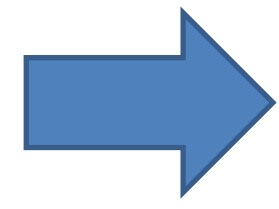


Test del sudor: detección precoz fibrosis quística.

Montalbán García, C., Romero Sánchez, M., Rodríguez González, S.

Introducción

Enfermedad sistémica



- Es una enfermedad congénita, de transmisión autosómica recesiva.
- La mutación del gen mas frecuente es la F508.

Metodología

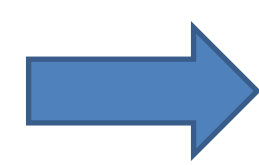
Búsqueda bibliográfica en bases de datos científicas como **Medes, Pubmed y Scielo.**

Los descriptores utilizados (**Decs y Mesh**)

Palabras clave: fibrosis quística; respiratoria; patología; digestiva; neonatos

Objetivos

Principal



Conocer la utilidad del test del sudor para la detección de fibrosis quística.

Específicos



Enumerar los diferentes pasos a seguir por la enfermera/o para el desarrollo del test.

Describir la actuación enfermera frente a una posible aparición de FQ.



Resultados

Clínica



Desde el punto de vista respiratorio predomina el síndrome bronco-constructivo resultado de la presencia de secreciones

Diagnóstico



Se realiza la prueba o test del sudor, su uso ha de considerarse en pacientes con clínica o patología sugestiva de la enfermedad, ya sea:
Respiratoria o Digestiva

Conclusiones

Bibliografía

➔ La mayoría de los pacientes con FQ muere por la afectación pulmonar

➔ Si no se realiza el tratamiento, las posibilidades de sobrevivir serán limitadas

➔ Todo niño en el que se sospeche FQ debe someterse al test del sudor. Aceptándose como positivo con niveles de cloruro mayores a 60 mEq/L

• Martín de Vicente C, García Romero R, Martínez de Zabarte Fernández J. M, Cenarro Guerrero T. Test del sudor. Form Act Pediatr Aten Prim. 2015;8;87-9.

• Orriols Tellería J.J, Alonso Ramos M.J, Garrote Adrados J.A, Fernández Carvajal I, Blanco Quirós A. Cribado neonatal de fibrosis quística. Desde Anales de Pediatría. 2002; 57; 60-5.

• Franchi, L. M. Fibrosis quística. Desde: Revista Medica Herediana.2013;5(2). Disponible en: <https://doi.org/10.20453/rmh.v5i2.451>