



tabela fácil

| DOENÇAS / GRUPOS DE DOENÇAS | EXAMES | BÁSICO (Triagem Mínima) | NOVO PLUS | NOVO AMPLIADO | NOVO MASTER | NOVO EXPANDIDO | NOVA ERA |
|---|--|----------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|--------------------------------|--------------------------------|--------------------------------------|
| | | DLE = TPBASTOX IHP = S PEZBAS | DLE = NOPLUS IHP = S NTPPLUS | DLE = NOVOAMP IHP = S NTPAMP | DLE = NOMAST IHP = S NTPMAS | DLE = NOVEXP IHP = S NOTPEX | DLE = NOVAERA IHP = DIV TN-ERA |
| | | 12 doenças 3 dias úteis | 34 doenças 3 dias úteis | 59 doenças 4 dias úteis | 92 doenças 4 dias úteis | 94 doenças 6 dias úteis | + de 300 doenças 10 dias úteis |
| Fenilcetonúria e outras hiperfenilalaninemias | Fenilalanina (MS/MS) | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Hipotireoidismo congênito (TSH) | TSH | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Doença Falciforme e outras Hemoglobinopatias | Avaliação das Hemoglobinas | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Hiperplasia Adrenal Congênita | 17 OH Progesterona | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Fibrose Cística | Tripsina Imunorreativa | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Deficiência da Biotinidase | Atividade da Biotinidase | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Toxoplasmose congênita | IgM Anti-Toxoplasma gondii | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Hipotireoidismo congênito (TSH e T4) | TSH e T4 | | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Galactosemias | Galactose total | | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Aminoacidopatias e Distúrbios do Ciclo da Ureia | Análise qualitativa dos aminoácidos MS/MS) | | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Deficiência da G6PD | Atividade da G6PD | | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Distúrbios da Beta-Oxidação dos Ácidos Graxos e das Acidemias Orgânicas | Análise qualitativa de acilcarnitinas (MS/MS) | | | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| SCID, AGAMA e outras imunodeficiências Congênitas | Deteção de cópias de TREC e KREC | | | | ✓ | ✓ | ✓ |
| Atrofia Muscular Espinhal (AME 5q) | Pesquisa da deleção em homozigose do éxon 7 do gene SMN1 | | | | | ✓ | ✓ |
| Triagem genética e bioquímica para mais de 300 doenças | Nova Era - Triagem Neonatal Bioquímica e Genética | | | | | | ✓ |

Atenção: A Triagem Neonatal Nova Era deve ser colhida em kit específico para a realização do exame. Entre em contato para solicitar.



triagens complementares

Confira as opções de pacotes complementares e doenças investigadas:

| Pacote complementar | Doenças investigadas |
|--|---|
| TRIAGEM NEONATAL PARA DOENÇAS INFECCIOSAS <small>DLE = TNINF / IHP = SJTNINF</small> | HIV 1 e 2 Rubéola Sífilis Citomegalovirose Doença de Chagas Toxoplasmose |
| PERFIL BIOQUÍMICO PARA DOENÇAS LISOSSÔMICAS <small>DLE = PDLNEO / IHP = SJPDLNEO</small> | Doença de Gaucher Doença de Pompe Doença de Fabry Mucopolissacaridose Tipo 1 |
| SURDEZ CONGÊNITA (Mutações Específicas) <small>DLE = M35E167T / IHP = SJC0N26</small> | Mutação 35 delG e 167T no Gene <i>GJB2</i> |

Ofereça o Teste do Pezinho mais completo do Brasil: Triagem Neonatal

nova era

