

# La prueba de diagnóstico del recién nacido podría salvar la vida de su bebé



## ¿Por qué?

Este análisis especial de sangre puede detectar trastornos poco comunes que pueden causar discapacidad o muerte si no se tratan a tiempo.

## ¿Quién?

La ley estatal exige que los proveedores de atención médica tomen dos muestras de sangre por cada bebé nacido en el estado.

## ¿Cuándo?

La primera prueba debe realizarse cuando el bebé tenga alrededor de 24 horas de vida. La segunda prueba debe realizarse cuando el bebé tenga alrededor de dos semanas de vida. Si cuenta con una tarjeta de la segunda prueba, llévala al proveedor de atención de su bebé en su primera visita después del nacimiento.

## ¿Cómo?

Se colocan unas gotas de sangre del talón del bebé en un papel especial de prueba.

## ¿Y los resultados de las pruebas?

Pida los resultados de la prueba al proveedor de atención médica de su bebé. A veces es necesario realizar otra prueba por diferentes motivos. Si su bebé necesita más pruebas, es importante actuar con rapidez. Si es necesario, el tratamiento debe iniciarse lo antes posible.

## Excepciones ofrecidas

Puede optar por no someter a su bebé a las pruebas por razones específicas. Si se le pide que pague la prueba, puede optar a una exención de la tarifa. Visite [bit.ly/nbs-exception](http://bit.ly/nbs-exception) para conocer todos los detalles.

## Para obtener más información

- Comuníquese con su médico, partera o enfermera.
- Visite los siguientes sitios web:

**Laboratorio de Salud Pública del Estado de Oregon**

[www.healthoregon.org/nbs](http://www.healthoregon.org/nbs)

**Baby's First Test**

**[La primera prueba de su bebé]**

[www.babysfirsttest.org](http://www.babysfirsttest.org)



## Ejemplos de afecciones que pueden identificarse

- Deficiencia de biotinidasa
- Hiperplasia suprarrenal congénita
- Hipotiroidismo congénito
- Fibrosis quística
- Galactosemia
- Fenilcetonuria (PKU, por sus siglas en inglés)
- Enfermedad de células falciformes y otras hemoglobinopatías
- Inmunodeficiencia combinada grave
- Atrofia muscular espinal (AME)
- Adrenoleucodistrofia ligada al cromosoma X (ALD-X)\*
- Otros trastornos metabólicos y de almacenamiento lisosómico

\* La prueba para este trastorno comenzará en o antes del 1 de enero de 2023.

Puede obtener este documento en otros idiomas, en letra grande, en braille o en el formato que prefiera de forma gratuita. Comuníquese con el Laboratorio de Salud Pública del Estado de Oregon al 503-693-4100 (voz). Aceptamos todas las llamadas de retransmisión.

Oregon  
**Health**  
Authority