



pennsylvania
DEPARTMENT OF HEALTH

INFORMACIÓN MPORTANTE para los padres sobre los **TRASTORNOS** **DE DEPÓSITO** **LISOSOMAL**

La Ley 148 de 2014 que fue implementada en febrero de 2016 enmendó la Ley de pruebas de detección en recién nacidos (Newborn Child Testing Act) para autorizar las pruebas de detección de ciertos trastornos de depósito lisosomal en los bebés nacidos en Pensilvania.

Debe hablar con el pediatra para determinar qué tipo de pruebas de detección del trastorno de depósito lisosomal le harán a su bebé en su centro de parto.

Algunos ejemplos de los trastornos sobre los que pueda haber oído y que se consideran trastornos de depósito lisosomal son: La enfermedad de Pompe, el síndrome de Hurler (MPS1), la enfermedad de Krabbe, la enfermedad de Fabry, la enfermedad Niemann-Pick y la enfermedad de Gaucher.

A medida que surgen avances médicos, la lista de los trastornos de depósito lisosomal que se deben examinar en cada centro parto cambia. Por lo tanto, debe visitar el sitio web del Departamento de Salud para obtener una lista actualizada de las afecciones, incluidos trastornos de depósito lisosomal, para las cuales se examinará a su bebé: www.doh.pa.gov/newbornscreening.

Para obtener información adicional, puede contactar al Programa de Seguimiento y Detección en Recién Nacidos del Departamento de Salud [Department of Health Newborn Screening and Follow-up Program] al: 717-783-8143.

(rev. 8/16)