

# ESTAS PRUEBAS PODRÍAN SALVAR LA VIDA DE SU BEBÉ

*Pruebas de detección temprana a recién nacidos*



Texas Department of State Health Services  
Newborn Screening Program  
MC 1918  
P.O. Box 149347  
Austin, Texas 78714-9347  
1-800-252-8023 ext. 3957  
[www.dshs.state.tx.us/newborn](http://www.dshs.state.tx.us/newborn)



# PRUEBAS DE DETECCIÓN TEMPRANA A RECIÉN NACIDOS

## ¿QUÉ ES LA PRUEBA DE DETECCIÓN TEMPRANA A RECIÉN NACIDOS?

- Algunos bebés que parecen estar sanos al nacer tienen un defecto o trastorno de nacimiento poco común.
- Las pruebas de detección temprana permiten verificar si su bebé tiene uno de estos trastornos.
- Si se detectan a tiempo, podemos ayudar a prevenir problemas graves como las discapacidades intelectuales o del desarrollo, enfermedades o la muerte.

A TODOS LOS BEBÉS DE TEXAS SE LES PRACTICAN PRUEBAS PARA DETECTAR LOS TRASTORNOS SIGUIENTES:

Deficiencia de biotinidasa (BIOT)  
Hiperplasia suprarrenal congénita (CAH)  
Hipotiroidismo congénito (CH)  
Enfermedad cardíaca congénita grave\*  
Fibrosis quística (CF)  
Galactosemia (GALT)  
Homocistinuria (HCY)  
Enfermedad de la orina con olor a jarabe de arce (MSUD)  
Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena media (MCAD)  
Pruebas de audición a recién nacidos\*  
Otros trastornos de la oxidación de los ácidos grasos (FAO)  
Trastornos de los ácidos orgánicos (OA)  
Fenilcetonuria (PKU)  
Inmunodeficiencia combinada grave (SCID)  
Enfermedad de células falciformes (SCD)  
Tirosinemia (TYR I, II, III)  
Trastornos del ciclo de la urea (UCD)

## ¿CÓMO SE LE HIZO LA PRUEBA A MI BEBÉ?

La prueba se hizo usando gotas de sangre del talón de su bebé, las cuales se recogen 1 día o 2 después de su nacimiento. Entre 7 y 14 días después de haber nacido el bebé, debe practicarse una nueva prueba tomando una segunda muestra de sangre en el consultorio de su doctor o en la clínica.

PERO NUNCA HEMOS TENIDO NINGÚN CASO DE DEFECTOS DE NACIMIENTO EN NUESTRA FAMILIA...

- Muchos de los bebés nacidos con estos problemas pertenecen a familias sanas.
- Es muy probable que su bebé NO tenga ninguno de estos trastornos, dado que no son muy comunes.
- Al practicar la prueba a su bebé, podemos detectar si tiene algún trastorno y comenzar a tiempo su tratamiento.

HE RECIBIDO UNA CARTA DEL PROGRAMA DE SEGUIMIENTO ("FOLLOW-UP PROGRAM"). ¿DE QUÉ SE TRATA ESO?

- El Programa de Seguimiento ayuda a que su bebé reciba la atención que pueda necesitar en caso de que el resultado de la prueba sea inusual.
- Primero, el Programa contacta al doctor de su bebé o a la clínica sobre la necesidad de que se le practiquen más pruebas.
- Cuando usted reciba el aviso para que nos traiga a su bebé para que se le practiquen más pruebas, por favor haga esto de inmediato.
- Como parte del Programa, las enfermeras de salud pública y trabajadoras sociales pueden ayudar a las familias con los pasos de seguimiento.
- El Programa de seguimiento también ayuda a asegurarse de que a su bebé se le hagan revisiones médicas con regularidad.
- Si usted se muda a una nueva dirección o cambia su número telefónico, asegúrese de notificar a su doctor o a la clínica con el fin de que puedan comunicarse con usted para concertar las revisiones médicas.

## ¿PUEDE CURARSE MI BEBÉ SI TIENE ALGUNO DE ESTOS TRASTORNOS?

- No existe una cura para estos trastornos. Pero un tratamiento desde sus inicios puede prevenir o controlar que se deriven graves problemas de salud.
- Hay doctores especialistas en estos trastornos disponibles para asistir a los doctores en el diagnóstico y tratamiento de los bebés que tengan alguno de estos trastornos. Su doctor podría mandarlos a ustedes con uno de estos especialistas.

\*Una prueba de detección de punto de servicio no es una prueba con análisis de gotas de sangre. Se trata de una prueba que se administra en el hospital.