

Programa galego para a detección
da xordeira en período neonatal (PGDXPN).
Resultados 2002-2012

(Data de edición: novembro 2013)



Edita:

Xunta de Galicia
Consellería de Sanidade
Dirección Xeral de Innovación e Xestión da Saúde Pública

Maquetación:

Tórculo Comunicación Gráfica, S.A.

Índice

MAGNITUDE DO PROBLEMA.....	5
A enfermidade e as súas consecuencias.....	5
Incidencia.....	6
PROGRAMA GALEGO PARA A DETECCIÓN DA XORDEIRA EN PERÍODO NEONATAL.....	9
Obxectivo xeral	9
Obxectivos específicos.....	9
Poboación obxectivo.....	10
Proba de cribado	10
Cando se realiza o cribado	11
RESULTADOS DO PROGRAMA 2002-2012.....	13
Cobertura	13
Actividade das unidades de cribado	14
Participación	15
Derivación a diagnóstico	16
Tempos de demora	17
Resultados das unidades de diagnóstico. Ano 2012	17
Tempo de inicio do tratamento	18
Evolución da detección de hipoacusia	19
Hipoacusias non detectadas polo programa	19
CONCLUSIÓN.....	21
NENOS CON FACTORES DE RISCO	23
ANEXO I.....	25

MAGNITUDE DO PROBLEMA

A enfermidade e as súas consecuencias

A hipoacusia é a diminución da percepción auditiva. A hipoacusia neurosensorial (HNS) é unha discapacidade de especial importancia na infancia xa que é permanente e afecta o desenvolvemento intelectual e social do neno, que está ligado á información auditiva que chega ao sistema nervioso central.

A maior parte dos déficits auditivos permanentes presentes no período neonatal son conxénitos, debéndose a alteracións xenéticas ata un 80% dos casos e o resto a lesións por ototoxicidade ou infeccións. Son moitos os factores que poden provocar perda auditiva no período perinatal e neonatal, destacando pola súa importancia: uso de ototóxicos, anoxia neonatal, prematuridade, baixo peso ao nacer e traumatismos.

A presenza dun déficit auditivo, cando afecta a percepción da fala (limiar peor de 40 dB en frecuencias comprendidas entre 500 e 4000 Hz), provoca atrasos significativos no desenvolvemento da linguaxe e da capacidade de comunicación. Estes atrasos aparecen tanto en nenos con déficit auditivo moderado-severo como con déficit profundo. A redución da audición durante a infancia interfere co desenvolvemento da fala e a adquisición das habilidades para a linguaxe; ademais, pode ter efectos adversos sobre o desenvolvemento do sistema nervioso auditivo así como sobre os logros escolares, desenvolvemento cognitivo, social e emocional. É importante recordar que unha demora na identificación e manexo dunha xordeira severa ou profunda mingua a capacidade de adaptación do neno á vida, tanto nunha comunidade oínte como nunha comunidade de xordos.

O período máis importante para o desenvolvemento da linguaxe e a fala concéntrase nos tres primeiros anos de vida. En ausencia de obvias deformidades nos oídos, cabeza ou pescozo, as hipoacusias conxénitas pódense presentar como unha incapacidade imperceptible ao nacemento que talvez non sexa identificada ata que o neno non consegue lograr os fitos de comunicación esperados. A pesar de que hai varios métodos de identificación da hipoacusia durante o primeiro ano, a media de idade na que se identifica unha xordeira nos Estados Unidos permanecía próxima aos tres anos antes do inicio dos programas de cribado neonatal. No Reino Unido, onde se realizaba o cribado á maior parte da poboación arredor dos sete meses, mediante un test de distracción, a metade dos nenos non eran diagnosticados antes dos 18 meses e o 25% permanecían sen diagnosticar aos 48 meses. O resultado é que para moitos nenos con perda auditiva, o período máis importante para a rehabilitación está perdido. En xeral, acéptase que o déficit auditivo debe ser recoñecido tan

pronto como sexa posible; desta forma, o proceso de rehabilitación pode aproveitar a plasticidade do desenvolvemento dos sistemas sensoriais no lactante e permitir un desenvolvemento social satisfactorio.

A posta en marcha de sistemas de detección precoz en diversos lugares permitiu a realización de estudos acerca do efecto do tratamento temperán. Yosinagha-Itano publicou en 1998 un estudo realizado sobre 150 nenos con hipoacusia moderada, severa ou profunda. Nel demostrou que os niveis de linguaxe alcanzados polos 72 nenos diagnosticados antes dos seis meses fronte aos 78 diagnosticados tardiamente son significativamente mellores, sendo ambos os grupos homoxéneos para as covariables xeralmente implicadas. Estas observacións foron confirmadas e ampliadas nun novo traballo publicado en 2000 no que se estende o seguimento dos nenos e mellora a análise estatística dos datos. Recentemente, a US Preventive Services Task Force, na súa última revisión do 2008, aumentou o grao de recomendación deste tipo de cribado a un nivel B, o que significa que o beneficio para a saúde de aplicar probas de detección de déficit auditivo nos neonatos é moderado-alto con evidencia científica suficientemente robusta

Incidencia

Previamente á implantación de programas de cribado neonatais poboacionais, a incidencia procedía dos datos en idade escolar ou a partir da realización de estudos en pequenas poboacións. Mediante estes métodos estímase que un de cada mil nenos nace xordo (táboa 1).

Táboa 1: Prevalencia de hipoacusia en estudos realizados en idade escolar

Rexión	Limiar	Tipo	Incidencia por mil
Trent (England)	40 dB	Conxénita e adquirida	1,33
		Conxénita	1,1
Copenhagen (Dinamarca)	>25 dB que require amplificación	Conxénita e adquirida	1,89
		Conxénita	1,5
Atlanta (USA)	40 dB	Conxénita e adquirida	1,09
		Conxénita	0,53
Kuopio (Finlandia)	40 dB	Conxénita e adquirida	1,12
		Conxénita	0,89
Rhode Island (USA)	30 dB	Conxénita	1,49
Navarra	40 dB	Conxénita	0,8

Co inicio dos programas de cribado auditivo de xordeira sobre todos os neonatos nunha determinada área, realizáronse varios traballos en Gran Bretaña e nos Estados Unidos que nos aproximan ao valor da incidencia de hipoacusia neonatal. As probas de cribado utilizadas foron a determinación de otoemisións acústicas (OEA), os

potenciais evocados de tronco cerebral (ABR) e a automatización destes últimos (PEATC-A). Estes traballos establecen unha incidencia que vai dende o 1,05 ao 3,14 por mil nacementos.

Os datos de incidencia de hipoacusia na nosa comunidade deben ser estimados a partir dos recollidos noutras rexións, dada a ausencia de estudos epidemiolóxicos. En definitiva, a incidencia da hipoacusia varía, segundo os estudos, nun rango entre 0,8 e 3,3 por mil. Dada a variabilidade citada, é difícil realizar unha estimación de incidencia en Galicia, pero esta poderíase situar entre o un e o dous por mil.

PROGRAMA GALEGO PARA A DETECCIÓN DA XORDEIRA EN PERÍODO NEONATAL

Co fin de abordar este problema a Dirección Xeral de Innovación e Xestión da Saúde Pública da Consellería de Sanidade iniciou no ano 2002 a posta en marcha do Programa galego para a detección da xordeira en período neonatal, un programa poboacional de cribado, que se describe a continuación.

Obxectivo xeral

Mellorar a capacidade de comunicación (linguaxe receptiva e expresiva) dos nenos nados con hipoacusia moderada, severa ou profunda para equiparala aos normoíntes.

Obxectivos específicos

- a) Asegurar o acceso á proba de cribado a todos os nenos nados en Galicia, cunha cobertura maior do 95%.
- b) Conseguir unha participación de polo menos o 95% dos nenos nados en Galicia.
- c) Garantir o acceso ao diagnóstico de confirmación, con consulta e primeira proba diagnóstica (PEATC) antes de 60 días en máis do 95% dos nenos derivados ás unidades de diagnóstico e tratamento.
- d) Garantir o inicio do tratamento antes dos seis meses de idade, en máis do 95% dos nenos derivados ás unidades de diagnóstico e tratamento.
- e) Desenvolver un adecuado sistema de información do programa.

Poboación obxectivo

O Programa galego para a detección da xordeira en período neonatal baséase nun sistema de cribado poboacional universal, o que garante a equidade no acceso á proba a todos os neonatos en Galicia.

A proba de cribado pódese realizar a todos os neonatos (programa de cribado poboacional) ou só a aqueles nenos que teñan algún dos factores de risco de hipoacusia (programa de alto risco). O cribado poboacional é máis efectivo na detección precoz da hipoacusia que o de alto risco. No último estudo publicado polo grupo de Wessex, a porcentaxe de casos detectados antes dos seis meses nas cohortes con cribado universal neonatal superou nun 43% á dos detectados sen cribado. En Galicia estímase que cun programa de alto risco se deixarían de detectar antes dos seis meses de idade a metade dos nenos nados con hipoacusia.

Actualmente, a poboación elixible do programa son os neonatos vivos nados en todos os hospitais, públicos e privados de Galicia con posibilidade real de realizarse a proba. Exclúense da poboación obxectivo:

- Neonatos vivos que morren antes de realizar a proba de cribado.
- Neonatos con malformacións craniofaciais que dificultan ou impiden a realización da proba

Proba de cribado

A proba escollida, potenciais evocados automatizados, busca a existencia de resposta eléctrica cerebral a estímulos sonoros. O equipo de cribado xera sons nos oídos do neonato e recolle a resposta troncoencefálica mediante eléctrodos de superficie adheridos á pel. Inmediatamente, analiza os datos recollidos e responde de forma clara se o bebé pasa a proba ou non pasa, polo que debe ser derivado á unha unidade especializada para ampliar o estudo dunha posible hipoacusia.

Táboa 2: Datos de validez das probas segundo traballos publicados sobre programas de cribado poboacional en funcionamento.

	OEA	PEATC-A
Estuda	Actividade coclear	Resposta encefálica
Sensibilidade	95-100 %	99 - 100%
Especificidade	87-99%	93-98 %
Porcentaxe de derivación	7 - 13 %	2-4%
Duración	1-2 min	3-5 min

Este sistema foi escollido pola súa elevada sensibilidade. A diferenza das otoemisións acústicas, que é outra das probas de cribado que se pode utilizar, reconece a funcionalidade da cóclea e da vía auditiva preencefálica, polo que pode captar hipoacusias neurosensoriais tanto cocleares como retrococleares. Deste modo, ao testar gran parte da vía auditiva, aumenta a súa sensibilidade chegando ao 99,9 %. Isto quere dicir que, aínda que existe a posibilidade de falsos negativos, o número de nenos que pasa a proba sendo hipoacúsicos é moito menor. Segundo diversos estudos, a especificidade da proba encóntrase entre o 93 e o 98%, polo que a porcentaxe de neonatos derivados para a realización de novas probas diagnósticas se estima entre o 1 e o 4 % dos explorados (táboa 2).

A proba iníciase unha vez que o bebé está tranquilo (preferentemente durmido). Colócanse uns terminais de estimulación acústica (auriculares) nos oídos e tres eléctrodos (no ombro, parte posterior do pescozo e na fronte). O equipamento de cribado emite uns sons especiais denominados “clic” cunha frecuencia e intensidade determinada a través dos auriculares, e os eléctrodos captan a resposta cerebral a estes estímulos.

As principais vantaxes dos potenciais evocados automatizados como proba de cribado son que a proba é sinxela, non invasora e indolora. A duración media da proba é de 3-5 minutos por oído.

O resultado da proba é automático e non require interpretación. O equipamento emite un resultado que pode ser “pass”, é dicir, pasa a proba (resultado negativo ou normal) ou “refer”, é dicir, non pasa a proba (resultado positivo).

Outra característica da proba é que se pode realizar ás poucas horas de nacer, ao contrario que as otoemisións, en que diminúe a especificidade da proba se se realiza nas primeiras 48 horas de vida. Deste modo a proba elixida (PEATC-A) permite realizar a proba antes da alta hospitalaria, cunha maior fiabilidade.

Cando se realiza o cribado

Para alcanzar o obxectivo do programa (realizar unha proba de audición a todos os neonatos na Comunidade) a proba realízase antes de que o neno abandone o centro sanitario. Na actualidade, a practica totalidade dos nenos galegos nacen en maternidades públicas ou privadas, onde permanecen unha media de dous días.

Esta curta estada no centro hospitalario é o momento de maior accesibilidade ao neno, xa que posteriormente se pode producir mobilidade xeográfica ou outras dificultades que impidan acudir a unha cita posterior para realizar a proba, coas consecuentes perdas.

Onde se realiza o cribado

O programa pon á disposición dos neonatos de Galicia a proba de cribado auditivo, a través da implantación progresiva na rede de hospitais da Comunidade Autónoma. Na actualidade, completouse a implantación do programa en todos os hospitais da rede pública sanitaria de Galicia e nos hospitais con maternidade da rede privada. Esta proba é realizada por persoal de enfermaría con formación específica en cribado auditivo. Desta maneira, o programa intégrase nos coidados e actuacións preventivas realizadas aos neonatos e nos circuitos de derivación do neno enfermo. Os hospitais e maternidades privadas participan no programa, mediante un acordo de colaboración, unha vez que adecúan os seus sistemas informáticos e circuitos internos para garantir os requirimentos de calidade do mesmo.

RESULTADOS DO PROGRAMA 2002-2012

Cobertura

O obxectivo do programa é poñer á disposición de todos os neonatos de Galicia unha proba de cribado de hipoacusia segundo os criterios definidos nas guías do programa.

A continuación (táboa 3) indícase unha relación dos hospitais nos cales se implantou o programa e a data de inicio da actividade de cribado en cada un deles. Desta forma, a cobertura do programa, en 31 de decembro de 2012, é do 100% dos nados en Galicia.

Táboa 3: Evolución da implantación do programa entre 2002 e decembro de 2012.

Hospital	Data de inicio
C. H. Universitario da Coruña	20 de maio de 2002
C. H. Universitario de Vigo	1 de agosto de 2002
C. H. Universitario de Santiago	1 de setembro de 2002
C. H. de Pontevedra	5 de maio de 2003
C. H. de Ourense	19 de maio de 2003
C. H. Lucus Augusti de Lugo	1 de marzo de 2005
C. H. A. Marcide-Novoa Santos	4 de abril de 2005
Hospital da Barbanza	30 de maio de 2005
Hospital de Monforte	1 de xuño de 2005
Hospital do Salnés	6 de xuño de 2005
Hospital da Costa	15 de xuño de 2005
Hospital de Verín	15 de xuño de 2005
Hospital Virxe da Xunqueira de Cee	2 de novembro de 2005
H. do Barco de Valdeorras	3 de novembro de 2005
Maternidades Privadas	Data de inicio
Policlínico Vigo S.A. (Povisa)	9 de outubro de 2007
Hospital Quirón. da Coruña	10 de decembro de 2007
C. M.I.N.S. de Belén da Coruña	11 de febreiro de 2008

Centro Médico Pintado	2 de xuño de 2009
C.Medico Gallego S.L. (Clínica Fátima)	1 de abril 2009
Centro médico A Rosaleda	14 de setembro 2010
Hospital Miguel Dominguez	14 de febreiro 2012

Actividade das unidades de cribado

No ano 2002, ano de inicio do programa, realizouse a proba de cribado a 2.907 nenos, acadándose a cifra a 20.860 no ano 2012. Desta forma dende o inicio do programa e ata o 31 de decembro de 2012, 186.334 nenos participaron no programa. A táboa 4 reflicte o número de nenos con proba de cribado realizada por hospital de nacemento.

Táboa 4: Nº de nenos con proba de cribado realizada entre maio de 2002 e decembro de 2012

Hospital	2002	2003	2004	2005	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	Total
C. H. U. da Coruña	987	2.774	2.861	3.053	3.021	3.009	3.291	3.265	3.103	3.023	2.916	31.303
C. H. U. de Vigo	1.399	4.209	4.295	4.402	4.363	4.477	4.713	4.383	4.424	4.276	4.238	45.179
C. H. U. de Santiago	521	2.132	2.539	2.572	2.709	2.739	2.952	2.918	2.827	2.832	2.749	27.490
C. H. de Pontevedra	-	1.158	1.724	1.750	1.723	1.845	1.899	1.853	1.891	1.811	1.655	17.309
C. H. de Ourense	-	996	1.521	1.494	1.623	1.686	1.801	1.731	1.721	1.663	1.624	15.860
C. H. Lucus A. de Lugo	-	-	-	1.062	1.262	1.371	1.439	1.438	1.396	1.453	1.509	10.930
C. H. A. Marcide-N.S.	-	-	-	933	1.230	1.251	1.346	1.243	1.230	1.223	1.168	9.624
H.I da Barbanza	-	-	-	236	382	399	443	442	390	391	381	3.064
H.I de Monforte	-	-	-	106	188	227	197	195	207	190	193	1.503
H. do Salnés	-	-	-	357	564	575	621	702	618	686	631	4.754
H.da Costa	-	-	-	248	433	468	419	484	453	437	425	3.367
Hospital de Verín	-	-	-	66	123	146	136	122	143	126	101	963
H. V. da Xunqueira de Cee	-	-	-	43	266	248	238	242	231	207	189	1.664
H. do B. de Valdeorras	-	-	-	29	186	185	199	179	170	154	153	1.255
Maternidades privadas												
Policlínico Vigo S.A. (Povisa)	-	-	-	-	-	-	337	302	262	245	251	1.397
H. Quirón.	-	-	-	-	-	-	451	370	437	411	393	2.062
C. M.I.N.S. de Belén	-	-	-	-	-	-	1.139	1.148	1.134	1.258	1.213	5.892
C.Médico Pintado	-	-	-	-	-	-	-	238	282	261	248	1.029
C.M.G.S.L. (Clínica Fátima)	-	-	-	-	-	-	-	68	151	160	150	529
Centro Médico A Rosaleda	-	-	-	-	-	-	-	-	110	377	402	889
Hospital Miguel Dominguez	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	271	271
Total	2.907	11.269	12.940	16.351	18.073	18.626	21.621	21.323	21.180	21.184	20.860	186.334

Participación

Un dos obxectivos prioritarios do programa é alcanzar unha elevada participación, considerando aceptable unha participación do 95% e desexable o 99%. Na táboa adxunta (táboa 5) relátase a participación obtida nos hospitais onde se iniciou esta actividade preventiva.

Como se pode observar na táboa 5, a taxa de participación foi aumentando de forma progresiva dende o ano 2002, alcanzando no ano 2004 e sucesivos unha participación superior ao obxectivo fixado como desexable do 99%, no global do programa.

No ano 2012 cumpren co obxectivo fixado como desexable do 99% todos os hospitais públicos así como todos os centros privados.

Táboa 5: Porcentaxe de participación nos hospitais con programa dende maio de 2002 e decembro de 2012

Hospital	2002	2003	2004	2005	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	Total
C. H. U. da Coruña	58,05	96,28	98,76	99,54	99,31	99,9	99,31	99,36	99,23%	98,98%	99,25%	95,47%
C.H. U. de Vigo	79,53	98,48	99,98	99,64	99,91	99,93	99,85	99,88	99,91%	99,98%	99,93%	97,38%
C. H. U. de Santiago	66,32	83,57	98,37	98,28	99,67	99,89	100	99,76	99,68%	99,75%	99,53%	95,09%
C. H. de Pontevedra	-	99,57	99,83	99,66	99,14	99,89	99,94	99,89	99,79%	99,56%	99,88%	99,67%
C. H. Ourense	-	98,10	99,67	99,87	99,69	99,76	99,83	99,54	99,77%	99,82%	99,94%	99,57%
C. H. L. Augusti de Lugo	-	-	-	99,25	99,6	98,85	99,86	99,31	99,29%	99,73%	99,80%	99,54%
C. H. A. Marcide-N. Santos	-	-	-	100	100	100	100	100	99,84%	100,00%	100,00%	99,98%
Hospital da Barbanza	-	-	-	100	100	99,75	100	98,88	99,24%	99,49%	100,00%	99,64%
Hospital de Monforte	-	-	-	98,00	99,47	98,70	98,50	98,98	100,00%	96,94%	99,48%	98,74%
Hospital do Salnés	-	-	-	100	99,65	99,65	99,68	98,6	98,88%	98,56%	99,53%	99,27%
Hospital da Costa	-	-	-	99,60	99,54	100	99,05	99,59	99,78%	99,77%	99,30%	99,52%
Hospital de Verín	-	-	-	100	100	98,65	99,27	97,60	99,31%	100,00%	99,02%	99,17%
Hospital Virxe da Xunqueira de Cee	-	-	-	100	99,63	99,60	99,58	100	100,00%	100,00%	99,47%	99,82%
Hospital do Barco de Valdeorras	-	-	-	100	100	100	99,50	100	100,00%	98,72%	100,00%	99,76%
Maternidades privadas												
Policlínico Vigo S.A. (Povisa)							100	100	99,24%	96,46%	99,60%	99,15%
Hospital Quirón de A Coruña							100	97,11	100,00%	99,27%	100,00%	98,71%
C.M.I. N. S. del Belén							100	98,46	99,65%	98,90%	99,67%	99,33%
Centro Médico Pintado								89,14	96,58%	99,62%	100,00%	96,26%
C.M. Gallego S.L. (Clínica Fátima)								97,14	96,18%	99,38%	100,00%	98,33%
C.M. A Rosaeda									100,00%	99,47%	99,01%	99,33%
Hospital Miguel Domínguez											99,27%	99,27%
Total hospitais públicos e privados	69,11	94,84	99,37	99,19	99,64	99,78	99,78	99,23	99,53%	99,51%	99,69%	97,65%

Derivación a diagnóstico

A remisión á unidade de diagnóstico supón o paso entre o cribado e o diagnóstico. A unidade de diagnóstico recibe os nenos derivados pola unidade de cribado, descarta ou confirma o diagnóstico de hipoacusia e neste último caso, realiza o estudo desta para iniciar o tratamento. O obxectivo do programa é que a porcentaxe de nenos derivados a diagnóstico non supere o 4 %. Este obxectivo foi cumprido por todas as unidades de cribado, sendo a porcentaxe global do 0,64% para todo o período e para o ano 2012 o 1,05 % (táboa 6).

Táboa 6: Número e porcentaxe de derivación a diagnóstico. Maio 2002 a decembro 2012.

Hospital	2002	2003	2004	2005	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	Global
C. H. U. da Coruña	20 2,02%	63 2,19%	118 4,12%	119 3,89%	108 3,57%	13 0,43%	35 1,06%	10 0,31%	3 0,10%	8 0,27%	23 0,79%	520 1,66%
C. H. U. de Vigo	2 0,13%	5 0,12%	14 0,33%	10 0,23%	17 0,39%	6 0,13%	5 0,10%	7 0,16%	10 0,23%	13 0,31%	35 0,83%	124 0,27%
C. H. U. de Santiago	5 0,95%	11 0,52%	16 0,63%	7 0,27%	9 0,33%	4 0,15%	3 0,10%	13 0,45%	3 0,11%	8 0,29%	63 2,29%	142 0,52%
C. H. de Pontevedra		1 0,09%	3 0,17%	7 0,40%	10 0,58%	8 0,43%	6 0,31%	11 0,59%	4 0,21%	6 0,36%	42 2,54%	98 0,57%
C. H. de Ourense	-	0 0%	1 0,07%	3 0,20%	13 0,80%	25 1,48%	25 1,39%	9 0,52%	3 0,17%	11 0,68%	6 0,37%	96 0,61%
C. H. L. Augusti de Lugo	-	-	-	2 0,19%	3 0,24%	5 0,36%	2 0,14%	4 0,28%	4 0,29%	9 0,60%	5 0,33%	34 0,31%
C. H. A. Marcede-N. Santos	-	-	-	1 0,11%	5 0,41%	4 0,32%	3 0,22%	0 0,00%	7 0,57%	2 0,17%	3 0,26%	25 0,26%
Hospital da Barbanza	-	-	-	5 2,12%	1 0,26%	1 0,25%	8 1,80%	6 1,36%	4 1,03%	3 0,79%	15 3,94%	43 1,40%
H. de Monforte	-	-	-	0 0,00%	0 0,00%	0 0,00%	0 0,00%	1 0,51%	1 0,48%	0 0,00%	0 0,00%	2 0,13%
H. do Salnés	-	-	-	0 0,00%	2 0,35%	2 0,35%	1 0,16%	0 0,00%	3 0,49%	5 0,79%	2 0,32%	15 0,32%
H. da Costa	-	-	-	0 0,00%	2 0,465	6 1,28%	6 1,435	0 0,00%	1 0,22%	2 0,47%	2 0,47%	19 0,56%
H. de Verín	-	-	-	0 0,00%	2 1,62%	2 1,37	0 0,00%	2 1,64%	0 0,00%	0 0,00%	0 0,00%	6 0,62%
H.V. da Xunqueira	-	-	-	3 6,97%	8 3%	4 1,61%	1 0,425	3 1,24%	2 0,87%	0 0,00%	2 1,06%	23 1,38%
H. de Valdeorras	-	-	-	0 0,00%	1 0,54%	0 0,00%	0 0,59%	0 0,00%	0 0,00%	0 0,00%	0 0,00%	1 0,08%
Maternidades privadas												
Policlínico Vigo S.A. (Povisa)							1 0,30%	0 0,00%	0 0,00%	0 0,00%	0 0,00%	1 0,07%
Hospital Quirón de A Coruña							1 0,22%	0 0,00%	1 0,23%	1 0,25%	1 0,25%	4 0,19%
C.M.N.S. del Belén de A Coruña							3 0,26%	2 0,17%	1 0,09%	7 0,58%	7 0,58%	20 0,34%
Centro M. Pintado								3 1,26%	0 0,00%	1 0,40%	3 1,21%	7 0,68%
C.M. Gallego S.L. Fátima								3 4,41%	0 0,00%	1 0,67%	0 0,00%	4 0,76%
Centro M. A Rosaleda									0 0	1 0,25%	1 0,25%	2 0,22%
H. Miguel Domínguez											10 3,69%	10 3,69%
Total hs públicos e privados	27 0,92%	80 0,71%	152 1,17%	157 0,96%	181 1,00%	80 0,43%	100 0,46%	74 0,35%	47 0,23%	77 0,37%	220 1,05%	1.196 0,64%

Tempos de demora

O programa ten establecido, entre os seus principais obxectivos de xestión, garantir o acceso ao diagnóstico de confirmación, con derivación, consulta e primeira proba diagnóstica (PEATC) antes de 60 días en máis do 95% dos nenos con resultado positivo.

Dos nenos derivados á unidade de diagnóstico durante o ano 2012, o 90 % das primeiras consultas realizadas a nenos derivados foron antes dos 60 días de vida.

Resultados das unidades de diagnóstico. Ano 2012

Dos 220 nenos derivados a diagnóstico durante o ano 2012, 120 foron altas, 17 foron perdas no proceso diagnóstico e 35 foron diagnosticados como casos.

Táboa 7: Situación dos nenos derivados a diagnóstico. Ano 2012

Ano 2012	Nº Derivados	Nº Altas	En seguimento	Nº casos	Nº Perdas
C.H.U. A CORUÑA	23	14*	1	4	4
H. ARQ. MARCIDE-N.S.	3	3	0	0	0
C.H.U.SANTIAGO	63	52	1	6	4
H. V. DA XUNQUEIRA-CEE-	2	1	0	1	0
H.DA BARBANZA	15	15	0	0	0
H. LUCJUS AUGUSTI	5	4*	0	1	0
H. C. MONFORTE	0	0	0	0	0
H. DA COSTA	2	2	0	0	0
C.H.DE OURENSE	6	6*	0	0	0
H.DE VERIN	0	0	0	0	0
H. DE VALDEORRAS	0	0	0	0	0
C.H. DE PONTEVEDRA	42	33	0	6	3
C.H.U.VIGO	35	22*	0	12	1
H. DO SALNES	2	1	0	0	1
HOSPITAIS PRIVADOS					
H. NS DE BELEN-MODELO	7	4	0	3	0
H. QUIRÓN	1	1	0	0	0
H. A ROSALEDA	1	0	0	1	0
H. PINTADO	3	2	0	0	1
H. NS DE FATIMA	0	0	0	0	0
H. POVISA	0	0	0	0	0
H. DOMINGUEZ	10	6	0	1	3
TOTAL TODOS LOS HOSPITALES	220	120	2	35	17

* 1 exitus

Dos 35 casos diagnosticados:

- 17 casos son hipoacusias neurosensoriais bilaterais, (2 cofoses, 1 profunda, 8 severas e 6 moderadas).
- 16 casos son hipoacusias unilaterais (3 cofoses, 1 profunda, 5 severas e 7 moderadas).
- 2 hipoacusias de transmisión ou condución (1 severa e 1 moderada)

Táboa 8: Número de casos. Maio 2002-décembro 2012

Hospital	2002	2003	2004	2005	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	Global	Taxa detección (casos/mil nenos)
C. H. U da Coruña	1	4	3	3	6	4	9	3	1	5	8	47	1,15
C. H. U. de Vigo	0	2	2	7	4	4	1	5	5	5	12	47	0,98
C. H. U. de Santiago	0	1	2	2	2	1	3	6	3	2	7	29	0,92
C. H. de Pontevedra	-	0	0	1	5	2	1	7	3	1	7	27	1,21
C. H. de Ourense	-	0	1	0	5	5	2	2	1	4	0	20	1,11
C. H. Lucus A.de Lugo	-	-	-	1	1	2	1	2	2	1	1	11	0,70
C. H. A.Marcide-N. Santos	-	-	-	0	0	0	1	0	1	1	0	3	0,31
Total hospitais públicos e privados	1	7	8	14	23	18	18	25	16	19	35	184	0,99

Tempo de inicio do tratamento

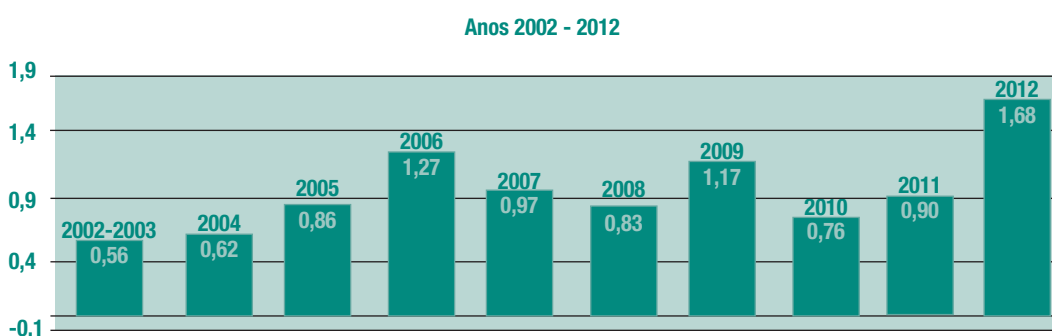
O programa ten establecido, entre os seus principais obxectivos de xestión, garantir o inicio do tratamento antes dos seis meses de idade, en máis do 95% dos nenos derivados ás unidades de diagnóstico e tratamento.

Dos 17 casos con hipoacusias neurosensorial bilaterais no ano 2012, 1 neno abandonou o programa por traslado a outro país e 2 están pendentes de tratamento por ter múltiples patoloxías. Dos outros 14 nenos, 7 (43,75%) iniciaron o tratamento dentro do tempo adecuado, nos seis primeiros meses de idade.

Evolución da detección de hipoacusia

Desde a implantación do Programa galego para a detección de xordeira en período neonatal detectáronse un total de 184 nenos con hipoacusia nas 7 unidades de diagnóstico do programa (táboa 8).

A taxa de detección no período 2002-2012 é de 0,99 por mil nenos cribados. No ano 2012 a taxa de detección foi do 1,68 por mil nenos cribados.



Hipoacusias non detectadas polo programa

No ano 2012, detectáronse 5 casos adicionais en nenos que foron cribados polo programa (1 caso do 2009, 3 casos do ano 2010 e 1 caso do ano 2011), obtendo un resultado normal na proba de cribado. Nestes casos, resulta difícil distinguir entre casos falsos negativos do programa ou se se trata de hipoacusias de aparición tardía. En 2 destes casos existen factores de risco susceptibles de producir unha hipoacusia adquirida (procesos infecciosos). Estes 5 casos non están contabilizados na táboa 8.

CONCLUSIÓNS

Durante o período de estudo analizado (maio 2002 – decembro 2012) levouse a cabo a implantación do programa nos catorce hospitais da rede pública do Servizo Galego de Saúde e a súa expansión aos hospitais privados, alcanzándose unha cobertura do 100% dos nenos nados en Galicia.

Desde o inicio do programa e ata o 31 de decembro de 2012 realizouse a proba de cribado a 186.334 neonatos. A actividade foise incrementando coa incorporación de novos hospitais.

É importante destacar a moi boa aceptación do programa por parte dos pais, que queda reflectido na alta participación no programa, que alcanzou, no ano 2003, o obxectivo fixado como aceptable do 95% e en todos os seguintes anos o obxectivo fixado como desexable do 99%.

Aínda que a taxa de derivación diagnóstica está dentro dos obxectivos do programa (2-4%), a derivación observada no período (0,64%) é unha cifra relativamente baixa. No ano 2012 se observa un incremento importante na derivación que chega ata o 1,05% cunha ampla variabilidade entre hospitais polo que está sendo motivo de estudo polo programa.

Con respecto ao tempo de demora entre a realización da proba de cribado e a primeira consulta na unidade de diagnóstico, o 90% dos nenos do programa non superaron os 60 días no ano 2012. No estudo deste indicador, hai que ter en conta que existen situacións que impiden que a primeira consulta poida realizarse neste tempo, como é o caso dos nenos prematuros (deben citarse cando teñan polo menos un mes de idade corrixida) e os nenos con patoloxías graves nos que se retrasa a confirmación diagnóstica.

O 43,75% dos nenos diagnosticados de hipoacusia neurosensoriais bilateral iniciaron o seu tratamento dentro dos 6 meses de idade. Trátase dunha cifra baixa que é preciso mellorar, aínda que hai que ter en conta que existen situacións que impiden o inicio do tratamento antes dos 6 meses, como é o caso dos nenos con pluripatoloxías que se incorporan tarde ao proceso diagnóstico.

A taxa de detección provisional alcanzada é baixa (en total 0,98 por mil no período 2002-2012). No ano 2012 acadouse un importante aumento da taxa de detección que se sitúa no 1,68 ‰.

Para que o programa alcance e consolide os obxectivos fixados é imprescindible manter a colaboración que están prestando todos os profesionais dos hospitais

(enfermeiras, pediatras, otorrinolaringólogos,...) que realizan o cribado, o diagnóstico e o tratamento dos nenos con hipoacusia.

Tamén é necesaria a colaboración do persoal das unidades de pediatría en Atención Primaria, que son os que reciben o neno ao saír do hospital, xa que coidan que o resultado do cribado conste na cartilla de saúde infantil e na historia clínica, informan sobre o desenvolvemento do programa na súa área de saúde e facilitan información e apoio aos pais dos nenos que deben ser derivados ás unidades de diagnóstico ou de tratamento. Outro importante labor é a captación dos nenos que foron dados de alta sen cribar para que realicen a proba de cribado no período neonatal.

NENOS CON FACTORES DE RISCO

Os nenos con factores de risco auditivo, aínda que obtiveran un resultado normal na proba de cribado, deben ter un seguimento especial nos primeiros dous anos de vida, polo seu pediatra ou otorrinolaringólogo.

Táboa 9: Indicadores de risco auditivo en recen nados e lactantes*:

INDICADORES DE ALTO RISCO NOS NEONATOS
Antecedentes familiares de hipoacusia conxénita ou de instauración na primeira infancia.
Infeción intrauterina do grupo TORCH.
Malformacións craniofaciais.
Peso ao nacemento inferior a 1.500 g.
Hiperbilirrubinemia subsidiaria de exanguinotrasfusión.
Uso de fármacos ototóxicos no RN ou durante o embarazo.
Meninxite bacteriana.
Hipoxia-isquemia perinatal.
Ventilación mecánica durante mais de 5 días.
Estigmas ou síndromes que cursen con hipoacusia.
INDICADORES DE ALTO RISCO NOS LACTANTES
Sospeita de hipoacusia ou retraso da linguaxe.
Meninxite bacteriana ou outras infeccións que podan cursar con hipoacusia.
Traumatismo cranial con perda de conciencia ou fractura.
Estigmas asociados a síndromes que cursen con hipoacusia.
Uso de fármacos ototóxicos.
Otite media secretora recorrente ou persistente

* (Libro branco sobre hipoacusia. Detección precoz de la hipoacusia en recién nacidos).

ANEXO I

Estrutura organizativa do programa

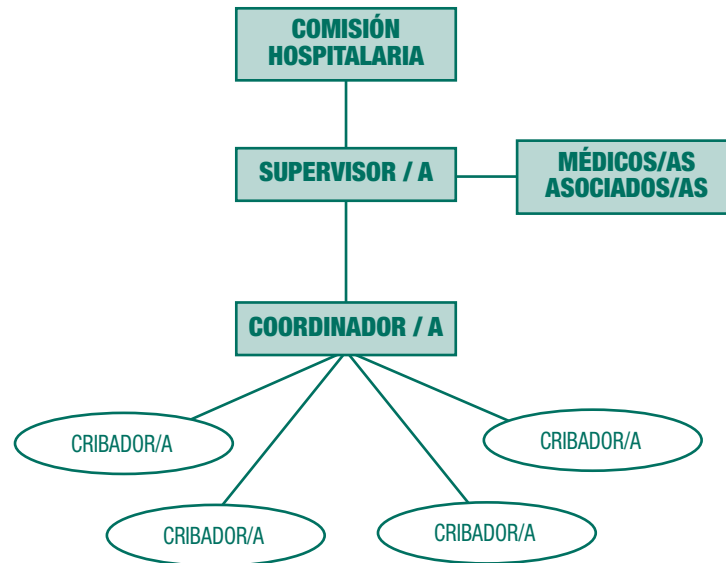
O programa estrutúrase en distintas unidades: as unidades de cribado, a unidade central e as unidades de diagnóstico e tratamento.

Unidade de cribado

O Programa galego para a detección da xordeira en período neonatal lévase a cabo en todos os hospitais da rede pública de Galicia e estase implantando progresivamente nas maternidades privadas. Para homoxeneizar e garantir a calidade da atención en todos os centros, deseñouse unha estrutura organizativa de coordinación e apoio ao programa.

Con este fin creáronse unidades funcionais que se denominan unidades de cribado. Estas unidades están integradas por un grupo de persoas que teñen como función a execución do programa no centro hospitalario e están compostas por persoal do propio centro que asume, entre as súas tarefas, as concernentes á realización do cribado e derivación a diagnóstico e tratamento (esquema 1).

A estrutura organizativa da unidade de cribado é a seguinte:

Esquema 1: Organización da unidade de cribado

As unidades de cribado contan con persoal de enfermaría, que é o encargado de realizar as probas (cribador/a). Cada unidade debe dispoñer de persoal suficiente para asegurar a realización das probas antes da alta aos nados durante todo o ano. O persoal encargado destas tarefas é formado especificamente, non só para realizar a proba, senón tamén para informar os pais de forma verbal e por escrito mediante a entrega do folleto do programa.

Toda a actividade do cribado é coordinada por un/unha enfermeiro/a (coordinador/a da unidade), que vela pola realización da proba a todos os neonatos antes de seren dados de alta (mediante a previsión do persoal cribador e do material e desbotables necesarios) e a derivación daqueles que requiran máis probas (a través da xestión de citas ás unidades de diagnóstico). Desta forma, preténdese que todos os neonatos teñan acceso á proba e que aqueles que sexan derivados teñan a cita na unidade de diagnóstico antes da súa saída do hospital.

A unidade de cribado debe tamén asegurar a chegada do neonato derivado á consulta de diagnóstico. Para iso conta cun supervisor/a médico que, dentro do seu cometido de supervisión do cribado, leva a cabo a vixilancia do sistema de derivación, que alerta ante demoras no diagnóstico e tratamento dos nenos identificados. A función de coordinación e supervisión é apoiada polos médicos asociados. A coordinación de todos os elementos da Unidade de Cribado recae nunha comisión hospitalaria. Os membros desta comisión, son designados polos órganos directivos do hospital e inclúe un equipo multidisciplinar que abrangue todos os estamentos involucrados no cribado, diagnóstico e tratamento dos nenos hipoacúsicos. A función desta comisión é abordar, seguir e resolver os problemas suscitados no funcionamento do programa, mediante a celebración de reunións periódicas.

Unidade central

Entre as principais funcións atribuídas á Unidade Central cabe destacar as de deseño, planificación e actualización do programa. Con obxecto de garantir a homoxeneidade no diagnóstico e tratamento en todas as unidades, segundo a evidencia científica dispoñible, a unidade central debe impulsar e coordinar a elaboración das Guías para o diagnóstico e tratamento da hipoacusia neonatal, en colaboración cos profesionais implicados dos distintos hospitais participantes.

Outra actividade destacada é o apoio loxístico ás unidades de cribado, mediante a adquisición e provisión de equipamentos e material dun só uso (eléctrodos, máscaras,...) para a realización do cribado.

Para facilitar a comunicación cos pais, informándolles da existencia e características deste programa, precísase a edición de folletos informativos. Dispoñer de carteis divulgativos permite facer publicidade desta actividade preventiva nos centros hospitalarios participantes. O deseño, edición e fornecemento deste material, xunto coa elaboración de notas de prensa e informativas dirixidas á poboación xeral para a difusión do programa son funcións asignadas á Unidade Central.

A Unidade Central tamén é a responsable de facilitar o acceso á formación especializada dos cribadores, dos especialistas en ORL e dos logopedas das diferentes unidades de diagnóstico e tratamento.

Toda a información procedente do programa é remitida e analizada pola Unidade Central, xa que é a unidade responsable do control de calidade e da realización de informes periódicos de actividade e propostas de mellora. Dentro do programa de garantía de calidade, ocupa un lugar fundamental a revisión sistemática dunha proporción preestablecida de probas de cribado. Esta actividade, xunto coa análise sistemática da información procedente dos equipos de cribado (duración das probas, porcentaxes de repetición, calidade das probas con control das impedancias, etc.) tamén é responsabilidade da Unidade Central.

A Unidade Central encóntrase no Servizo de Programas Poboacionais de Cribado, da Dirección Xeral de Innovación e Xestión da Saúde Pública.

Unidade de diagnóstico y tratamento

As unidades de diagnóstico e tratamento están situadas nos sete grandes hospitais de Galicia. Son as encargadas da confirmación diagnóstica, estudo audiolóxico, indicación do tratamento e do seguimento dos nenos diagnosticados de hipoacusia.

Procedementos

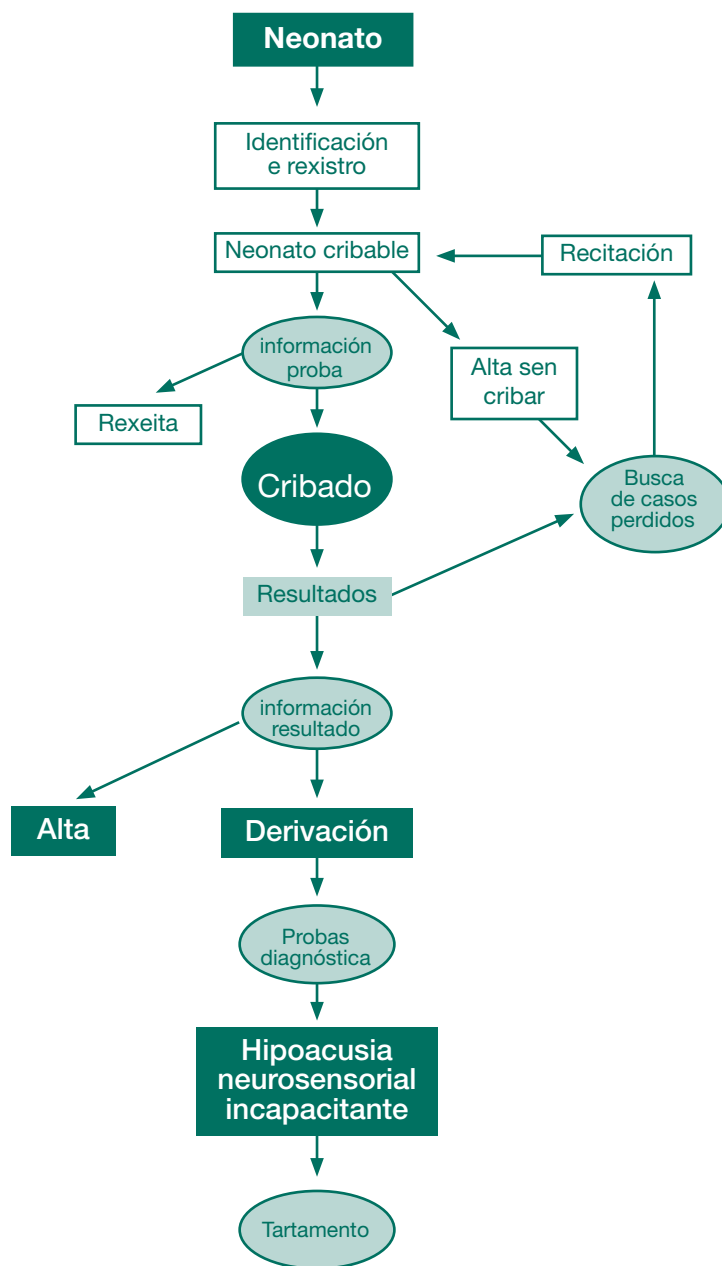
A realización do cribado non consiste só na realización da proba, senón que comprende outros procedementos que, no seu conxunto, garanten o acceso, a información e a calidade de todo o proceso. Estes procedementos permiten a correcta información dos pais, a identificación dos neonatos que non pasan a proba, a busca daqueles nenos que abandonaron o hospital sen pasar a proba e o rexistro dos datos. Unha breve introdución dos procedementos vén reflectida no esquema adxunto (esquema 2)

O primeiro paso debe ser a localización, a identificación e o rexistro de todos os neonatos vivos.

Coa posta en marcha do programa nun hospital, o servizo de admisión crea un rexistro dos que nacen nel, facilitando un número e historia clínica a cada neonato, estea ingresado ou non no hospital. Ao mesmo tempo, o servizo de admisión crea unha listaxe diaria dos neonatos sen cribar que se pon á disposición da unidade de cribado. Desta maneira evítase que traslados ou altas maternas precoces provoquen perdas, ao permitir que o bebé abandone o centro sen que figure na base de datos.

A realización da proba debe estar sempre precedida de información, tanto oral como escrita, aos pais ou tiores do neonato sobre a realización da proba e os posibles resultados. Unha vez terminada a proba, estes deben ser informados do seu resultado de forma individualizada. Esta información é facilitada polo propio persoal de enfermaría se o resultado é negativo (pasa a proba) e por persoal médico do programa (supervisor e médicos asociados) se este é positivo (non pasa).

Esquema 2: Procedementos



No caso de que a proba sexa positiva ou non sexa posible completala correctamente, derivase o neonato a unha unidade de diagnóstico e tratamento, feito que sucede en menos do 4 % dos neonatos.

Nestas unidades realízanse as probas audiolóxicas e otolóxicas correspondentes que, en primeiro termo, confirman ou descartan a hipoacusia incapacitante, ou sexa, aquela que dificulta a adquisición da linguaxe por parte do neno (hipoacusia bilateral permanente con limiar peor de 40 dB no mellor oído).

Cando se confirma o déficit, realízase un estudo para caracterizar a hipoacusia e indicar, con todos os elementos de xuízo necesarios, o tratamento, conducindo o bebé e os pais á unidade de tratamento correspondente para a súa rehabilitación temperá.

Como documento de referencia para os centros, elaborouse unha “Guía para o cribado, diagnóstico e tratamento da hipoacusia neonatal” coa participación de profesionais de diferentes hospitais, na cal se especifica o algoritmo de diagnóstico e tratamento. Unha correcta realización do cribado e do diagnóstico, obtendo unha cobertura maior do 95% e unha participación maior do 95%, permitiría detectar máis do 90% dos casos.

O tratamento defínese de forma individualizada atendendo ás características otolóxicas e audiolóxicas da hipoacusia, á concorrencia doutros déficits sensoriais e cognitivos, á adaptación social e familiar e á opinión dos pais.

Se desexa máis información pode pórsese en contacto coa Unidade Central:

Ramón Vizoso Villares
Responsable do Programa
Servizo de Programas Poboacionais de Cribado
Dirección Xeral de Saúde Pública
Edificio administrativo da Consellería de Sanidade
San Lázaro s/n
15781 Santiago
Tfno.: 881 546423
Fax: 881 54 6571
Correo electrónico: pgdxpn.dxsp@sergas.es

