

2019年分娩镇痛试点项目专家巡讲(福建站)完满结束 全国首批试点医院分娩镇痛率稳步上升

医师报讯(融媒体记者 张艳萍 荆冰)“首批试点医院分娩镇痛率已经稳步上升,天津市成为全国第一个通过椎管内分娩镇痛市级范围内统一收费条目、自主定价的城市,而北京市分娩镇痛收费也已经进入医保目录。”这是《医师报》记者从中国医师协会2019年分娩镇痛试点项目专家巡讲(福建站)上获悉的。

分娩疼痛让不少产妇痛不欲“生”。为了提升产妇分娩镇痛水平,提高围产期医疗服务质量,中国医师协会于3月18日成立了分娩镇痛专家工作委员会,从7月21日广西站开始,持续推进分娩镇痛全国巡讲,此次为第16站。

巡讲由中国医师协会主办,福建省医师协会麻醉学医师分会和福建省医学学会麻醉学分会协办,福建医科大学附属协和医院承办。

中国医师协会2019年分娩镇痛试点项目专家巡讲(福建站)
中国福州 2019.11.17

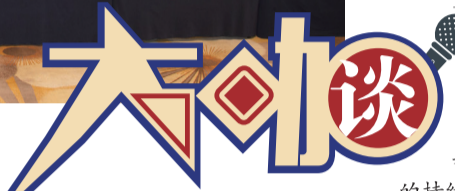


福建省福建协和医学院小众副院长:此次巡讲活动,给基层推广分娩镇痛工作指明了方向。福建省将严格按照要求,麻醉科和产科协同合作开

展相关工作,加强技术骨干专业培训、技术提升、人才队伍建设。我省将以此为契机,探索出适合本省的分娩镇痛医疗体系,造福孕产妇。

中国医师协会麻醉学医师分会米卫东会长:分娩疼痛是社会民生的痛点,也是孕产妇就医过程的痛点。社会的关注、民众的需要,就是我们工作的重点。分娩镇痛项目的开展,对麻醉学科发展

也起了促进作用。国家卫健委为了推进这项工作成立了专家工作委员会,并于2019年11月下发了《关于开展分娩镇痛试点工作的通知》,要求在全国范围内高质量、高速度推进这项工作。



中国医师协会杨民副会长:分娩镇痛试点项目对提升医疗技术水平和围产期医疗服务质量至关重要。米卫东教授担任主任委员的中国医师协会分娩镇痛专家工作委员会专门推进此工作。全国巡讲活动7月开始,预计年内完成21站巡讲。今年9月对913家试点医院统计数据表明,分娩镇痛率已大幅上升,这是了不起的成就。

福建省卫生健康委员会医政管理处张国安处长:本次分娩镇痛试点项目专家巡讲在福建举行,对全省开展分娩镇痛有着深远的意义。希望全省32家

试点单位以问题为导向进行学习,切实提高分娩镇痛的规范化水平,切实提升医务人员的服务能力,切实学以致用,切实把试点工作落实到地。

中国医师协会全科与继教部王振华副主任:期望通过为期3年的持续性医师及患者的教

育,发挥区域专项培训中心的带动和示范作用,以点带面,逐步在全国推广及规范分娩镇痛工作,以达到文件规定的既定目标。

福建省医学会麻醉学分会张良成主任委员:此次福建省共有32家医院入选全国首批分娩镇痛试点医院。入选医院热情高涨,但分娩镇痛率以及规范层面还需要继续努力。

此外,还面临麻醉医生短缺,特别是个别地区的医保医管局,认识不到位,认为非试点医院就不能做分娩镇痛

等问题,都需要解决。未来还将组建省级分娩镇痛宣传指导组,推进技术规范和分娩镇痛宣教。让更多孕产妇、准妈妈、新妈妈们受益于新技术新理念的医疗人文关怀。



关联阅读全文
扫一扫

多次怀孕反复胎儿畸形 国内首例“8型Meckel综合征”PGT婴儿降生

11月25日18时43分,经历3次因胎儿畸形孕中期引产的小马夫妇终于在上海交通大学医学院附属仁济医院生殖医学中心的帮助下,顺利产下一名3270g的健康女婴。这个婴儿是国内首例“8型Meckel综合征(脑膨出-多指-多囊肾综合征)”胚胎植入前遗传学诊断试管婴儿。

来沪打工的小马夫妇结婚3年,夫妻感情甚好,上海这个大城市的生活压力不小,但是他们对未来的生活充满了热情。2016年妻子第一次怀孕,小家庭沉浸在准备迎接新成员的喜悦之中,但不幸的是4个多月产检发现胎儿异常,在医生的建议下只能引产。2017年妻子再次怀孕,他们以为上一次的不幸只是偶然,结果幸运女神并没有对这个家庭露出微笑,孕4月产检又发现胎儿多发畸形,无奈之下



再次引产。在医生的建议下双方做了染色体检查,出乎他们意料的是两人染色体都正常。

小夫妻在2018年第三次自然怀孕了。这次为了保证胎儿的安全,他们选择了仁济医院进行产检,没想到的是不幸还是发生了。孕4个多月胎儿B超检查又发现胎儿脑膨出,同时合并多囊肾。引产后,仁济医院产科对胎儿样本做了染色体核型检查,结果显示正常。产科医生有

点疑惑,夫妻染色体正常,胎儿染色体正常,为啥胎儿总是多发畸形?

连续3次引产的小马夫妇有点绝望,他们抱着最后一试的心情来到仁济医院生殖医学中心生殖遗传门诊就诊。张婷博士详细询问病情后,建议夫妻双方进行了全外显子测序,结果发现:女方TCTN2基因发生NM_001143850:c.1493_1497del杂合突变,验证第三次胎儿引产标本显示为此基因的复合杂合突变。

相关研究显示,TCTN2基因致病突变,可引起8型Meckel综合征(脑膨出-多指-多囊肾综合征),呈常染色体隐性遗传。目前该基因的突变与8型Meckel综合征的发生相关,具体机制还未十分明确。搜索文献目前世界上只有1例中东家庭报道发生过此病。

非常少,必须进行DNA扩增,但是致病基因可能在扩增过程中丢失,继而导致遗传诊断的错误,所以,还需要进行更加复杂的连锁分析。

小马夫妇在试管助孕过程中,共获得可检测胚胎7枚,胚胎检测后仅有1枚囊胚未携带夫妇双方致病基因,幸运女神终于眷顾了这对夫妻。2019年3月4日仁济医院生殖中心主任医师洪燕为女方实施了冻胚移植手术,顺利怀孕,胎儿孕期B超未发现结构异常,并于11月25日顺利产下一名健康女婴。

仁济医院生殖中心自2014年起开展“第三代”试管婴儿技术,在单基因病诊断方面,目前已经为包括遗传性耳聋、家族性多囊肾、脊肌萎缩症、肥厚性心肌病等50余种单基因病患者提供了胚胎植入前遗传学诊断技术。

生殖医学中心执行主任孙贊得知此情况后非常重视,立即带领团队仔细研究分析病情,发现小马夫妇多次不良孕产胎儿临床表型与8型Meckel综合征具有一致性,决定为他们采取目前辅助生殖技术领域尖端技术之一单基因病胚胎植入前遗传学诊断技术。

这项技术在仁济医院生殖中心已经开展近6年,该诊断技术最大的难点在于胚胎期可检测的细胞数