

Es evidente que con el aumento del conocimiento médico y social de las personas con Síndrome de Down, **las alternativas de control médico adecuado** son muy diversas, por lo cual, el servicio de Genética Médica del Hospital Nacional de Niños se ha permitido sugerir las siguientes **recomendaciones como una guía para el seguimiento** de esta condición.

Seguimiento	Nacimiento o al diagnóstico	6 meses	12 meses	18 meses	24 meses	30 meses	36 meses
<b>Cariotipo</b>	X						
<b>Consejo genético</b>		X					
<b>Valoración por Trabajo Social</b>	X				X		
<b>Cuidado preventivo y soporte a padres</b>	X	X	X	X	X	X	X
<b>Estimulación Temprana</b>	X	X	X	X	X	X	X
<b>Fisioterapia</b>	X	X	X	X	X	X	X
<b>Evaluación de peso y talla (con curvas específicas)</b>	X	X	X	X	X	X	X
<b>Evaluación oftalmológica</b>	Reflejo rojo		X				X
<b>Evaluación audiológica (EOA/Audiometría)</b>	X		X		X		X
<b>Evaluación cardíaca (Ecocardiograma)</b>	X						
<b>Evaluación dental</b>					X		X
<b>TSH y T4 Libre</b>	Tamizaje neonatal	X	X		X		X
<b>Hemograma</b>	X		X		X		X
<b>Ultrasonido de abdomen</b>	X						
<b>Radiografías laterales de cervicales (flexión-neutro- extensión)</b>							X