



SOLICITUD DE AMPLIACIÓN CRIBADO NEONATAL EN ERRORES INNATOS DEL METABOLISMO

Estimados señores y señoras,

Desde la Federación Española de Enfermedades Metabólicas Hereditarias (FEEMH), deseamos presentar nuestras aportaciones al proceso de revisión y modificación de los anexos I, II, III y VI del Real Decreto 1030/2006, con el objetivo de proponer **la ampliación del cribado neonatal en España**.

Consideramos primordial ampliar la cobertura actual del cribado neonatal para **incluir un mayor número de enfermedades metabólicas hereditarias**, similar al modelo implantado en Italia¹ desde 2016. En este país, el cribado neonatal ampliado abarca alrededor de 40 enfermedades metabólicas hereditarias y se caracteriza por una estructura organizativa que garantiza el completo ciclo de cribado, desde la detección hasta el tratamiento de los recién nacidos afectados. Este enfoque ha demostrado ser eficaz para mejorar los desenlaces en la salud infantil, permitiendo intervenciones tempranas que pueden cambiar de manera significativa el curso de estas enfermedades.

La adopción de un enfoque similar en nuestro sistema de salud no solo elevaría los estándares de atención y prevención en la salud infantil, sino que también respondería a la necesidad de actualización y mejora continua de los servicios que ofrecemos a nuestros ciudadanos. Estamos convencidos de que **la expansión del cribado neonatal contribuirá significativamente a la detección precoz y el tratamiento oportuno de las enfermedades metabólicas**, evitando el desarrollo de complicaciones graves y mejorando la calidad de vida de los niños y sus familias.

En España, existe una gran disparidad en cuanto al número de enfermedades cribadas en las CCAA lo que, por desgracia, provoca situaciones de **auténtica desigualdad sanitaria entre los ciudadanos de las diferentes regiones**. Es hora de revertir esta situación y avanzar a un cribado ampliado unificado para todos.

Por ello, **solicitamos la revisión y consideración de nuestra propuesta para incorporar un sistema de cribado neonatal ampliado que se alinee con los avances científicos y médicos actuales**, y que siga el exitoso ejemplo del modelo italiano y el seguido en algunas de nuestras CCAA. Creemos que esta es una oportunidad crucial para avanzar en la prevención y el cuidado de la salud infantil en nuestro país.

Agradecemos su atención a esta importante cuestión y quedamos a su disposición para cualquier consulta adicional o para colaborar en la implementación de estas mejoras.

Atentamente,

Aitor Calero García Presidente

Federación Española de Enfermedades Metabólicas Hereditarias (FEEMH)

¹ [\[The Newborn Screening Program in Italy: Comparison with Europe and other Countries\] - PubMed \(nih.gov\)](#)

