



7.1.5 Dépistage chez les nouveau-nés : questions importantes



Crédit photographique : Shutterstock

À mesure que la frontière technologique s'élargit, il est possible que le séquençage complet du génome humain supplante les programmes de dépistage chez les nouveau-nés. Avant que cela ne se produise, nous devons nous poser plusieurs questions importantes :

- Comment prendrons nous des décisions au sujet de l'utilisation de cette technologie et comment évaluerons nous son utilisation?
- Qui décide des affections à dépister?
- Quels critères et quelles données seront utilisés pour décider des affections à dépister?
- Comment ces programmes seront ils mis en œuvre?

