

IRT elevado en prueba de detección del recién nacido – una guía para padres

DetECCIÓN DE FIBROSIS QUÍSTICA

Paso 1: Prueba de detección de recién nacidos con mancha de sangre completada

Poco después del nacimiento, todos los bebés reciben una prueba de detección de recién nacidos, comúnmente llamada "prueba de punción del talón". Esta muestra se envía al Laboratorio Estatal para detectar varias afecciones.

Paso 2: Detección de fibrosis quística con IRT elevado (Prueba 1 de 2)

La primera prueba de tu bebé mostró un nivel elevado de tripsinógeno inmunorreactivo (TIR, en español, o IRT, por sus siglas en inglés) que puede ser un indicador temprano de fibrosis quística. Esto no es un diagnóstico, sino una indicación de que se necesitan más pruebas. (Muchos bebés tendrán un resultado anormal en esta prueba de detección, pero solo unos pocos eventualmente serán diagnosticados con fibrosis quística).

No es necesario que tomes ninguna acción en base a este resultado en este momento.

Paso 3: Segunda prueba en curso - fibrosis quística en ADN

ESTÁS AQUÍ

El laboratorio ahora está analizando la misma muestra de mancha de sangre para determinar si las variantes genéticas de la fibrosis quística están presentes en el ADN. Esto tarda entre 1 y 2 semanas.

Paso 4: ¿Qué sucede a continuación?

Si NO se detectan variantes de fibrosis quística: no se necesita ninguna otra acción.

Si SE detectan variantes de fibrosis quística: tu pediatra se pondrá en contacto contigo para hablar de los resultados y los próximos pasos.



DEPARTAMENTO DE
**SALUD Y SERVICIOS HUMANOS
DE CAROLINA DEL NORTE**
División de Bienestar Infantil y Familiar

ncdhhs.gov/child-and-family-well-being

NCDHHS es un empleador y proveedor que ofrece igualdad de oportunidades. • 9/2026