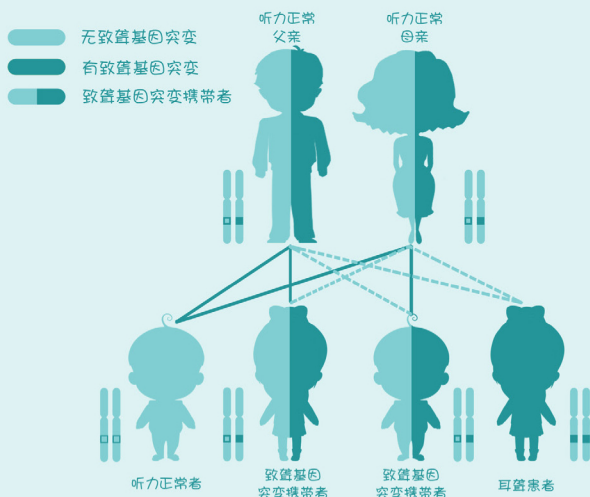
可是如果爸爸妈妈的听力是正常的, 孩子的听力也会有遗传问题吗?

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 $1/4$ 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!

一满足跟血 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

