

TAMIZ METABOLICO

Aminoácidos:	Ácidos Grasos:	Acidos Orgánicos:	Metabolismo de la Urea	Trastornos del Metabolismo de CHOS
<ul style="list-style-type: none"> ○ Fenilcetonuria. ○ Hiperfenilalaninemia. ○ Enfermedad de Orina de Jarabe de Arce. ○ Homocistinuria. ○ Hipermetioninemia. ○ Tirosinemia. ○ Hiperglicinemia no cetósica. 	<ul style="list-style-type: none"> ○ Deficiencia de AcilCoA deshidrogenasa de Cadena media. ○ Deficiencia de AcilCoA deshidrogenasa de Cadena muy larga. ○ Deficiencia de AcilCoA deshidrogenasa de Cadena corta. ○ Deficiencia de AcilCoA deshidrogenasa múltiple. ○ Deficiencia de CarnitinaPalmitoiltransferasa I y II. ○ Deficiencia de HidroxiacilCoA deshidrogenasa de Cadena larga. ○ Deficiencia de IsobutirilCoAdeshidrogenasa. ○ Deficiencia de Proteína trifuncional. ○ Deficiencia de Transporte de carnitina. ○ Deficiencia de carnitina/acilcarnitinatraslocasa. ○ Defecto en la captación de carnitina. 	<ul style="list-style-type: none"> ○ Acidemia Glutárica tipo I y II. ○ Acidemia propiónica. ○ Acidemia metilmalónica. ○ Acidemia Isovalérica. ○ Deficiencia de 2 Metilbutiril CoA Deshidrogenasa. ○ Deficiencia de 3 Hidroxi-3 Metilglutaril CoA liasa. ○ Deficiencia de 3-Metilcrotonil CoA Carboxilasa. ○ Deficiencia de Carboxilasas Múltiples. ○ Aciduria 3-metilglutacónica. ○ Deficiencia de betacetotiolasa. 	<ul style="list-style-type: none"> ○ Hiperornitinemia. ○ Citrulinemia I y II. ○ Aciduria argininosuccínica. ○ Argininemia. 	<ul style="list-style-type: none"> ○ Galactosemia Clásica.
		<ul style="list-style-type: none"> ○ 	<ul style="list-style-type: none"> ○ 	<ul style="list-style-type: none"> ○

Trastornos endócrinos:	Otros:			
<ul style="list-style-type: none"> ○ Hipotiroidismo Congénito. ○ Hiperplasia Suprarrenal Congénita. 	<ul style="list-style-type: none"> ○ Deficiencia de biotinidasa. ○ Fibrosis quística. ○ Deficiencia de glucosa 6 fosfato deshidrogenasa. 	○	○	○

<https://www.saludnl.gob.mx/drupal/tamiz-neonatal>