



Clínic
Barcelona

Centro de Diagnóstico
Biomédico

Cribado Neonatal Petición

Hospital Clínic de Barcelona
Centro de Diagnóstico Biomédico
Servicio de Bioquímica y Genética Molecular



Generalitat de Catalunya
Departament de Salut

Datos imprescindibles

Datos generales del recién nacido (RN):

Nombre: _____ Apellidos: _____

Calle: _____ Nº: _____ Piso: _____

Código Postal: _____ Población: _____

Provincia: _____ País: _____

Datos de la madre:

Edad: _____ Nacionalidad: _____

¿Es usted vegetariana?: No ☐ Si ☐ ¿Toma alguna medicación?: No ☐ Si ☐ Cuál: _____

Teléfono móvil: _____ Teléfono fijo: _____ E-mail: _____

Datos de la padre:

Edad: _____ Nacionalidad: _____

Datos del nacimiento y el parto:

Hospital/Clínica dónde ha nacido el RN: _____

Hora y fecha: Nacimiento hora (HH:MM): _____ Día: _____ Mes: _____ Año: _____

Extracción hora (HH:MM): _____ Día: _____ Mes: _____ Año: _____

Sexo: Niño ☐ Niña ☐

Peso al nacer: _____ gramos Semanas de gestación: _____

¿Embarazo múltiple? No ☐ Si ☐ : Gemelos ☐ Trillizos ☐ Cuatrillizos o más ☐

Alimentación: Materna ☐ Artificial ☐ Parenteral ☐ Inicio alimentación: _____ horas/vida.

¿Transfusión? No ☐ Si ☐ : Sangre ☐ Plasma ☐ Exanguino ☐ Fecha: _____

¿Ileo meconial? No ☐ Si ☐

¿Recién nacido ingresado en la UCI? No ☐ Si ☐ Causa: _____

¿Complicaciones durante el embarazo? (Ej. Sd. HELLP): No ☐ Si ☐ ¿Cuáles?: _____



¿Trisomía 21?: No Si

Medicación del recién nacido: No Si ¿Cuál?:

¿Utilización de productos iodados? Madre: No Si Recién nacido: No Si

¿Cuáles?:

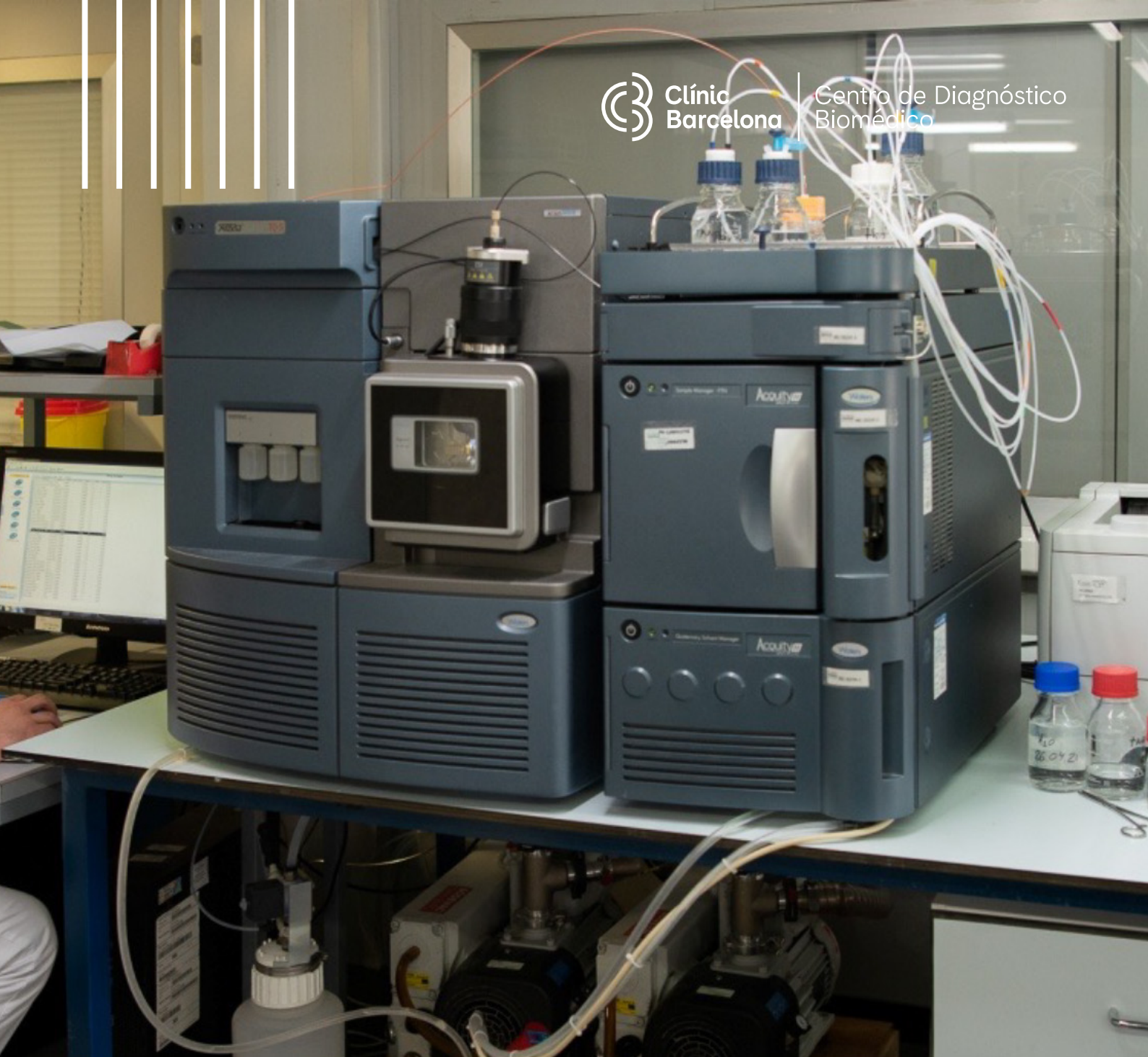
Datos de contacto del médico solicitante:

Nombre del médico:

Correo electrónico:

Teléfono:

ID de Skype:



Ampliación pruebas de segundo nivel en los Programas de Cribado Neonatal

En el Programa de Cribado Neonatal de Cataluña somos pioneros a nivel nacional en el uso de pruebas de segundo nivel (del inglés, second tier test). Las pruebas de segundo nivel son pruebas adicionales específicas que **se realizan en**

la muestra inicial de sangre impregnada en papel de aquellos recién nacidos que hayan presentado un resultado alterado en el cribado. Sólo en el caso de que en este estudio adicional se obtenga un resultado alterado será realmente necesario llevar a cabo acciones para identificar o descartar una enfermedad. La inclusión de esta estrategia en el Programa de Cribado Neonatal de Cataluña ha aumentado la eficiencia del Programa, incrementando el valor predictivo positivo a un 95% y reduciendo la tasa de falsos positivos a menos de un 0,001%. Esto supone una disminución del número de solicitud de segundas muestras a las familias, y del número de recién nacidos derivados a las unidades clínicas de referencia para confirmar/descartar el diagnóstico, y en consecuencia se reduce la ansiedad y el estrés generado en las familias.

Actualmente ofrecemos las siguientes pruebas que incluyen: cribado neonatal ampliado, pruebas de segundos marcadores y estudios genéticos a partir de muestras de sangre seca:

Marcar **Código tarifario** **Prueba**

Cribado neonatal ampliado.

16386

Descripción prueba

Se realiza el cribado neonatal de 25 enfermedades mediante inmunoensayos, métodos de electroforesi capilar, espectrometría de masas en tándem y técnicas de biología molecular. En nuestro Programa se sigue una estrategia de pruebas de segundo nivel. Las pruebas de segundo nivel son pruebas adicionales específicas que se realizan en la muestra inicial de sangre impregnada en papel de aquellos recién nacidos que hayan presentado un resultado alterado en el cribado. Sólo en el caso de que en este estudio adicional se obtenga un resultado alterado será realmente necesario llevar a cabo acciones para identificar o descartar una enfermedad. En consecuencia se reduce: la tasa de falsos positivos, el número de solicitud de segundas muestras a las familias y el número de recién nacidos derivados a las unidades clínicas de referencia para confirmar/descartar el diagnóstico. Las enfermedades que se criban y las pruebas de segundo nivel que se realizan se hallan especificadas en este catálogo.

[Seleccionar el grupo de enfermedades a cribar](#)

Panel de 28 metabolitos de segundo nivel en sangre seca.

16406

Descripción prueba

Panel de 28 metabolitos de segundo nivel en sangre seca en un único proceso analítico mediante espectrometría de masas en tándem. Incluye diferentes ácidos orgánicos, isómeros de acilglicinas y acilcarnitinas, así como ácido orótico, todos ellos valorados con separación cromatográfica excepto la pareja de compuesto 3-metilcrotonilglicina y tigililglicina e isobutirilglicina y butirilglicina.

Se trata de una metodología innovadora no descrita previamente y puesta a punto por nuestro equipo. Los valores de referencia se han calculado con 150 individuos y se ha validado la metodología con 160 pacientes con diagnóstico confirmado de las diferentes entidades y con controles de calidad externos. Todos los marcadores clave para cada entidad han presentado una sensibilidad diagnóstica del 100% y una especificidad de >95%, excepto para el ácido glutárico (ver detalle de la prestación) y el ácido etilmalónico, que ha mostrado una sensibilidad del 90% y una especificidad diagnóstica del 98%.

[Seleccionar segundo marcador a analizar](#)

Panel de 48 aminoácidos en sangre seca.

16391

Descripción prueba

Panel de 48 aminoácidos en sangre seca (los mismos utilizados para el diagnóstico en plasma), mediante espectrometría de masas en tándem. El objetivo es identificar cualquier trastorno del ciclo de la urea, homocitnuria clásica, fenilcetonuria enfermedad de jarabe de arce.

[Seleccionar los aminoácidos a analizar](#)

Marcar Código tarifario Prueba

Proteína asociada a pancreatitis (PAP) en sangre impregnada en papel, para la detección de fibrosis quística.

16407

Descripción prueba

Determinación de proteína asociada a pancreatitis (PAP) en sangre impregnada en papel para la detección de fibrosis quística mediante método de inmunoanálisis. Se realiza sistemáticamente, sin necesidad de solicitar una segunda muestra, en caso de tener un marcador primario TIR1 positivo.

Perfil de hemoglobinas en sangre impregnada en papel mediante electroforesis capilar (Capillarys 3).

16411

Descripción prueba

Esta prueba se puede utilizar como prueba de segundo nivel para la confirmación de hemoglobinopatías realizada por otros sistemas como puede ser por HPLC.

Estudios genéticos a partir de muestra de sangre seca/sangre total/DNA.

Secuenciación convencional Sanger.

[Seleccionar gen a estudiar](#)

Secuenciación masiva (NGS), estudio exoma completo.

[Seleccionar panel de genes a estudiar](#)



Enfermedades Cribado Neonatal ampliado:

Código tarifario: 16386

Indicar, marcando la casilla correspondiente, el grupo de enfermedades a estudiar:

Marcar **Enfermedades que se pueden identificar**

Cribado enfermedades metabólicas hereditarias:

Trastornos del metabolismo de los aminoácidos

Hiperfenilalaninemias - Fenilcetonuria
Enfermedad del jarabe de arce
Tirosinemia tipo I
Citrulinemia
Homocistinurias

Trastornos del metabolismo de los ácidos orgánicos

Aciduria glutárica tipo I
Acidemia isovalérica
Acidemia metilmalónica
Acidemia metilmalónica con homocistinuria
Deficiencia de 3-hidroxi-3-metilglutaril-CoA liasa
Deficiencia de β -cetotilasa
Acidemia propiónica
Deficiencia de biotinidasa

Trastornos del metabolismo de los ácidos grasos

Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena media (MCAD)
Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena muy larga (VLCAD)
Deficiencia de proteína trifuncional mitocondrial (MTP)
Deficiencia de 3-hidroxi-acil-CoA deshidrogenasa de cadena larga (LCHAD)
Deficiencia múltiple de acil-CoA deshidrogenasas (MAD)
Deficiencia en la captación celular de carnitina (CTD)
Deficiencia de carnitina palmitoiltransferasa 1 (CPT1)
Deficiencia de carnitina palmitoiltransferasa 2 (CPT2)
Deficiencia de carnitina-acilcarnitina translocasa (CACT)

Otras enfermedades:

Hipotiroidismo congénito

Fibrosis quística

Enfermedad de células falciformes

Inmunodeficiencia combinada grave

Hiperplasia suprarrenal congénita

Atrofia muscular espinal



Panel de 28 metabolitos de segundo nivel en sangre seca

Marcadores de segundo nivel en sangre seca para acidurias orgánicas, algunas deficiencias de la beta-oxidación mitocondrial, homocistinurias y defectos del ciclo de la urea que cursen con aumento de ácido orótico.

Código tarifario:

Indicar, marcando la casilla correspondiente, el grupo de enfermedades a estudiar:

Marcar	Segundo marcador en muestra inicial de sangre seca	Marcador principal alterado en el cribado neonatal inicial en sangre seca	Enfermedades que se pueden identificar
	- Ácido metilcátrico - Propionilglicina - Ácido metilmalónico - Homocisteína total	- C3 - C4DC - Met	- Aciduria propiónica. - Acidemia metilmalónica. - Acidemia metilmalónica con homocistinuria. - Homocistinuria clásica. - Homocistinuria por defectos de remetilación. - Deficiencias adquirida de vitamina B12. - Deficiencia de biotinidasa.
	- Ácido 3-hidroxi-isovalérico 3-metilcrotonilglicina\tigilglicina* 3-metilcrotonilcarnitina - Tigilcarnitina - Ácido 3-hidroxi-2-metilbutírico - Ácido 3-hidroxi-3-metilglutárico - Ácido 3-metilglutárico	- C5OH - C6DC - C5:1	3-hidroxi-3-metilglutaril-CoA liasa. - Beta-cetotiolasa. 2-metil-3-hidroxibutiril-CoA deshidrogenasa. 3-metilcrotonil-CoA carboxilasa.
	- Ácido 2-hidroxiglutárico - Ácido etilmalónico - Isobutirilglicina\butirilglicina* - Isobutiril-L-carnitina - Butirilcarnitina - Isovalerilcarnitina 2-metilbutirilcarnitina - Isovalerilglicina 2-metilbutirilglicina - Ácido glutárico**	- C4 - C5 - C5DC - C6 - C8 - C10 - C12 - C14 - C16 - C18	- Deficiencia múltiple de acil-CoA deshidrogenasa. - Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena corta (SCAD). - Isobutiril-CoA deshidrogenasa. 2-metilbutiril-CoA deshidrogenasa.
	- Pivaloilcarnitina - Isovalerilcarnitina 2-Metilbutirilcarnitina - Isovalerilglicina 2-metilbutirilglicina	C5	Administración de antibióticos (diagnóstico diferencial para el aumento de C5).

* No los podemos separar cromatográficamente.

** Se ha implementado también el ácido 3-hidroxiglutárico para poder detectar la aciduria glutárica tipo I, sin embargo no todos los pacientes analizados han presentado aumento de este ácido. En cambio, los pacientes sí presentan un incremento de ácido glutárico, con una especificidad del 40% tal y como refleja el estudio de validación. Por ello, para la aciduria glutárica tipo I mantenemos pedir una segunda muestra de orina seca para realizar ácido orgánicos en orina, ya que hay descritos muchos falsos negativos.

Panel de 28 metabolitos de segundo nivel en sangre seca

Marcadores de segundo nivel en sangre seca para acidurias orgánicas, algunas deficiencias de la beta-oxidación mitocondrial, homocistinurias y defectos del ciclo de la urea que cursen con aumento de ácido orótico.

Código tarifario:

Indicar, marcando la casilla correspondiente, el grupo de enfermedades a estudiar:

Marcar	Segundo marcador en muestra inicial de sangre seca	Marcador principal alterado en el cribado neonatal inicial en sangre seca	Enfermedades que se pueden identificar
	• Suberilglicina***	C8>C10	• Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena media (MCAD).
	• Ácido orótico****	Cit	• Deficiencia de ornitina transcarbamilasa (OTC). • Citrulinemia tipo I. • Deficiencia de argininosuccinato liasa. • Lisinuria con intolerancia a las proteínas.

*** Esta prueba puede servir de ayuda aunque hay que tener en cuenta que presenta un 71% de sensibilidad y 99% de especificidad diagnóstica.

**** Cabe destacar que en los defectos del ciclo de la urea que no son deficiencias de OTC no siempre está el ácido orótico aumentado. Sin embargo, con el panel de aminoácidos es posible diferenciar las entidades.



Panel de 48 aminoácidos en sangre seca

Panel de aminoácidos en sangre seca como prueba de segundo nivel para cualquier aminoacidopatía.

Código tarifario: 16391

Indicar, marcando la casilla correspondiente, el grupo de enfermedades a estudiar:

Marcar	Segundo marcador en muestra inicial de sangre seca	Marcador principal alterado en el cribado neonatal inicial en sangre seca	Enfermedades que se pueden identificar
	• Fenilalanina • Tirosina	Phe Tyr	• Fenilcetonuria. • Hiperfenilalaninemia.
	• Tirosina	Tyr	• Tirosinemia tipo I, II y III.
	• Acetiltirosina • Alfa-alanina • Alo-isoleucina • Isoleucina • Leucina • Valina • 4-Hidroxiprolina • Prolina	Xleu Val	• Enfermedad de jarabe de arce. • Falso positivo por nutrición parenteral. • Hidroxiprolinemia. • Hiperprolinemia.
	• Ácido argininsuccínico • Ácido glutámico • Arginina • Citrulina • Homocitrulina • Glutamina • Ornitina	Cit Arg Orn Asa	• Deficiencia de ornitina transcarbamilasa (OTC). • Deficiencia de carbamifosfato sintetasa (CPS). • Citrulinemia tipo I y II. • Deficiencia de argininosuccinato liasa. • Argininemia. • Síndrome de hiperamonemia. • Hiperornitinemia-homocitrulinuria (HHH). • Hiperornitinemia.
	• Adenosilhomocisteína • Homocisteína libre • Metionina	Met C3	• Homocistinuria clásica (CBS). • Homocistinuria por defectos en la remetilación (MTHFR, MS). • Hipermetioninemias. • Acidemia metilmalónica con homocistinuria • Deficiencia adquirida de vitamina B12.

Panel de 48 aminoácidos en sangre seca

Panel de aminoácidos en sangre seca como prueba de segundo nivel para cualquier aminoacidopatía.

Código tarifario: 16391

Indicar, marcando la casilla correspondiente, el grupo de enfermedades a estudiar:

Marcar	Segundo marcador en muestra inicial de sangre seca	Marcador principal alterado en el cribado neonatal inicial en sangre seca	Enfermedades que se pueden identificar
	Perfil completo de aminoácidos, que incluye todos los anteriores así como los siguientes aminoácidos: 1-MeHis, 2-ABA, 3-ABA, 3-MeHis, ácido aminoadípico, anserina, asparagina, ácido aspártico, asparagina, beta-alanina, carnosina, cistationina, sulfocisteína, cistina, etanolamina, GABA, glicina, histidina, hidroxilisina, lisina, fosfoetanolamina, fosfoserina, ácido pipecolínico, sacaropina, sarcosina, serina, taurina, treonina, triptófano.	No aplica	Cualquier aminoacidopatía.



Estudios genéticos mediante secuenciación Sanger

Todos los estudios de diagnóstico genético pueden realizarse a partir de **sangre recogida en EDTA** o bien a partir de **DNA**. Se puede realizar el **diagnóstico molecular de las mutaciones familiares previamente identificadas de cualquier enfermedad metabólica hereditaria**. Si el gen requerido no se encuentra en este listado se debe solicitar la prueba **“Enfermedades Metabólicas Hereditarias-Mutación familiar, a indicar por el solicitante”** (última posición de la lista).

Marcar	Código tarifario	Prueba
	<u>16140</u>	Gen ABCD1 (adrenoleucodistrofia ligada al X) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16063</u>	Gen ABCD1 (adrenoleucodistrofia ligada al X) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16305</u>	Gen ACADM (deficiencia de MCAD) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16304</u>	Gen ACADM (deficiencia de MCAD) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16307</u>	Gen ACADS (deficiencia de SCAD) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16306</u>	Gen ACADS (deficiencia de SCAD) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16309</u>	Gen ACADVL (deficiencia de VLCAD) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16308</u>	Gen ACADVL (deficiencia de VLCAD) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16038</u>	Gen ARSA (leucodistrofia metacromática) - búsqueda de mutaciones, sangre total .
	<u>16041</u>	Gen ARSA (leucodistrofia metacromática) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16283</u>	Gen ARSB (enf. de Maroteaux-Lamy o mucopolisacaridosis VI) - búsqueda de mutaciones,sangre total.
	<u>16284</u>	Gen ARSB (enf. de Maroteaux-Lamy o mucopolisacaridosis VI) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16195</u>	Gen CTNS (cistinosis) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16070</u>	Gen CTNS (cistinosis) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16313</u>	Gen CPT1 A y B (deficiencia de carnitina palmitoil transferasa 1) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16312</u>	Gen CPT1 A y B (deficiencia de carnitina palmitoil transferasa 1) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16311</u>	Gen CPT2 (deficiencia de carnitina palmitoil transferasa 2) - búsqueda de mutaciones, sangre total.



Estudios genéticos mediante secuenciación Sanger

Marcar	Código tarifario	Prueba
	<u>16310</u>	Gen CPT2 (deficiencia de carnitina palmitoil transferasa 2) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16260</u>	Gen CYP27A1 (xantomatosis cerebrotendinosa)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16261</u>	Gen CYP27A1 (xantomatosis cerebrotendinosa)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16315</u>	Gen ETFA (deficiencia múltiple de deshidrogenasas - MAD) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16314</u>	Gen ETFA (deficiencia múltiple de deshidrogenasas - MAD) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16317</u>	Gen ETFB (deficiencia múltiple de deshidrogenasas - MAD) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16316</u>	Gen ETFB (deficiencia múltiple de deshidrogenasas - MAD) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16319</u>	Gen ETFDH (deficiencia múltiple de deshidrogenasas - MAD) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16318</u>	Gen ETFDH (deficiencia múltiple de deshidrogenasas - MAD) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16184</u>	Gen GAA (E. Pompe)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16300</u>	Gen GAA (E. Pompe)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16263</u>	Gen GALC (enf. de Krabbe)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16264</u>	Gen GALC (enf. de Krabbe)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16285</u>	Gen GALNS (enf. de Morquio A o mucopolisacaridosis IVA) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16286</u>	Gen GALNS (enf. de Morquio A o mucopolisacaridosis IVA) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16139</u>	Gen GALT (galactosemia) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16109</u>	Gen GALT (galactosemia) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16182</u>	Gen GBA (enf. Gaucher)- búsqueda de mutaciones , sangre total.
	<u>16040</u>	Gen GBA (enf. Gaucher)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16182</u>	Gen GBA (enf. Gaucher)- búsqueda de mutaciones , sangre seca.



Estudios genéticos mediante secuenciación Sanger

Marcar	Código tarifario	Prueba
	16040	Gen GBA (enf. Gaucher) - mutación concreta (caso familiar), sangre seca.
	16106	Gen GCDH (aciduria glutárica tipo I) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16138	Gen GCDH (aciduria glutárica tipo I) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16039	Gen GLA (enf. Fabry) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16037	Gen GLA (enf. Fabry) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16039	Gen GLA (enf. Fabry) - Búsqueda de mutaciones, sangre seca.
	16037	Gen GLA (enf. Fabry)- Mutaciones familiares, sangre seca.
	16266	Gen GLB1 (gangliosidosis GM1, mucopolisacaridosis IVB o enf. de Morquio B) búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16267	Gen GLB1 (gangliosidosis GM1, mucopolisacaridos IVB o enf. de Morquio B) mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16287	Gen GUSB (enf. de Sly o mucopolisacaridosis VII) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16288	Gen GUSB (enf. de Sly o mucopolisacaridosis VII) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16321	Gen HADHA (deficiencia de LCHAD) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16320	Gen HADHA (deficiencia de LCHAD) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16323	Gen HADHB (deficiencia de MTP) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16322	Gen HADHB (deficiencia de MTP) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16018	Gen HEXA (enf. Tay-Sachs)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16043	Gen HEXA (enf. Tay-Sachs)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16281	Gen HEXB (enf. Sandhoff) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16280	Gen HEXB (enf. Sandhoff) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16114	Gen IDS (enf. Hunter o mucopolisacaridosis II) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16045	Gen IDS (enf. Hunter o Mucopolisacaridosis II) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16114	Gen IDS (enf. Hunter o Mucopolisacaridosis II) - búsqueda de mutaciones, sangre seca.



Estudios genéticos mediante secuenciación Sanger

Marcar	Código tarifario	Prueba
	16045	Gen IDS (enf. Hunter o Mucopolisacaridosis II) - mutaciones concreta (caso familiar), sangre seca.
	16183	Gen IDUA (enf. Hurler o Mucopolisacaridosis I)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16044	Gen IDUA (enf. Hurler o Mucopolisacaridosis I)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16342	Gen LIPA (enf. de Wolman y enf. por acúmulo de ésteres de colesterol-CESD)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16343	Gen LIPA (enf. de Wolman y enf. por acúmulo de ésteres de colesterol-CESD)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16331	Gen MMACHC (acidemia metilmalónica con homocistinuria tipo CblC)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16332	Gen MMACHC (acidemia metilmalónica con homocistinuria tipo CblC)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16334	Gen MMADHC (acidemia metilmalónica con homocistinuria tipo CblD) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16335	Gen MMADHC (acidemia metilmalónica con homocistinuria tipo CblD) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16067	Gen NAGLU (enf. Sanfilippo B o Mucopolisacaridosis IIIB) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16047	Gen NAGLU (enf. Sanfilippo B o Mucopolisacaridosis IIIB)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16132	Gen NPC1 y NPC2 (enf. Niemann-Pick C)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16130	Gen NPC1 y NPC2 (enf. Niemann-Pick tipo C)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16110	Gen PDHA1 (deficiencia PDH-E1alfa)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16014	Gen PDHA1 (deficiencia PDH-E1alfa)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	16340	Gen PDHA1 (deficiencia PDH-E1alfa)- búsqueda de mutaciones – Estudio en cDNA, fibroblastos.
	16066	Gen SGSH (enf. Sanfilippo A o Mucopolisacaridosis IIIA)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	16046	Gen SGSH (enf. Sanfilippo A o Mucopolisacaridosis IIIA)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.



Estudios genéticos mediante secuenciación Sanger

Marcar	Código tarifario	Prueba
	<u>16327</u>	Gen SLC22A5 (deficiencia del transportador de carnitina - CUD, OCTN2) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16326</u>	Gen SLC22A5 (deficiencia del transportador de carnitina - CUD, OCTN2) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16325</u>	Gen SLC25A20 (deficiencia de carnitina acilcarnitina translocasa - CACT) - búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16324</u>	Gen SLC25A20 (deficiencia de carnitina acilcarnitina translocasa - CACT) - mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16269</u>	Gen SMPD1 (enf. de Niemann-Pick tipo A/B)- búsqueda de mutaciones, sangre total.
	<u>16270</u>	Gen SMPD1 (enf. de Niemann-Pick tipo A/B)- mutación concreta (caso familiar), sangre total.
	<u>16381</u>	Enfermedades Metabólicas Hereditarias-Mutación familiar, sangre total.

Estudios genéticos mediante secuenciación masiva (NGS), estudio exoma completo

Se puede realizar el **diagnóstico molecular de cualquier enfermedad metabólica hereditaria**. Si el estudio genético requerido no se encuentra especificado en el siguiente listado, consulte al laboratorio para escoger el panel de genes adecuado.

Todos los estudios de diagnóstico genético pueden realizarse a partir de **sangre recogida en EDTA** o bien a partir de **DNA**.

Marcar	Código tarifario	Prueba
	<u>16344</u>	Estudio de los genes del metabolismo del propionato y biotina.
	<u>16345</u>	Estudio de los genes de transporte de los aminoácidos.
	<u>16346</u>	Estudio de los genes de las tirosinemias.
	<u>16347</u>	Estudio de los genes de la sulfito oxidasa y el cofactor molibdeno.
	<u>16348</u>	Estudio de los genes de la piruvato deshidrogenasa (PDH) y relacionados.
	<u>16353</u>	Estudio de los genes del metabolismo de la prolina.
	<u>16355</u>	Estudio de los genes del metabolismo de la metionina y de la homocisteína.
	<u>16358</u>	Estudio de los genes del metabolismo de la serina.
	<u>16364</u>	Estudio de los genes de la enfermedad del Jarabe de Arce y del metabolismo de los aminoácidos ramificados.
	<u>16365</u>	Estudio de los genes de las hiperoxalurias.
	<u>16366</u>	Estudio de los genes de la hiperglicinemia no cetósica (NKH) y relacionados.
	<u>16370</u>	Estudio de los genes de la fenilcetonuria e hiperfenilalaninemias.
	<u>16371</u>	Estudio de los genes del ciclo de la urea y relacionados .
	<u>16372</u>	Estudio de los genes de la cetolisis .
	<u>16376</u>	Estudio de los genes de las acidurias orgánicas cerebrales (ac.glutárica tipo I, 4-hidroxiбутírica...).
	<u>16377</u>	Estudio de los genes de las acidurias 3-metilglutacónicas.
	<u>16378</u>	Estudio de los genes de las acidemias metilmalónicas .
	<u>16379</u>	Estudio de los genes de otros trastornos de los aminoácidos y acidurias orgánicas.
	<u>16350</u>	Estudio de los genes de las enfermedades peroxisomales I: Fenotipo Zellweger.



Estudios genéticos mediante secuenciación masiva (NGS), estudio exoma completo

Marcar	Código tarifario	Prueba
	<u>16349</u>	Estudio de los genes de las enfermedades peroxisomales II: Adrenoleucodistrofia ligada al cromosoma X, condrodisplasias, otras enfermedades.
	<u>16357</u>	Estudio de los genes del metabolismo de los esteroides.
	<u>16360</u>	Estudio de los genes del metabolismo de los ácidos biliares.
	<u>16356</u>	Estudio de los genes del metabolismo de la galactosa y de la fructosa.
	<u>16367</u>	Estudio de los genes de la glucogenosis.
	<u>16363</u>	Estudio de los genes de las enfermedades Lisosomales I: Mucopolisacaridosis y mucopolipidosis.
	<u>16362</u>	Estudio de los genes de las enfermedades Lisosomales II: Glucoproteínosis y esfingolipidosis.
	<u>16361</u>	Estudio de los genes de las enfermedades Lisosomales III: Ceroide Lipofuscinosis.
	<u>16368</u>	Estudio de los genes de la glicosilación de proteínas - CDG I.
	<u>16369</u>	Estudio de los genes de la glicosilación de proteínas - CDG II.
	<u>16373</u>	Estudio de los genes de la biosíntesis de CoQ10.
	<u>16375</u>	Estudio de los genes de la beta-oxidación mitocondrial I: Deshidrogenasas, transportadores, otros.
	<u>16374</u>	Estudio de los genes de la beta-oxidación mitocondrial II: Deficiencia múltiple de deshidrogenasas.
	<u>16351</u>	Estudio de los genes de los neurotransmisores y relacionados.
	<u>16352</u>	Estudio de los genes del metabolismo de las purinas.
	<u>16354</u>	Estudio de los genes del metabolismo de las pirimidinas.
	<u>16359</u>	Estudio de los genes del metabolismo de la creatina.
	<u>16398</u>	Estudio de genes mitocondriales de codificación nuclear.



932 275 464
atencdb@clinic.cat
<https://cdb.clinicbarcelona.org>

