

Oficjalne statystyki SDG - wskaźniki dla priorytetów krajowych



| | |
|-----------------------------------|---|
| Nazwa wskaźnika | 3.3.d Odsetek noworodków objętych badaniami przesiewowymi w kierunku rzadkich wad metabolizmu |
| Cel Zrównoważonego Rozwoju | Cel 3. Dobre zdrowie i jakość życia |
| Priorytet | Zwiększenie wykrywalności chorób we wczesnych stadiach rozwojowych oraz zwiększenie dostępu do nowoczesnych terapii |
| Definicja wskaźnika | Udział liczby noworodków objętych badaniami przesiewowymi w kierunku wykrywania rzadkich wad metabolizmu w ogólnej liczbie noworodków w danym roku kalendarzowym. |
| Jednostka prezentacji | procent |
| Dostępne wymiary | ogółem |
| Wyjaśnienia metodologiczne | <p>Za noworodka uważa się dziecko od momentu urodzenia do 27 dnia życia.</p> <p>Badanie przesiewowe w kierunku rzadkich wad metabolizmu to rodzaj badania strategicznego, które przeprowadza się w celu wykrycia chorób metabolicznych (które nie dają charakterystycznych objawów klinicznych w pierwszych miesiącach życia dziecka), a tym samym rozpoczęcia wczesnego leczenia, aby zapobiec poważnym następstwom choroby w przyszłości. Pozwala to na obniżenie kosztów związanych z późniejszą długotrwałą rehabilitacją (w wyniku zbyt późnego rozpoznania choroby).</p> <p>Do rzadkich wad metabolicznych należą:</p> <p>MCAD (Deficyt dehydrogenazy średniołańcuchowych kwasów tłuszczowych) z częstością 1 : 9 000 - 15 000</p> <p>LCHAD (Deficyt dehydrogenazy długołańcuchowych kwasów tłuszczowych) z częstością 1 : 180 000</p> <p>Kwasica glutarowa typ I z częstością 1 : 50 000</p> <p>Deficyt karboksylazy propionylowej z częstością 1 : 50 000</p> <p>Kwasica propionylowa z częstością 1 : 125 000</p> <p>Ostra kwasica metylomalonowa z częstością 1 : 180 000</p> <p>Ostra kwasica metylomalonowa wrażliwa na witaminę B12 z częstością 1 : 120 000</p> <p>MCC (Deficyt karboksylazy 3-metylokrotonylowej CoA) z częstością 1 : 50 000</p> <p>Deficyt dehydrogenazy krótkołańcuchowych kwasów tłuszczowych z częstością 1 : 180 000</p> <p>Niedobór liazy metyloglutarylowej z częstością 1 : 360 000</p> <p>MSUD (choroba syropu klonowego) z częstością 1 : 90 000</p> |
| Źródło danych | Ministerstwo Zdrowia |
| Częstotliwość i dostępność danych | Dane roczne; od 2011 r. |
| Uwagi | |
| Data aktualizacji danych | 26-04-2023 |
| Data aktualizacji metadanych | 26-04-2023 |