



Centrul Național Clinic de Recuperare
Neuropsihomotorie Copii
Doctor Nicolae Robănescu

Str. Dumitru Minca, Nr. 44, Sector 4, București 041408
CIF: 21101334 | Tel: 0214600232 | Fax: 021 46 000 68
www.recuperarecopii.ro email: cnmnc@yahoo.com



COMUNICAT DE PRESA

Centrul Național Clinic de Recuperare Neuropsihomotorie Copii „Dr. Nicolae Robănescu” a organizat începerea screeningului neonatal pentru atrofie musculară spinală (AMS), având ca parteneri o organizație non-guvernamentală și patru maternități din București (în ordinea semnării protocoalelor de colaborare):

- ✓ **Asociația Incă Un Pas** (a spitalului nostru)
și
- ✓ **Spitalul Clinic „Prof. Dr. Panait Sirbu” – Maternitatea Giulești**
- ✓ **Institutul Național pentru Sănătatea Mamei și Copilului Dr. Alessandrescu-Rusescu – Maternitatea Polizu**
- ✓ **Spitalul Clinic de Obstetrică și Ginecologie Filantropia**
- ✓ **Medlife**

Demararea acestui studiu de fezabilitate pentru derularea unui Program Național de screening neonatal pentru AMS a fost posibilă cu sprijinul tuturor partenerilor implicați, amintiți mai sus, precum și al Asociației „Familia SMA”, care a donat kituri pentru recoltarea și prelucrarea a aproximativ 7.500 de probe.

Kiturile de recoltare sunt puse, gratuit, la dispoziția maternităților, acestea având rolul de a preleva sânge capilar (din călcâi, odată cu screeningul pentru alte afecțiuni) de la toți nou-născuții, ale căror mame au consimțit pentru aceasta.

Probele recoltate din maternitățile partenere se analizează în laboratorul Centrului Național Clinic de Recuperare Neuropsihomotorie Copii „Dr. Nicolae Robănescu, în secțiunea de genetică.

Muncim din 2019 pentru inițierea unui Program Național de screening neonatal pentru AMS, când centrul nostru a inițiat demersuri importante pentru acest deziderat. Studiul de fezabilitate, început acum se va derula pe o perioadă de 1 an și are menirea să dovedească necesitatea unui astfel de Program Național. Acțiunile noastre, împreună cu ale partenerilor și donatorilor, se materializează astăzi în realizarea screeningului neonatal pentru AMS în 4 maternități din București, însumând aproximativ 13.000 de nou-născuți într-un an.

Cu sprijinul altor colegi, care vor dori să se alătore demersului nostru, al sponsorilor, pe care îi invităm să ne susțină, sperăm să extindem acest program și să putem acoperi testarea gratuită a unui număr cât mai mare de nou-născuți.

„AMS este o boală genetică neurodegenerativă progresivă, pentru care sunt deja aprobate, în România 3 tratamente, oferite gratuit, prin eforturile comune ale Ministerului Sănătății și, respectiv Casei Naționale de Sănătate. Dacă oricare dintre acestea este administrat în primele zile de viață, oferă șansa unei existențe fără dizabilități, cu îmbunătățirea considerabilă a calității vieții. Copiii din România au nevoie de screening neonatal pentru AMS.” (Dr. Andrada Mirea)