

PROGRAMME DE DEPISTAGE NEONATAL DE LA SURDITE – FEDERATION WALLONIE-BRUXELLES

LISTE DES FACTEURS DE RISQUE DE SURDITE

INFECTION CONGÉNITALE	<ul style="list-style-type: none">• CMV• Toxoplasmose• Rubéole• Syphilis
DÉFICIENCE AUDITIVE GÉNÉTIQUE	<ul style="list-style-type: none">• Antécédents familiaux de surdité héréditaire (ex : parents, grands-parents, frère/sœur ou cousins)• Consanguinité du 1^{er} ou 2^{ème} degré (ex : les parents ou grands-parents sont cousins germains)• Malformations et syndromes associés à une déficience auditive• Malformations isolées du pavillon auriculaire
INTOXICATION MATERNELLE DURANT LA GROSSESSE	<ul style="list-style-type: none">• Présence de syndrome d'alcoolisme foetal
CONDITIONS NÉONATALES SPÉCIFIQUES	<ul style="list-style-type: none">• Poids de naissance <1500g• Apgar de 0 à 6 à 5 minutes• Hyperbilirubinémie précoce (avant 2 jours) nécessitant un traitement OU hyperbilirubinémie nécessitant une photothérapie intensive (Bilicrystal ou autre) ou une exsanguino-transfusion (cfr courbes de référence)
SOINS MÉDICAUX	<ul style="list-style-type: none">• Traitement par oxygénation par membrane extra-corporelle (ECMO)• Séjours en soins intensifs néonataux de plus de 5 jours• Ventilation assistée pendant 24 heures ou plus• Administration de médication ototoxique d'une durée supérieure à 2 jours (ex : aminoglycosides ou diurétiques de l'anse, ...)
MALADIES SPÉCIFIQUES	<ul style="list-style-type: none">• Méningite ou nécessité d'une consultation neurologique (ex : convulsion, hypotonie, troubles de la déglutition/alimentaire, et paralysie du nerf crânien)• Hypothyroïdie congénitale• Lésions au niveau de la substance blanche ou hémorragies intra-ventriculaires