

¿Cómo es el proceso de la prueba?

1

TOMA DE MUESTRA

Se extrae una pequeña muestra de sangre del talón del bebé, un procedimiento rápido y casi indoloro.

2

ANÁLISIS

La muestra se envía a la Escuela de Medicina de la Universidad de Massachusetts para realizar el análisis de diversas condiciones metabólicas.

3

RESULTADOS

En 10 días hábiles, recibirás los resultados para saber si tu bebé se encuentra sano o tiene alguna condición que requiera atención o tratamiento especial.



La decisión de formar una familia es un hermoso proyecto de vida. Nadie olvida el día que se entera que pronto tendrá su bebé. Desde ese momento, hacemos todo lo que está a nuestro alcance para protegerlo. La ilusión de saber cómo será, qué cara tendrá, a quién se parecerá compite con el principal deseo, que llegue con salud.

A través del tamizaje neonatal deseamos encontrar aquellos bebés que nacen con un trastorno metabólico para poder proveerles una mejor calidad de vida y la tranquilidad de saber. Estos bebés nacen sanos y solo con un tamizaje neonatal podemos darnos cuenta si tiene un trastorno metabólico.



UMass Chan
MEDICAL SCHOOL



Tamiz Ampliado
by Criba Life

TAMIZAJE NEONATAL
PRUEBA AMPLIADA

**Un simple análisis
puede brindarte la
tranquilidad de saber**

AV. 27 DE FEBRERO #210, PLAZA WALEIKA,
SUITE 204, REPÚBLICA DOMINICANA.

TEL: +1 (809) 542 7792

+1 (809) 224-4353

WHATSAPP: +1 (809) 729 5663

INFO@CRIBALIFE.COM

WWW.CRIBALIFE.COM

@CRIBALIFE



Tamizaje Neonatal Ampliado

¿QUÉ ES EL TAMIZAJE NEONATAL AMPLIADO?

El Tamizaje Neonatal, prueba Ampliada, es la herramienta de prevención más avanzada con la que puede contar tu pediatra. Este análisis, se recomienda practicarlo a tu recién nacido entre las 24 y 72 horas de vida para una detección temprana o dentro de los primeros 30 días de vida. Esta busca detectar condiciones o trastornos metabólicos que pueda poner en riesgo su vida de no ser tratado a tiempo. La prueba ampliada se realiza en colaboración con la Universidad de Massachusetts (UMASS) en Estados Unidos.

¿QUÉ SE CONOCE CÓMO UN TRASTORNO METABÓLICO Y QUE DAÑOS PUEDE OCASIONAR AL BEBÉ?

Un trastorno metabólico es una condición ocasionada por la acumulación o falta de ciertos químicos u hormonas que se producen de manera natural en el cuerpo. Los daños que puede ocasionar, si no se detecta a tiempo, pueden ser:

- Retraso mental
- Crisis agudas, en las primeras semanas o meses de vida
- Cataratas y cegueras
- Anemia y trastornos circulatorios
- Enfermedad del hígado
- Problemas del riñón
- Inmunodeficiencias
- Trastornos neuromusculares, cardíacos o muerte súbita

¿CÓMO SE REALIZA?

El proceso es muy sencillo, a través de una "pinchadita" en el talón de tu bebé con una lanceta especial para recién nacido, se obtienen unas gotas de sangre que se dejan caer en un papel filtro y que luego de estar seca, se envían al laboratorio.

Tranquila, te aseguramos que a ti te va a doler más que a tu tesoro (ellos no se enteran de nada).

¿QUÉ PASA SI MI BEBÉ NO ESTÁ EN EL RANGO?

En Criba Life, contamos con el respaldo de la Universidad de Massachusetts (UMass), que proporciona los primeros pasos de manejo en caso de que tu bebé presente un resultado alterado relacionado con un trastorno metabólico.

Tranquila, a veces toca repetir la prueba pero no por eso tu bebé está en riesgo de tener un trastorno metabólico.

¿MI SEGURO CUBRE ESTA PRUEBA?

Actualmente, los seguros que pueden cubrir parcial o totalmente esta prueba, según el plan contratado, son: MAPFRE Salud ARS, Humano Seguros, BMI Seguros, ARS Yunén y Seguros Universal.

¿LISTOS PARA REALIZAR LA PRUEBA A TU BEBÉ?

Puedes solicitar la prueba a través de tu pediatra o llamándonos al (809) 542-7792, (809) 729 5663, (809) 224-4353, (849) 352 5663 o visitándonos a nuestra oficina localizada en la 27 de Febrero #210, Plaza Waleika, Suite 204, El Vergel, Santo Domingo, República Dominicana.

PRUEBAS QUE SE PUEDEN DETECTAR A TRAVÉS DEL TAMIZAJE NEONATAL AMPLIADO

Deficiencia de biotinidasa	Deficiencia de β -cetotilasa (BIOT)
Fibrosis quística	Deficiencia de carbamoilfosfato sintetasa (CPS)
Galactosemia	Deficiencia de la cadena larga de L-3-OH acil-CoA deshidrogenasa (LCHAD)
Hipotiroidismo congénito	Deficiencia de la cadena media de acil-CoA deshidrogenasa (MCAD)
Hiperplasia suprarrenal congénita	Deficiencia de ornitina transcarbamilasa (OTC)
Perfil básico de ácidos orgánicos	Enfermedad Hb S/C (Hb SC)
Perfil básico de aminoácidos	Enfermedad urinaria con olor a jarabe de arce (MSUD)
Perfil básico oxidación de ácidos grasos	Fenilcetonuria (PKU)
Acidemia	Homocistinuria (HCY)
Argininosuccínica (ASA)	Talasemia Hb S/b (Hb S/b Th)
Acidemia glutárica tipo I (GA)	Tirosinemia tipo I (TRY I)
Acidemia metilmalónica: cobalamina A, B (Cnl A,B)	Toxoplasmosis congénita (TOXO)
Acidemia metilmalónica: cobalamina C,D (Cbl, C,D)	
Acidemia metimelanica: deficiencia de mutasa (MUT)	
Acidemia propiónica (PROP)	
Acidemia isovalérica (IVA)	
Acidura 3-hidroxi-3metil glutarica (HMG)	
Anemia drepanocítica (Hb SS)	
Argininemia (ARG)	
Citrulinemia (CIT)	
Defecto de la captación de carnitina (CUD)	

***Entrega de resultados en 10 días hábiles.**

