

Preguntas frecuentes

¿Por qué debo hacer la prueba a mi bebé?

Los recién nacidos no pueden mostrar signos evidentes que tienen un trastorno hereditario hasta que se han desarrollado complicaciones de salud. La identificación temprana puede permitir que su médico comience el tratamiento médico especializado que puede mejorar la salud de su bebé.

Un sistema de detección de recién nacidos de última generación, proporciona una de las soluciones para detectar trastornos hereditarios clínicamente significativos. Nuestros servicios están diseñados para identificar trastornos tratables a etapas muy tempranas en la vida antes de que se produzcan daños irreversibles para la salud.

¿Cómo se realiza la prueba a mi bebé?

Un profesional de la salud tomara una pequeña muestra de sangre pinchando el talón de su bebé. La muestra se coloca en papel de filtro absorbente especial para su análisis.

¿Cuántos trastornos incluye la prueba Tamiz metabólico?

La prueba Tamiz metabólico puede identificar la presencia de más de 50 trastornos hereditarios, incluyendo: fibrosis quística, enfermedad de orina de jarabe de arce, hiperplasia suprarrenal congénita, así como muchos otros trastornos menos conocidos.

¿Cuáles son los trastornos metabólicos y otros trastornos hereditarios?

Los trastornos metabólicos y otros trastornos hereditarios son defectos en la química del cuerpo. Por ejemplo, los trastornos metabólicos pueden hacer que los recién nacidos tengan dificultad para procesar los alimentos, poniéndolos en riesgo de sufrir complicaciones graves de salud tales como retraso mental, coma e incluso la muerte.

¿Cuándo sabré los resultados de la prueba?

La prueba se completará aproximadamente siete días hábiles después de que la muestra llegue al laboratorio.

¿Pueden curarse los trastornos metabólicos?

Los trastornos metabólicos son parte de la composición genética de un individuo, por lo que no pueden ser "curados". La identificación temprana de un trastorno metabólico puede permitir que su médico comience un tratamiento médico especializado que puede mejorar la salud de su bebé.

¿Qué tan comunes son los trastornos metabólicos?

Uno de cada 1.500 bebés se verá afectado por un trastorno que la prueba de tamiz puede identificar. La exploración, el diagnóstico y la intervención en los primeros días de vida son esenciales. La mayoría de estos trastornos pueden ser manejados si el tratamiento comienza temprano. Más de 50 trastornos son detectables a través de la prueba Tamiz metabólico.

¿Cómo pido la prueba Tamiz metabólico?

Puede solicitar la prueba Tamiz metabólico: Haciendo una cita para la toma de muestra en nuestras instalaciones donde nuestro personal capacitado realizara el muestreo a su bebe. Llamando para solicitar el paquete con el material de recolección si es usted Medico o laboratorio particular.

Llamando para solicitar el paquete con el material de recolección, para hacer que su bebé sea muestreado. Lleve el paquete cuando nazca su bebé y déselo a su médico. Ahí un profesional de la salud le pinchará el talón de su bebé antes de que su bebé deje el hospital. El médico lo enviara al laboratorio para su procesamiento.

Tenga en cuenta que todos los bebés deben realizar la prueba durante los primeros días de vida para trastornos metabólicos de esta forma ayudar y asegurar un comienzo de vida saludable.

