

TESTE DO PEZINHO

(Exame de triagem neonatal)

O primeiro passo para a prevenção



O que é?

O Teste do Pezinho consiste na coleta de uma amostra de sangue a partir do calcanhar do bebê, por ser uma região rica em vasos sanguíneos e pouco dolorosa, facilitando a coleta.

- Fenilcetonúria (PKU)
- Hipotireoidismo Congênito (HC)
- Doenças Falciformes (DF)
- Hemoglobinopatias, Fibrose Cística (FC)
- Hiperplasia Adrenal Congênita (HAC)
- Deficiência de Biotinidase (DB)



Por que é tão importante?

As doenças identificadas pelo exame não apresentam sintomas no nascimento e, se não forem tratadas cedo, podem causar deficiência intelectual e sérios prejuízos à qualidade de vida da criança. Por ser tão importante o teste é obrigatório em todo o território nacional e disponibilizado gratuitamente pelo SUS.



Quando deve ser realizado?

Logo após as primeiras 48 horas do nascimento até o 5º dia de vida do bebê. Bebês em aleitamento, com fórmula láctea e internados recebendo nutrição pela veia também devem realizar neste prazo.

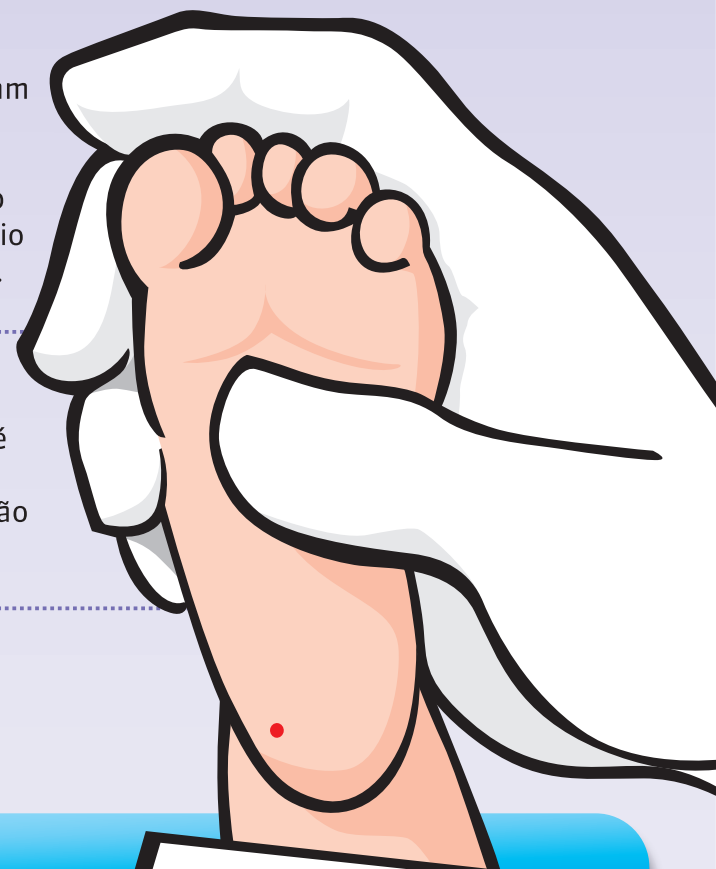


Onde o exame pode ser feito?

Nos hospitais e maternidades, laboratórios ou Unidades Básicas de Saúde.

Como é feito o exame?

- 1 - Coleta-se uma amostra de sangue do calcanhar do bebê.
- 2 - O sangue coletado é colocado em um papel filtro e as amostras enviadas para análise laboratorial.
- 3 - Caso o exame dê positivo para alguma doença, outros exames complementares deverão ser realizados para fechamento do diagnóstico. Os bebês iniciam o tratamento ou são encaminhados para centros de referência. Após o diagnóstico confirmado é realizado também o acolhimento familiar e a conclusão do acompanhamento genético.



Você sabia?

Hoje em dia existem versões do teste do pezinho capazes de identificar mais de 50 doenças.