

省府投資婦女及兒童健康

2024 年 5 月 3 日 [媒體垂詢](#)

亞伯達省政府將投資 2,600 萬元擴大亞省初生嬰兒篩檢計劃並推動亞省婦女健康之研究。

隨著亞省政府繼續努力改善所有省民的健康，這些努力的其中一個重點是婦女及兒童的健康和福祉。亞省政府依舊致力改善婦女健康，並增加對她們的健康研究、宣傳及臨床照顧的撥款。

透過《2024 年預算案》，亞省政府正兌現選舉承諾，在兩年內投入 2,000 萬元支援兩個組織進行重要研究，目標為理解和處理婦女健康問題方面長期存在的差距。

「健康的家庭是健康社區的基礎。投資婦女健康和初生嬰兒篩檢改善健康水平，令省民安枕無憂。我們給予專家更快解決更多健康問題的工具，這對於家庭以及本省現今至以未來的醫療保健系統至關重要。

省長戴思敏 (Danielle Smith)

「省長已明確授權本人改善亞伯達省婦女及兒童的健康狀況。我們的目標是繼續引領婦女及兒童的健康計劃及研究。在解決影響女性的健康問題、促進整體福祉並確保每個亞省省民不論年齡或人生階段都能茁壯成長方面，這些投資將發揮真正作用。

衛生廳長 Adriana LaGrange

2,000 萬元的投資中，包括兩年內提供 1,000 萬元用於成立亞省婦女健康基金會傳承資助計劃，支援針對子宮頸癌、心臟病及其他常見婦女疾病的研究。此外，撥款還將協助招募頂尖研究人員來到本省，並資助宣傳及提高意識的工作。

卡加利健康基金會已為卡加利廣大社區服務超過 25 年，透過衛生項目及研究提供支援。該基金會還將在未來兩年內獲得 1,000 萬元的配對撥款，用於資助癌症研究的項目，以及在卡加利建立快速診所以及盆骨底健康項目等行動。這些行動將推動醫療保健的改善及進步，以滿足數十萬亞省婦女的獨特需求。

亞伯達省初生嬰兒篩檢計劃

每年，亞省都有少數嬰兒出生時患有代謝障礙，可能導致嚴重的健康問題甚至死亡。及早發現並治療這些疾病對於他們的健康發育至關重要，並且可以顯著降低夭折率及發病率。

全面且有效的初生嬰兒篩檢計劃對於確保嬰兒及其家人的健康、治療及支援至關重要。亞省初生嬰兒篩檢計劃目前篩檢 22 種病症，並確保所有篩檢嬰兒如獲查出患有其中一種可治療病症時都可獲臨床評估、診斷測試及早期治療（如有必要）。

透過《2024 年預算案》，亞省政府將投資 600 萬元加強亞伯達省初生嬰兒篩檢計劃並加入 4 種新病症，使總篩檢病症達到 26 種，兌現另一項選舉承諾。這四種新病症分別是：先天性巨細胞病毒、精氨酸琥珀酸尿症、胍基乙酸甲基轉移酶缺乏症，以及黏多醣症一型。此次服務之擴展將使目前的計劃成為加拿大最全面的計劃之一，並使亞省成為第一個篩選這四種疾病的省份，有助提高嬰兒的存活率。

事實速覽

- 在 2022 至 23 年財政年度，「亞伯達省初生嬰兒篩檢計劃」（Alberta Newborn Screening Program）成功篩檢了 99.2% 省內初生嬰兒，並在 10 天內報告了當中 98.95% 嬰兒的篩檢結果。
 - 整體計劃參與率與上一財政年度相若（99.27%）。
- 四個新的篩選病症包括：
 - **先天性巨細胞病毒**：先天性巨細胞病毒（Congenital cytomegalovirus，簡稱 CMV）可導致嬰兒出現各種健康問題，包括聽力損失、視力障礙、智力障礙及發育遲緩。
 - **精氨酸琥珀酸尿症**：精氨酸琥珀酸尿症（Argininosuccinic aciduria）是一種罕見的遺傳性疾病，症狀包括進食困難、嘔吐、嗜睡、發育遲緩、癲癇發作及昏迷。治療通常涉及特殊飲食及藥物來控制氨水平。
 - **胍基乙酸甲基轉移酶缺乏症**：胍基乙酸甲基轉移酶缺乏症（Guanidinoacetate methyltransferase deficiency）是一種罕見的遺傳性疾病，可導致發育遲緩、癲癇發作及其它問題。
 - **黏多醣症一型**：黏多醣症一型（Mucopolysaccharidosis type 1，簡稱 MPS I）是一種罕見的遺傳性疾病，可導致骨骼異常、器官腫大、心臟及呼吸問題、發育遲緩、智力障礙以及視力和聽力喪失。

相關連結

- [省長戴思敏於 2023 年發出之廳長授權書](#) (2023 年 7 月 18 日發布)
- [亞伯達省初生嬰兒篩檢計劃](#)
- [卡加利健康基金會](#)
- [亞伯達省婦女健康基金會](#)

傳媒垂詢

Sam Blackett

587-589-6048
省長辦公室新聞秘書

Andrea Smith

780-918-4284
衛生廳新聞秘書