

## ¿Cómo puedo inscribirme en ScreenPlus?



Después de que su bebé nazca en un hospital piloto de ScreenPlus, un miembro del estudio la visitará para hablar del estudio. También puede visitar nuestro sitio web, [www.ScreenPlusNY.org](http://www.ScreenPlusNY.org), para obtener más información.



Si no nos reunimos durante su estancia, aún podemos llamarla para ver si le interesa inscribirse.



Después de obtener información sobre el estudio, puede decidir si quiere que le hagan una prueba a su bebé para detectar otros trastornos de ScreenPlus.



El investigador de ScreenPlus registrará su decisión, ¡y ya podrá comenzar!

## ¿Tengo que participar en ScreenPlus?

No. Es su elección. A su bebé le harán las pruebas de rutina para la detección de trastornos del recién nacido, incluso si usted decide que no le hagan otras pruebas.

*Felicidades por el nuevo miembro de la familia. ¡Le deseamos lo mejor!*

## Para hacer preguntas y comentarios, ¡comuníquese con nosotros!

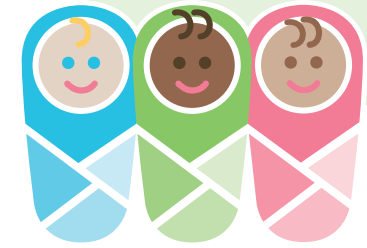
ScreenPlus | 718.741.2496  
[screenplus@montefiore.org](mailto:screenplus@montefiore.org)  
[www.ScreenPlusNY.org](http://www.ScreenPlusNY.org)

**Suhas Nafday, M.D.**  
*Investigador principal del centro*  
Jack D. Weiler Hospital/  
Montefiore Medical Center

**Melissa Wasserstein, M.D.**  
*Investigadora principal de ScreenPlus*  
The Children's Hospital  
at Montefiore  
The University Hospital for Albert  
Einstein College of Medicine

El estudio recibe el apoyo de los Institutos Nacionales de Salud (National Institutes of Health) y se hace con el Departamento de Salud del Estado de Nueva York (New York State Department of Health). Visite nuestro sitio web para encontrar una lista de patrocinadores de defensa y del sector que dan más apoyo para ampliar nuestro alcance.

**Escanee el código QR para visitar el sitio web.**



# ScreenPlus

**Programa piloto de pruebas de detección de trastornos del recién nacido**

## ¿Qué es ScreenPlus?

### Sobre las pruebas de detección del recién nacido

Poco después del nacimiento, a todos los bebés de Nueva York les hacen una prueba de rutina del recién nacido que detecta más de 50 trastornos tratables que pueden afectar a su salud, debido a que el diagnóstico a tiempo permite la intervención y el tratamiento tempranos.

### Estudio de investigación que examina otras pruebas de detección de trastornos infrecuentes del recién nacido

ScreenPlus es un estudio de investigación que les da a los padres de bebés nacidos en hospitales piloto selectos de Nueva York la opción de hacer pruebas para detectar otros 14 trastornos que no están actualmente en el panel de pruebas de rutina para la detección de trastornos en recién nacidos de Nueva York. ScreenPlus requiere su permiso y nos ayudará a saber cuán bien funciona la prueba de detección de trastornos en recién nacidos para estas otras condiciones.

### Atención de seguimiento y apoyo familiar

En el caso improbable de que su bebé reciba un resultado positivo, un médico de ScreenPlus se comunicará con usted para establecer una hora para evaluar a su bebé y hablar de los próximos pasos de su atención. Su pediatra también recibirá un aviso.

## ¿Qué sucederá si mi bebé participa en ScreenPlus?

- El Laboratorio de Pruebas de Detección de Trastornos del Recién Nacido de Nueva York (NY Newborn Screening Laboratory) analizará la muestra de su bebé para detectar los otros trastornos. **No le extraerán más sangre a su bebé.** Estas pruebas extras se harán con la sangre que ya se tomó del talón de su bebé para la prueba de rutina para la detección de trastornos del recién nacido.
- La mayoría de los bebés obtendrán un resultado normal y usted no recibirá noticias nuestras. Cuando su bebé cumpla un mes, los resultados de ScreenPlus se incluirán en el informe de las pruebas de rutina para la detección de trastornos del recién nacido, al que puede acceder su pediatra. Si el resultado es positivo, un médico de ScreenPlus especializado en trastornos genéticos se comunicará con usted.
- Si su bebé tiene uno de los trastornos del panel de ScreenPlus, es útil saberlo lo antes posible. Todos los trastornos del panel de ScreenPlus tienen un tratamiento aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) o ensayos clínicos en curso.
- No hay ningún costo por participar.

“Si hay algo que he aprendido en nuestro trayecto con una enfermedad infrecuente es que **saber a tiempo** sobre el estado de salud de tu hijo **es mucho mejor.**”

– Pam Crowley Andrews

Madre de Belle y Abby,  
Niñas que viven con la enfermedad de Niemann Pick de tipo C1 (NPC)  
*Cofundadora y directora ejecutiva de Firefly Fund*