

Information om LKG

Vid ultraljudsundersökningen har man kunnat se att ert barn har någon form av Läpp-käk-gomspalt (LKG).

Allt fler barn med LKG upptäcks idag vid ultraljud.

Att få information om vad det är och innebär, ger er föräldrar tid att bearbeta och förbereda er under graviditeten.

Det föds ca 200 barn i Sverige per år med någon form av LKG. Av dessa föds ca 40-50 i Stockholm.

Då detta är relativt vanligt finns det ett färdigt vårdprogram för omhändertagandet av dessa barn. Teamet som arbetar med detta heter Stockholms Kraniofaciala Team och består av plastikkirurger, tandläkare, logoped, psykolog och kontaktsjuksköterska. Vi arbetar i team för att kunna tillgodose barnens behov på bästa tänkbara sätt. Teamet följer barnen till de är ca 19 år.

Vi kommer att få en remiss från den ultraljudsenhet där undersökningen gjordes, då kontaktar vi er omgående. Om ni har frågor innan dess, så ring kontaktsjuksköterska Katrin Stabel Svensson tfn 08-517 745 56.

Om ni önskar söka information via nätet innan besök hos oss rekommenderar vi dessa hemsidor : Astrid Lindgrens barnsjukhus, sök på LKG. Även de stora universitetssjukhusens hemsidor så som UAS, MAS, Umeå eller Sahlgrenska universitetssjukhuset har information.

Vid besöket

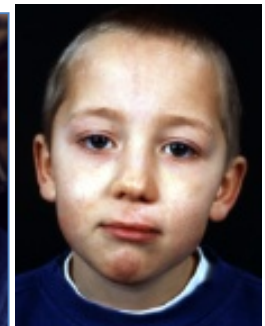
- Besöket beräknas ta ca 1 timme
- Ni får träffa kontaktsjuksköterska / logoped
- Ni får information om LKG teamets behandling och omvårdnadsprogram
- Ni får möjlighet att få era frågor och funderingar besvarade
- Ni får informationsmaterial
- Därefter har vi telefonkontakt vid behov
- Efter förlossningen kommer en medlem från teamet och besöker er på BB
- Ni kallas till nybesök med barnet till teamet efter 2-3 veckor



5 mån



1 år



8 år

