

Madrid, 10 de octubre de 2011

INSTRUCCIONES

EXTRACCIÓN DE MUESTRA ÚNICA A LAS 48h. DE VIDA, PARA EL CRIBADO NEONATAL DE ENFERMEDADES METABÓLICAS

A partir del 10 de octubre de 2011, se deberán seguir las siguientes instrucciones:

EXTRACCIÓN ÚNICA DE SANGRE, A PARTIR DE LAS 48 horas DE VIDA Y SIEMPRE ANTES DEL ALTA, EN LA NUEVA TARJETA DE TOMA DE MUESTRA.

-LA NUEVA TARJETA CONSTA DE DOS PARTES, UNA CON TRES CÍRCULOS Y OTRA CON CINCO, QUE DEBERÁN IMPREGNARSE CON LA TOMA DE SANGRE, YA QUE CADA PARTE IRÁ DESTINADA A LA DETECCIÓN DE LAS ENFERMEDADES INDICADAS EN EL ANEXO I.

-LA EXTRACCIÓN DE SANGRE **SERÁ ÚNICA**, IMPREGNANDO LOS OCHO CÍRCULOS DE LA TARJETA.

-ES MUY IMPORTANTE QUE SEA EL PERSONAL SANITARIO EL QUE CUMPLIMENTE LOS DATOS REQUERIDOS EN LA TARJETA REFERENTES AL RECIEN NACIDO.

-NO DEBERÁN SEPARAR LAS DOS PARTES DE LA TARJETA EN NINGÚN CASO.

-AL SER UNA MUESTRA ÚNICA YA NO ES NECESARIO ACUDIR AL CENTRO DE SALUD PARA REALIZAR UNA SEGUNDA MUESTRA.

-NO SE ENTREGARÁ A LA MADRE NINGUNA TARJETA, NI EL SOBRE COMO SE VENÍA HACIENDO HASTA AHORA.

-LA RECOGIDA DE MUESTRAS SE SEGUIRÁ REALIZANDO COMO HASTA AHORA EN EL PUNTO DE RECOGIDA HABITUAL DEL HOSPITAL.

-SI EL RECIÉN NACIDO PRECISA DE TRATAMIENTO FARMACOLÓGICO, SE REGISTRARÁ EN EL APARTADO "OBSERVACIONES" DE LA TARJETA DE TOMA DE MUESTRA.

SE RECUERDA QUE DEBE INFORMARSE A LOS PADRES Y HACERLES ENTREGA DEL FOLLETO "DETECCIÓN PRECOZ DE ENFERMEDADES ENDOCRINO-METABÓLICAS EN RECIEN NACIDOS. PARA PREVENIR DISCAPACIDADES", EDITADO POR LA CONSEJERÍA DE SANIDAD.

ENFERMEDADES CONGÉNITAS DEL METABOLISMO QUE SE INCLUYEN EN LA AMPLIACIÓN DEL CRIBADO		
#		
AMINOÁCIDOS		
	Fenilcetonuria (ya se realizaba anteriormente)	PKU
1	Jarabe de Arce	MSUD
2	Tirosinemia Tipo I	Tyrl
ACIDOS GRASOS		
3	Deficiencia de acil-CoA deshidrogenada de ácidos grasos de cadena media	MCADD
4	Deficiencia de 3-OH-acil-CoA deshidrogenasa de ácidos grasos de cadena larga	LCHADD
5	Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de ácidos grasos de cadena muy larga	VLCAD
6	Deficiencia primaria de carnitina	CTD
ÁCIDOS ORGÁNICOS		
7	Aciduria glutárica tipo I	GA-I
8	Acidemia isovalérica	IVA
9	Aciduria 3-OH-3 metil glutárica	HMG
10	Deficiencia de β -cetotilasa	KTD
11		MMA (Mut)
12	Acidemias metilmalónicas (Mut, Cbl A, B, C y D)	MMA (Cbl A y Cbl B)
13		MMA (Cbl C y Cbl D)
14	Acidemia propiónica	PA