

¿Peligra la salud de su bebé?



¿Por qué hacer una evaluación a recién nacidos?

Sin una evaluación para recién nacidos, la vida de su bebé podría estar en peligro! La evaluación en recién nacidos identifica condiciones que, aunque raras, podrían matar o causar daño permanente, aún en las primeras dos semanas de vida. Su hijo puede verse normal al nacer, pero podría estar arriesgando su salud o su vida.

¿Qué condiciones se pueden identificar por medio de la evaluación en recién nacidos?

El proceso de evaluación en recién nacidos examina a su bebé con más de 40 condiciones, incluso las siguientes:

- Hipotiroidismo congénito
- Fenilcetonuria
- Fibrosis cística
- Galactosemia
- Deficiencia de biotinidasa
- Hiperplasia suprarrenal congénita
- Hemoglobinopatías
- Trastornos de aminoácidos
- Trastornos de ácidos grasos/ácidos orgánicos

¿Cómo se hace?

Se necesitan dos muestras para completar la evaluación. Algunas condiciones se detectan en la primera prueba y algunas en la segunda. Se les requiere a los hospitales, los centros de parto y a las parteras que obtengan la primera muestra con una simple punción del talón antes de que el bebé salga del lugar. De esa punción del talón, se obtiene una mancha de sangre que se coloca en una tarjeta y se envía por correo a un laboratorio regional.

La segunda muestra se hace cuando su bebé tiene entre 10 y 14 días de edad para identificar condiciones que no pueden ser encontradas hasta ese entonces. Si le dieron una segunda tarjeta cuando el bebé nació, llévela a la cita con el doctor para completar la evaluación. Algunos hospitales envían la tarjeta directamente a la oficina del doctor del bebé o le pedirán que regrese al laboratorio para obtener la segunda muestra. La muestra de sangre de su bebé no será usada para ninguna otra cosa además de esta evaluación.

¿Cuándo sabré los resultados?

Cerca de 10 a 14 días después de que mandan la tarjeta al laboratorio, los resultados de la prueba serán reportados al centro de partos y al médico anotado en la tarjeta de evaluación. Asegúrese de preguntarle al doctor de su bebé sobre los resultados. Para los bebés que nacen con una de estas condiciones, el diagnóstico y tratamiento tempranos son esenciales.

¿En dónde puedo obtener más información?

Hable con su doctor, enfermera o partera.

Visite los siguientes sitios Web:
Laboratorio de Salud Pública del Estado de Oregon

<http://www.oregon.gov/DHS/ph/nbs/index.shtml>

Centro Nacional de Recursos Sobre Evaluaciones y Genética en Recién Nacidos
<http://genes-r-us.uthscsa.edu>

Llame a Idaho Newborn Screening:
208-334-5962



Los costos asociados con esta publicación están disponibles en el Departamento de Salud y Bienestar de Idaho.

Trastornos de aminoácidos fibrosis cística fenilcetonuria galactosemia hipotiroidismo congénito hemoglobinopatías