

São Caetano implanta Teste do Pezinho Ampliado, que passa a detectar 52 doenças



Foto: Gabriela Gonçalves / PMSCS

A Prefeitura de São Caetano do Sul firmou contrato com o Instituto Jô Clemente para a implantação do Teste do Pezinho Ampliado, que passa de 6 para 52 o número de doenças detectáveis. O ato foi celebrado nesta terça-feira (09/06), no Palácio da Cerâmica.

Entre as doenças que passam a ser detectadas estão enfermidades metabólicas, genéticas, infecciosas, imunológicas e neuromusculares raras. O Teste do Pezinho Ampliado será realizado a partir desta quarta-feira (10/06) em todos os nascidos na maternidade municipal, que fica no Hospital Euryclides de Jesus Zerbini, dentro do Complexo Hospitalar de Clínicas – a estimativa é a de 610 atendimentos por ano.

Com isso, São Caetano passa a oferecer uma das mais amplas coberturas de triagem neonatal do Estado de São Paulo – o teste é realizado entre o 3º e o 5º dia de vida do bebê.

“Temos compromisso com a prestação de serviços públicos cada vez mais qualificados porque sempre há por onde avançar. E a oferta do Teste do Pezinho Ampliado vai neste sentido. Possibilitando o diagnóstico precoce de 52 doenças salvamos vidas e oferecemos melhores condições de desenvolvimento às crianças”, afirmou o prefeito.

Superintendente do Instituto Jô Clemente, referência nacional em triagem neonatal, Daniela Machado Mendes destacou o protagonismo de São Caetano na área. “Apesar de termos lei federal de 2021 garantindo o acesso ao teste ampliado, poucos municípios do País já o implantaram, e menos ainda são os que contam com atendimento universal. Então São Caetano está de parabéns por sair na frente.”

A coleta do Teste do Pezinho é realizada no próprio Complexo Hospitalar. O principal benefício da ampliação é a possibilidade de identificar alterações antes do aparecimento dos sintomas.

Em muitos casos, o diagnóstico precoce permite iniciar o tratamento de forma imediata, aumentando significativamente as chances de desenvolvimento saudável e reduzindo o risco de complicações permanentes.



Foto: Gabriela Gonçalves / PMSCS

Além da realização dos exames, o contrato contempla o fornecimento de insumos para coleta; emissão eletrônica dos resultados em até sete dias úteis; exames confirmatórios (quando necessários); busca ativa de pacientes com resultados alterados; aconselhamento genético; acompanhamento multidisciplinar dos casos positivos; e a capacitação permanente das equipes de saúde envolvidas no atendimento.

Quando identificado algum resultado alterado no Teste do Pezinho, o município conta com uma rede estruturada para acolhimento, investigação diagnóstica e acompanhamento especializado das crianças e suas famílias.

O Dia Nacional do Teste do Pezinho é comemorado em 6 de junho – o Teste do Pezinho completa 50 anos no Brasil em 2026.

DOENÇAS DETECTÁVEIS

1. Fenilcetonúria
2. Hipotireoidismo Congênito
3. Doença Falciforme e outras Hemoglobinopatias
4. Fibrose Cística
5. Hiperplasia Adrenal Congênita
6. Deficiência de Biotinidase
7. Galactosemia
8. Deficiência de G6PD
9. Toxoplasmose Congênita
10. Argininemia
11. Hiperargininemia Transitória
12. Acidúria Argininosuccínica
13. Deficiência da Desidrogenase Quinase dos Aminoácidos Aromáticos (BCKDKD)
14. Citrulinemia
15. Deficiência de Serina
16. Deficiência de Citrina (Citrulinemia Tipo 2)
17. Deficiência de Piruvato Carboxilase
18. Hiperfenilalaninemia
19. Deficiência de Tetrahydrobiopterina
20. Homocistinúria
21. Síndrome de Hiperornitinemia-Hiperamonemia-Homocitrulinúria (HHH)
22. Hipermetioninemia

23. Deficiência de Ornitina Transcarbamilase (OTC)
24. Leucinose (Doença da Urina do Xarope de Bordo)
25. Encefalopatia por Glicina
26. Tirosinemia Transitória
27. Tirosinemia Tipo 1
28. Tirosinemia Tipo 2
29. Tirosinemia Tipo 3
30. Deficiência de 3-Metilcrotonil-CoA-Carboxilase (3MCC)
31. Acidemia Glutárica Tipo 1
32. Acidemia Isovalérica
33. Acidemia Malônica
34. Acidemia Metilmalônica
35. Acidemia Propiônica
36. Deficiência Múltipla de Carboxilases
37. Deficiência de Acetoacetyl-CoA Tiolase Mitocondrial
38. Deficiência da Desidrogenase de Múltiplas Acil-CoA (MADD) ou Acidemia Glutárica Tipo 2
39. Deficiência de Carnitina Palmitoil Transferase Tipo 1 (CPT-1)
40. Deficiência de Carnitina Palmitoil Transferase Tipo 2 (CPT-2)
41. Deficiência Primária de Carnitina
42. Acidúria Hidroximetilglutárica (Deficiência de HMG-CoA Liase)
43. Deficiência da Desidrogenase de 3-Hidroxiacil-CoA de Cadeia Longa (LCHAD)
44. Deficiência da Desidrogenase de Acil-CoA de Cadeia Média (MCAD)
45. Deficiência da Desidrogenase de Acil-CoA de Cadeia Muito Longa (VLCAD)
46. Deficiência de Proteína Trifuncional
47. Deficiência de Carnitina-Acilocarnitina Translocase
48. Deficiência de Adenosina Desaminase (ADA-SCID)
49. Adrenoleucodistrofia Ligada ao X
50. Imunodeficiência Combinada Grave (SCID) (TRECs e KRECs)
51. Agamaglobulinemia (AGAMA) (TRECs e KRECs)
52. Atrofia Muscular Espinhal 5q (AME-5q).



Foto: Gabriela Gonçalves / PMSCS

<https://www.vivaabc.com.br/sao-caetano-implanta-teste-do-pezinho-ampliado/>

Veículo: Online -> Site -> Site Viva ABC

Seção: São Caetano