

PUBLICACIONES CIENTÍFICAS 2010-2021

A. Rodríguez Sánchez, M Sanz Fernández, M Echeverría Fernández. Hiperplasia suprarrenal congénita por déficit de 21-hidroxilasa. Rev Pediatr Integral. 2015; 19, 488-497.

M. Sanz Fernández, A. Rodríguez Sánchez, E. González Ruiz de León. Patología tiroidea en el niño y en el adolescente. Rev Pediatr Integral. 2015; 19, 467-476.

M. Sanz Fernández, D. Rodríguez Arnao, A. Rodríguez Sánchez, E. González Ruiz de León, M. Fernández Cancio, L. Audí Parera. A novel androgen receptor gene mutation in two patients with a 46,XY disorder of sex development. Horm Res Paediatr 2015; 84 (suppl1): 254-255.

M.D. Rodríguez Arnao, A. Rodríguez Sánchez, M. Sanz Fernández, E. González Ruiz de León. Sección de Endocrinología Pediátrica del Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Unidad de seguimiento de endocrinopatías del plan de detección precoz de la Comunidad Autónoma de Madrid (CAM). Rev Esp Pediatr 2016; 72(6): 353-360.

Esther González Ruiz De Leon, María Sanz Fernández, Amparo Rodríguez Sánchez, Javier Menarguez Palanca, M. Dolores Rodriguez Arnao. Is it Cautious to Wait for Serum Basal Calcitonin Levels Rise in Patients with Ret Codon C634 Mutation? Horm Res Paediatr 2016; 86 (suppl1):404.

E. González Ruiz de Leon, **M. Sanz Fernández**. Sangrado vaginal. Síntomas/signos guía en Urgencias Pediátricas. (1ª Ed). Pp 585-588. Ergon. Madrid. 2016

M. Sanz Fernández, E. González Ruiz de Leon. Hiperglucemia y acidosis. Cetoacidosis diabética. Síntomas/signos guía en Urgencias Pediátricas. (1ª Ed). Pp 328-333. Ergon. Madrid. 2016

M. Sanz Fernández, E. González Ruiz de Leon. Hiperglucemia en paciente diabético. Manual de valoración del niño en urgencias (signos/síntomas por lo que acuden). Síntomas/signos guía en Urgencias Pediátricas. (1ª Ed). Pp 323-327. Ergon. Madrid. 2016

E. González Ruiz de Leon, **M. Sanz Fernández**. Hipoglucemia. Síntomas/signos guía en Urgencias Pediátricas. (1ª Ed). Pp 350-353. Ergon. Madrid. 2016

M. Sanz Fernández, M.D. Rodríguez Arnao, A. Rodriguez Sánchez. Alteraciones tiroideas en la adolescencia. Adolescere 2017; V (3): 17-30.

Rodríguez A, Ezquieta B, Labarta JI, Clemente M, Espino R, Rodriguez A, Escribano A; en representación del grupo de Hiperplasia Suprarrenal Congénita de la Sociedad Española de Endocrinología Pediátrica. Recomendaciones para el diagnóstico y tratamiento de pacientes con formas clásicas de hiperplasia suprarrenal congénita por déficit de 21-hidroxilasa [Recommendations for the diagnosis and treatment of classic forms of 21-hydroxylase-deficient congenital adrenal hyperplasia]. An Pediatr (Barc). 2017 Aug;87(2):116.e1-116.e10. Spanish. doi: 10.1016/j.anpedi.2016.12.002. Epub 2017 Feb 1. PMID: 28161392.

Sanz Fernández, María, Amparo Rodríguez Sánchez, and Universidad Complutense de Madrid Facultad de Medicina Departamento de Pediatría. "Aspectos Clínicos, Bioquímicos Y Genéticos De Pacientes

Con Hiperplasia Suprarrenal Congénita Por Déficit De 21 Hidroxilasa Detectados Mediante Programa De Cribado Neonatal De La Comunidad Autónoma De Madrid," 2018.

Rodríguez Sánchez A, Chueca Guindulain MJ, Alija Merillas M, Ares Segura S, Moreno Navarro JC, Rodríguez Arnao MD; en representación del Grupo de Trabajo de Tiroides de la Sociedad Española de Endocrinología Pediátrica (SEEP). Diagnóstico y seguimiento de los pacientes con hipotiroidismo congénito diagnosticados por cribado neonatal [Diagnosis and follow-up of patients with congenital hypothyroidism detected by neonatal screening]. *An Pediatr (Engl Ed)*. 2019 Apr;90(4):250.e1-250.e8. Spanish. doi: 10.1016/j.anpedi.2018.11.002. Epub 2019 Jan 24. PMID: 30686624.

Ares Segura S, Tembory Molina C, Chueca Guindulain MJ, Grau Bolado G, Alija Merillas MJ, Caimari Jaime M, Casano Sancho P, Moreno Navarro JC, Rial Rodríguez JM, Rodríguez Sánchez A; en representación del Grupo de trabajo de tiroides de la Sociedad Española de Endocrinología Pediátrica. Recomendaciones para el diagnóstico y seguimiento del feto y del recién nacido hijo de madre con patología tiroidea autoinmune [Recommendations for the diagnosis and follow up of the foetus and newborn child born to mothers with autoimmune thyroid disease]. *An Pediatr (Engl Ed)*. 2018 Oct;89(4):254.e1-254.e7. Spanish. doi: 10.1016/j.anpedi.2018.07.006. Epub 2018 Sep 1. PMID: 30177500.

María Sanz Fernández y María Dolores Rodríguez Arnao. Hipertiroidismo en infancia y adolescencia. *Protoc diagn ter pediatr*. 2019; 1:157-69.

Carcavilla A, Suárez-Ortega L, Rodríguez Sánchez A, Gonzalez-Casado I, Ramón-Krauel M, Labarta JI, Quinteiro Gonzalez S, Riaño Galán I, Ezquieta Zubizaray B, López-Siguero JP. Síndrome de Noonan: actualización genética, clínica y de opciones terapéuticas [Noonan syndrome: genetic and clinical update and treatment options]. *An Pediatr (Engl Ed)*. 2020 Jul;93(1):61.e1-61.e14. Spanish. doi: 10.1016/j.anpedi.2020.04.008. Epub 2020 May 31. PMID: 32493603.

Marina Mora Sitja, MD, Lucía Sentchordi Montane, PhD, María Sanz Fernández, PhD, Julio Cerdá Berrocal, MD, Sara de la Mata Navazo, MD, Lucía Carrascón González-Pinto, MD, Esther González Ruiz de León, MD, Dolores Rodríguez Arnao, PhD, Amparo Rodríguez Sánchez, PhD. Thyroglossal Duct Cyst Carcinoma in a 12 Year Old Boy. Should Total Thyroidectomy Be Done? *Journal of the Endocrine Society*, Volume 4, Issue Supplement_1, April-May 2020, SUN-LB80, <https://doi.org/10.1210/jendso/bvaa046.2269>

María Sanz Fernández, PhD, Marina Mora Sitja, MD, Lucía L Carrascón González-Pinto, MD, Esther González Ruiz de León, MD, Dolores Rodríguez Arnao, PhD, Amparo Rodríguez Sánchez, PhD. What Is the Value of Clinical Suspicion in Neonatal Screening for Congenital Adrenal Hyperplasia Due to 21-Hydroxylase Deficiency (CAH 21OHD)? *Journal of the Endocrine Society*, Volume 4, Issue Supplement_1, April-May 2020, SUN-LB11, <https://doi.org/10.1210/jendso/bvaa046.2275>

Mora Sitja M, Sanz Fernández M, Carrascón González-Pinto L, Rodríguez Sánchez A. Impacto de la pandemia por COVID-19 en el cribado neonatal de hipotiroidismo congénito. *Rev Esp Salud Pública*. 2020; 94: 16 de diciembre e202012176.

Reguero Rodríguez del Liébana L, Santos Sanz S, Morey Montalvo M, Sánchez-Gómez A, Lasheras MD, Grupo de expertos de los Programas de Cribado Neonatal de la Comunidad de Madrid y Grupo de trabajo de los Servicios de Maternidad de los hospitales de la Comunidad de Madrid(*). Evaluación

rápida del impacto de la crisis sanitaria generada por la epidemia de COVID-19 en los programas de cribado neonatal en la Comunidad de Madrid: programa de cribado neonatal de enfermedades endocrino-metabólicas y programa de detección precoz de hipoacusia en recién nacidas/os. Rev Esp Salud Pública. 2020; 94: 16 de diciembre e202012182.

Sanz Fernández M, Mora Sitja M, Carrascón González Pinto L y Rodríguez Sánchez A. Análisis del grado de sospecha clínica en pacientes con hiperplasia suprarrenal congénita por déficit de 21 hidroxilasa antes de la obtención del resultado del cribado neonatal en la Comunidad de Madrid. Rev Esp Salud Pública. 2020; 94: 16 de diciembre e202012186