

Panel Kappa 12 enfermedades

Endocrinopatías (3)

1. Hipotiroidismo congénito
2. Hiperplasia suprarrenal congénita variedad perdedora de sal
3. Hiperplasia suprarrenal congénita virilizante simple

Trastornos del metabolismo de azúcares (2)

4. Galactosemia clásica (deficiencia de galactosa-1-fosfato uridiltransferasa)
5. Galactosemia variante Duarte

Aminoacidopatías y acidemias orgánicas (5)

6. Fenilcetonuria clásica (deficiencia de fenilalanina hidroxilasa)
7. Fenilcetonuria por deficiencia de Biopterina I (GTPDH)
8. Fenilcetonuria por deficiencia de Biopterina II (DHPR)
9. Fenilcetonuria por deficiencia de Biopterina III (PAH)
10. Fenilcetonuria por deficiencia de Biopterina IV (PCD)

Otras alteraciones metabólicas (2)

11. Fibrosis quística
12. Deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa

Tiempo de entrega de resultados: 15 días hábiles

Tipo de muestra: Sangre del talón en papel filtro

Momento de realización: Se puede realizar a partir de las 24 horas de nacido, se recomienda pasando las 48 horas de vida.