Test del sudor: detección precoz fibrosis quística.

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

Introducción

Metodología



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

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



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



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.



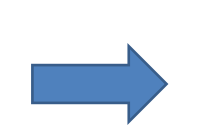
Resultados

Clínica



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



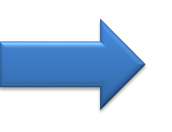


Se realiza la prueba o test del sudor, su uso ha de considerarse en pacientes con clínica o patología sugestiva de la enfermedad, ya sea:

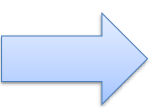
Respiratoria o Digestiva

Conclusiones

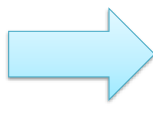
Bibliografía



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