



## Vall d'Hebron col·labora en la incorporació de la immunodeficiència combinada greu en el cribatge neonatal »

19 de setembre

### Vall d'Hebron col·labora en la incorporació de la immunodeficiència combinada greu en el cribatge neonatal

L'Hospital Universitari Vall d'Hebron ha col·laborat amb el Departament de Salut en la incorporació de la immunodeficiència combinada greu en el cribatge neonatal. Aquesta patologia, també coneguda com la malaltia dels "nens bombolla", és la forma més greu de les immunodeficiències primàries, i afecta cada any entre 1 i 4 nadons a Catalunya.

Els malalts d'immunodeficiència combinada greu pateixen una incapacitat greu per a desenvolupar una resposta immunitària enfront de microorganismes des de les primeres fases de vida. El tractament principal és el trasplantament del moll de l'os, que en els primers mesos de vida té millors resultats clínics que quan la malaltia està plenament instaurada.

El Dr. Pere Soler, metge del Servei de Malalties Infeccioses i Immunodeficiències Pediàtriques ha explicat a la roda de premsa de la nova prova del taló que es preveu que amb el tractament la supervivència dels malalts augmenti entre un 40 i un 60%. S'espera que la xifra s'elevi fins al 95%, el nivell al qual han arribat els estats dels Estats Units que ja han implementat aquest cribatge. El Dr. Soler també ha destacat que "amb la incorporació de la Immunodeficiència Combinada Greu, culmina un procés de molts anys d'esforç, de molta feina i de molta il·lusió".

Amb l'addició d'aquesta patologia a la prova de sang del taló, seran 24 malalties que es detectaran en aquest cribatge neonatal. El conseller de Salut, Antoni Comín ha afirmat que Catalunya serà "el primer sistema sanitari públic d'Europa que incorpora aquesta prova", que tindrà un cost de 500.000 euros anuals.