



**INFORME JUSTIFICATIVO DE LA INDICACIÓN PARA TRATAMIENTOS CON DIETOTÉRÁPICOS COMPLEJOS
(RD 1030/2006, de 15 de septiembre)**

I. Datos del paciente:

Apellidos y nombre _____ Fecha de nacimiento ____ / ____ / ____

Nº de afiliación a la Seguridad Social ____ / ____ CIP _____

Datos del titular de la cartilla de la Seguridad Social (Si procede) _____

Régimen al que pertenece: activo pensionista otro

2. Datos del facultativo que indica el tratamiento:

Apellidos y nombre _____ Nº de colegiado _____

CIAS: _____ Hospital: nombre _____

Teléfono de contacto _____ Servicio o Unidad _____

3. Diagnóstico:

Patología que justifica la indicación:

A. Trastornos del metabolismo de los hidratos de carbono.

- A-1.- Deficiencia primaria de la lactasa intestinal de debut neonatal: Deficiencia de la actividad de la lactasa del borde en cepillo del enterocito:
- A-2.- Deficiencia transitoria de la lactasa intestinal secundaria a atrofia de vellosidades intestinales debida a celiacía.
- A-3.- Trastornos del metabolismo de la galactosa. Galactosemia:
 - A-3.1.- Deficiencia de la galactoquinasa hepática
 - A-3.2.- Deficiencia de la galactosa-1-fosfato-uridil-transferasa hepática
 - A-3.3.- Deficiencia de la epimerasa
- A-4.- Trastornos del transporte celular de monosacáridos: Deficiencia del transportador de membrana de piranosas (intolerancia a glucosa y galactosa):
- A-5.- Trastornos del metabolismo del glucógeno. Glucogenosis:
 - A-5.1.-Glucogenosis tipo I. Deficiencia de glucosa 6-fosfatasa
 - A-5.2.-Glucogenosis tipo III. Deficiencia de amilo-1-6-glicosidasa
 - A-5.3.-Glucogenosis tipo VI. Deficiencia de fosforilasa A y fosforilasa B-quinasa.
- A-6.- Trastornos de la glucosilación de proteínas tipo 1b: Deficiencia de la fosfo-manosa-isomerasa:

B. Trastornos del metabolismo de los aminoácidos.

B-1.- Trastornos del metabolismo de aminoácidos esenciales:

B-1.1.- Hiperfenilalaninemias:

- B-1.1.1.-Fenilcetonuria: Deficiencia de la fenilalanina-hidroxilasa
- B-1.1.2.-Hiperfenilalaninemia benigna: Deficiencia parcial de la fenilalanina-hidroxilasa
- B-1.1.3.- Primapterinuria: Deficiencia de la carbinolamina-deshidratasa
- B-1.1.4.- Deficiencia de la dihidro-biopterin-reductasa

B-1.2.-Trastornos del metabolismo de la metionina y aminoácidos sulfurados:

- B-1.2.1.- Homocistinuria: Deficiencia de la cistationina- β -sintetasa
- B-1.2.2.- Alteraciones en la 5-tetrahidrofolato-transferasa o trastornos del metabolismo de la cobalamina. Todos con aciduria metilmalónica: Varias deficiencias enzimáticas:
- B-1.2.3.- Cistationinuria: Varias alteraciones:

B-1.3.- Trastornos en el metabolismo de los aminoácidos ramificados:

- B-1.3.1.-Jarabe de Arce: Deficiencia de la α -ceto-descarboxilasa
- B-1.3.2.-Acidemias orgánicas del metabolismo de la leucina: Varios defectos enzimáticos:
 - Acidemia isovalérica
 - Acidemia metilcrotónica
 - Acidemia 3-hidroxi-metil-glutárica
- B-1.3.3.-Acidemias orgánicas del metabolismo de la isoleucina y valina:
 - Acidemia propiónica: Deficiencia de la propionil-CoA-carboxilasa
 - Acidemia metilmalónica: Deficiencia de la metilmalonil-CoA-mutasa
 - Hiperacetosis: Deficiencia de la β -cetotilasa

B-1.4.-Trastornos del metabolismo de la lisina:

- B-1.4.1.- Aciduria glutárica tipo I: Deficiencia de la glutaril-CoA-deshidrogenasa
- B-1.4.2.- Hiperlisinemia: Deficiencia de la proteína bifuncional 2-aminoadípico-semialdehído_sintasa con aumento de lisina en sangre y en orina

EJEMPLAR DESTINADO A LA UNIDAD DE VISADO.

Para obtener esta prestación en otra Comunidad Autónoma deberá presentar este informe al médico de familia que le asista en dicha Comunidad.

C/ Pinares, 4, 1ª planta
30001 MURCIA

TEL.: 968 365893
FAX: 968 214392



B-2.-Trastornos del metabolismo de los aminoácidos no esenciales:

B-2.1.-Trastorno del metabolismo de la tirosina:

- B-2.1.1.-Tirosinemia II: Deficiencia de tirosin-amino-transferasa
- B-2.1.2.-Hawkinsinuria: Deficiencia de la dioxigenasa
- B-2.1.3.-Tirosinemia I: Deficiencia de la fumaril-aceto-acetasa

B-2.2.- Trastornos del metabolismo de la ornitina: Hiperornitinemias:

- B-2.2.1.-Síndrome HHH: Deficiencia del transporte de ornitina mitocondrial
- B-2.2.2.- Atrofia girata: Deficiencia de ornitín-transaminasa

B-3.-Trastornos del ciclo de la urea: Deficiencias de la:

- B-3.1.- N-acetil-glutamato-sintetasa
- B-3.2.- Carbamil-P-sintetasa
- B-3.3.- Ornitín-transcarbamilasa
- B-3.4.- Argininosuccinil-liasa
- B-3.5.- Argininosuccinil-sintetasa
- B-3.6.- Arginasa

C. Trastornos del metabolismo de los lípidos.

C-1.- Trastornos del metabolismo de los ácidos grasos de cadena larga y/o muy larga:

C-1.1.- Trastornos en la absorción intestinal de ácidos grasos de cadena larga y/o muy larga:

- C-1.1.1.-Linfangiectasia intestinal
- C-1.1.2.- Enfermedad de Swaschman
- C-1.1.3.- A- β -lipoproteinemia e hipo- β -lipoproteinemia
- C-1.1.4.- Citopatías mitocondriales con alteración de función pancreática

C-1.2.- Defectos de la hidrólisis intravascular de triglicéridos de cadena larga y/o muy larga (Hiperlipoproteinemia I de Friedrickson):

- C-1.2.1.- Deficiencia de la lipoprotein-lipasa endotelial (LPL)
- C-1.2.2.- Deficiencia de APO C II

C-1.3.- Deficiencias de la β -oxidación mitocondrial de los ácidos grasos de cadena larga y/o muy larga:

- C-1.3.1.- Defectos del transportador de la carnitina
- C-1.3.2.- Deficiencia de la carnitín-palmitoil-transferasa (CPT) I y II.
- C-1.3.3.- Deficiencia de la carnitín-acil-carnitín-translocasa
- C-1.3.4.- Deficiencia de la acil-CoA-deshidrogenasa de ácidos grasos de cadena larga y/o muy larga
- C-1.3.5.- Deficiencia de la 3-hidroxi-acil-CoA-deshidrogenasa de ácidos grasos de cadena larga y/o muy larga, incluyendo la deficiencia de la enzima trifuncional

C-2.- Trastornos del metabolismo de los ácidos grasos de cadena media y/o corta:

- C-2.1.- Deficiencia de la acil-CoA-deshidrogenasa de ácidos grasos de cadena media
- C-2.2.- Deficiencia de la acil-CoA-deshidrogenasa de ácidos grasos de cadena corta
- C-2.3.- Deficiencia de la 3-hidroxi-acil-deshidrogenasa de ácidos grasos de cadena corta

C-3.- Trastornos del metabolismo de los ácidos grasos de cadena muy larga, larga, media y corta:

- C-3.1.- Deficiencia del complejo electrotransfer-flavo-proteína (ETFQoDH)
- C-3.2.- Deficiencia del complejo II de la cadena respiratoria mitocondrial
- C-3.3.- Aciduria glutárica tipo II, en la que se afecta la β -oxidación mitocondrial de cualquier ácido graso de diferentes longitudes de cadena (muy larga, larga, media y corta).

- C-4.- Defectos de la síntesis del colesterol: Síndrome de Smith-Lemli-Opitz

Otras patologías y/o tratamientos concomitantes _____

Información clínica de interés _____

EJEMPLAR DESTINADO A LA UNIDAD DE VISADO.

Para obtener esta prestación en otra Comunidad Autónoma deberá presentar este informe al médico de familia que le asista en dicha Comunidad.

C/ Pinares, 4, 1ª planta
30001 MURCIA

TEL.: 968 365893
FAX: 968 214392



4. Indicación:

Fecha de inicio del tratamiento ____/____/____ Duración prevista del tratamiento _____

Revisiones (periodicidad prevista): Semestral Trimestral Mensual Otra

Tipo de dieta:

- Fórmulas sin lactosa para lactantes
- Fórmulas sin lactosa ni galactosa para lactantes
- Fórmulas con/sin fructosa, sin glucosa ni galactosa, ni disacáridos y polisacáridos que las contengan
- Fórmulas exentas de proteínas
- Fórmulas exentas de fenilalanina
- Fórmulas exentas de metionina
- Fórmulas exentas de metionina, treonina y valina y bajo contenido en isoleucina
- Fórmulas exentas de isoleucina, metionina y valina
- Fórmulas exentas de isoleucina, metionina, treonina y valina
- Fórmulas exentas de isoleucina, leucina y valina
- Fórmulas exentas de leucina
- Fórmulas exentas de isoleucina
- Fórmulas exentas de lisina y bajo contenido en triptófano
- Fórmulas exentas de lisina
- Fórmulas exentas de fenilalanina y tirosina
- Fórmulas de aminoácidos esenciales
- Fórmulas exentas de lípidos
- Fórmulas con contenido graso en forma de triglicéridos de cadena media
- Módulos hidrocarbonados
- Módulos de triglicéridos de cadena media
- Módulos de proteína entera
- Módulos de péptidos
- Módulos de aminoácidos

Nombre comercial (alternativas, si es posible) _____

Presentación _____ Pauta: Continua Intermitente

Vía de acceso y método de administración: _____

Pauta terapéutica (gr/toma, tomas/día): _____

5. Seguimiento:

Fechas en que se han realizado las revisiones:

1ª revisión: ____/____/____ 2ª revisión: ____/____/____ 3ª revisión: ____/____/____ 4ª revisión: ____/____/____

5ª revisión: ____/____/____ 6ª revisión: ____/____/____ 7ª revisión: ____/____/____ 8ª revisión: ____/____/____

Modificaciones relevantes en el tratamiento: _____

Complicaciones del tratamiento: _____

Firma y sello del facultativo responsable de la indicación:

Fecha: _____

EJEMPLAR DESTINADO A LA UNIDAD DE VISADO.

Para obtener esta prestación en otra Comunidad Autónoma deberá presentar este informe al médico de familia que le asista en dicha Comunidad.

C/ Pinares, 4, 1ª planta
30001 MURCIA

TEL.: 968 365893
FAX: 968 214392