

Risikokriterier for nedsatt hørsel hos spedbarn

- Ingen risiko.
- Medfødt hørselstap i nær familie (søsken, foreldre, og besteforeldre).*
- Medfødte infeksjoner med Cytomegalovirus (CMV), rubellainfeksjon (røde hunder), lues (syfilis), primær herpesinfeksjon og toxoplasmose. Dette gjelder også in utero.
- Barn født med føtalt alkoholsyndrom (FAS).
- Fødselsvekt mindre enn 1500 gram og/eller GA (gestational age) under 30 uker.
- Alvorlig asfyksi med Apgar score 0–4 etter 1 minutt og/eller 0-6 etter 5 minutter.
- Hyperbilirubinemi med bilirubinverdier som tilsa utskiftningstransfusjon.
- Downs syndrom og andre syndromer forbundet med hørselsproblemer.
- Kraniofaciale anomalier, deriblant morfologiske avvik av ytre øre og øregang, kjeve, leppe og ganespalte.
- Hjerneblødning hos nyfødte, hydrocephalus
- Slag hos nyfødte (neonatal stroke).
- Infeksjoner i sentralnervesystemet (CNS), for eksempel bakterielle og virale meningitter eller meningokokksepsis.
- Gjennomgått ECMO-behandling

***Det er viktig at alle foreldre blir spurt om det er arvelig hørselstap i familien.**