

Enfermedades que pueden detectar los análisis de sangre, continuación:

- Hb S/C disease (Hb S/C)
- Holocarboxylase synthetase deficiency (MCD or multiple carboxylase deficiency)
- Homocystinuria (HCY)
- Isovaleric acidemia (IVA)
- Long-chain L-3-OH acyl-CoA dehydrogenase deficiency (LCHAD)
- Maple syrup urine disease (MSUD)
- Medium-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency (MCAD)
- Methylmalonic acidemia: cobalamin A, B (Cbl A, B)
- Methylmalonic acidemia: mutase deficiency (MUT)
- Mucopolysaccharidosis type I (MPS I)
- Phenylketonuria (PKU)
- Pompe disease
- Propionic acidemia (PROP)
- Severe combined immunodeficiency (SCID)
- Sickle cell anemia (SCA or Hb S/S)
- Spinal muscular atrophy (SMA)
- Trifunctional protein deficiency (TFP)
- Tyrosinemia type I (TYR I)
- Very long-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency (VLCAD)
- X-linked adrenoleukodystrophy (X-ALD)

En el hospital del nacimiento o las parteras que lo asisten realizan otras dos pruebas de detección:

- Critical congenital heart disease (CCHD)
- Hearing



**¿Preguntas? Llámenos al
800-660-4427 o 802-951-5180**



Programa de evaluación de los recién nacidos de Vermont

División de Salud Materno-Infantil
Niños con necesidades de salud especiales
108 Cherry Street, PO Box 70
Burlington, VT 05402 healthvermont.gov/family/newbornscreening
800-660-4427 (solo Vermont) o **802-951-5180**
Fax: 802-951-1218

Revisado 7/16/2019

Spanish

Programa de evaluación de los recién nacidos de Vermont



Todos los bebés que nacen en Vermont tienen la oportunidad de realizarse pruebas de detección para el recién nacido con el fin de comprobar si hay enfermedades raras pero graves que pueden no ser obvias al momento del nacimiento.

¿Por qué mi bebé debe hacerse pruebas de detección de enfermedades para recién nacidos?

- Recomendamos que todos los bebés se sometan a pruebas de detección para recién nacidos, incluso si están sanos.
- Las pruebas de detección para recién nacidos analizan la sangre del bebé en busca de problemas de salud poco comunes que pueden causar una enfermedad o la muerte.
- Cuando estos problemas de salud se detectan a tiempo mediante pruebas, los bebés pueden recibir el tratamiento y la atención que necesitan.
- La mayoría de los bebés están sanos cuando nacen, pero sigue siendo importante hacerles pruebas.

¿Cómo se le hará la prueba a mi bebé?

- Un profesional de la salud del hospital tomará una pequeña cantidad de sangre del talón de su bebé y la enviará al laboratorio.
- El profesional de la salud también comprobará si existen problemas de la audición y cardíacos. Estas pruebas no requieren sangre.
- Las parteras pueden hacer las pruebas si su bebé nace en casa.
- Los padres o tutores que no deseen que se realice la prueba a su bebé pueden negarse firmando un formulario. Un profesional de la salud debe explicarle el riesgo de no hacerse los exámenes antes de que firme el formulario.



¿Cómo obtendré los resultados de las pruebas?

- El profesional de la salud de su bebé le dirá los resultados.
- Pueden pasar algunos días antes de que los resultados de los análisis de sangre estén listos.
- Los resultados de las pruebas de la audición y del corazón están disponibles de inmediato.

¿Por qué mi bebé necesitaría hacerse otra prueba?

- Si el examen se hace antes de que su bebé tenga 24 horas de edad.
- Si hubo un problema con la forma en que se hizo la prueba.
- Si los resultados de la primera prueba mostraron un posible problema de salud.

¿Qué hago si mi bebé necesita otra prueba?

- El profesional de la salud de su bebé o el Programa de Evaluación del Recién Nacido se pondrán en contacto con usted si su bebé necesita otra prueba. Le dirán el motivo por el que su bebé necesita otra prueba y qué hacer a continuación.
- Es importante seguir las instrucciones del profesional de la salud y llevar a su bebé para que le hagan el examen.
- Asegúrese de que el hospital y el profesional de la salud de su bebé tengan su dirección y número de teléfono en caso de que necesiten hablar con usted sobre los resultados de la prueba.

¿Qué ocurre con la muestra de sangre de mi bebé?

- En Vermont, las muestras de sangre se almacenan en el laboratorio y se destruyen después de un año. La muestra puede destruirse antes o guardarse por más tiempo si se envía una solicitud por escrito al Programa de Evaluación de Recién Nacidos de Vermont.



Vermont examina habitualmente a los recién nacidos para detectar 35 enfermedades. De ellas, 33 se detectan con análisis de sangre:

- 3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency (3MCC)
- 3-OH 3-CH3 glutaric aciduria (HMG)
- Argininosuccinic acidemia (ASA)
- Beta-ketothiolase deficiency (BKT)
- Biotinidase deficiency (BIOT)
- Carnitine uptake defect (CUD)
- Citrullinemia (CIT)
- Congenital adrenal hyperplasia (CAH)
- Congenital hypothyroidism (CH)
- Cystic fibrosis (CF)
- Galactosemia (GALT)
- Glutaric acidemia type I (GA I)
- Hb S/Beta-thalassemia (Hb S/Th or Hb S/A)

sigue del otro lado