

CODIGO :**170302****NOMBRE PACIENTE :****BRUNO BELTRAN GOMEZ****SEXO : MASCULINO****FECHA DE NACIMIENTO :****20/08/2025****REGISTRO CIVIL :****1,031,863,163****NOMBRE RESPONSABLE :****NIRVANA GOMEZ MELO****DOC.IDENTIDAD DE LA MADRE :****1,070,923,364****FECHA TOMA DE MUESTRA :****22/09/2025****FECHA DE IMPRESION :****09/10/2025**

TAMIZAJE NEONATAL

ANALISIS MUESTRA DE SANGRE

	RESULTADO	VALORES DE REFERENCIA	INTERPRETACION
Hipotiroidismo congénito	2.06	VN: < 10 uUI/ml	Normal
Deficiencia de G6PDH	6.10	VN : > 2.6 U/gHb	Normal
<i>TÉCNICA: Fluoroimmunoensayo (Delfia).</i>			<i>Procesado en Colombia por PREGEN.</i>
Hemoglobinopatías	AF	Ausencia de hemoglobinas anormales	Normal
<i>TÉCNICA: Cromatografía Líquida de Alto Rendimiento (HPLC).</i>			<i>Procesado en Colombia por PREGEN.</i>

TAMIZAJE AMPLIADO

ESPECTROMETRIA DE MASAS EN TANDEM

Procesado en ARCHIMEDLIFE INTERNATIONAL MEDICAL LABORATORY

DESORDENES DE AMINOÁCIDOS

Citrulina, Metionina, Leucina, Isoleucina, Valina, Fenilalanina, Tirosina.

Ausencia de metabolitos anormales Normal

PERFIL DE ACILCARNITINAS

C16,C18,C18:1,C16OH,C18:1OH,C8,C10:1,C5,C5DC,C4,C14,C14:1,C5OH,C3,C5:1

Ausencia de metabolitos anormales Normal

RESULTADOS NORMALES

Recuerde que estas son pruebas de tamizaje que solo indican la probabilidad de que el recién nacido tenga una de las enfermedades estudiadas por el programa y pueden requerir pruebas adicionales para la confirmación de algún diagnóstico. La sensibilidad de estas pruebas se reduce a medida que aumenta la edad del paciente, por esto es conveniente realizarlas dentro del primer mes de nacido.

REVISADO :**EDUVILIA JOHANA GOMEZ****FECHA :****09/10/2025****Bacteriologa****Reg.****40.936.003**

Dr. MARIA JOSE PINZON GARCIA
RED COLOMBIANA DE MEDICINA GENETICA SAS - PREGN
BOGOTA
CARRERA 15 A # 106 - 42
11001 BOGOTA
Colombia

Date of Report 06.10.2025
Sample Received 29.09.2025
Date of Sampling 20.09.2025
LAB-ID 252036632

Medical Report

Patient name	BELTRAN GOMEZ BRUNO	DBS-ID	A0320852
Date of Birth	20.08.2025	Gender	M

Indication: Newborn Screening

Method(s): Immunoassay, Tandem mass spectrometry from Dried Blood Spot

Results:

Parameter	Value	Unit	Reference
Birth weight (g)	-	g	-
17-hydroxyprogesterone (17OHP)	<5.0	nmol/L	< 90.0
Thyroid-stimulating hormone (TSH)	1.2	μU/mL	< 15.0
Biotinidase	211.0	U	> 51.0
Galactose-1-P-uridyltransferase (GALT)	10.8	U/g Hb	> 2.5
Immunoreactive trypsinogen (IRT)	18.0	ng/mL	< 65.0
Phenylalanine	33.2	μmol/L	< 150.0
Amino acid profile	negative		-
Acylcarnitine profile	negative		-

Interpretation: NEGATIVE RESULT

Please note: Inconspicuous negative biochemical results cannot exclude any inborn error of metabolism or endocrine disorder with certainty in newborns. We recommend any follow-up or genetic testing if any clinical symptoms are present.

Authorized By: Assoc.-Prof. Dr. Andrea-Romana KASPER, MD, PhD
[Specialist for Pediatrics, Neonatology and Nutrition]

Report was electronically signed and approved.

Contact Details
Assoc.-Prof. Dr. Andrea-Romana KASPER, MD, PhD
E-Mail: info@archimedlife.com

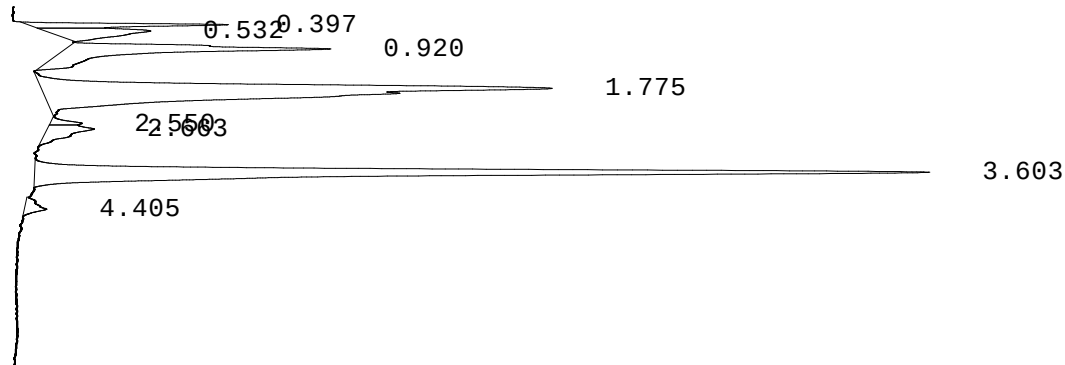
ARCHIMEDlife®
International Medical Laboratory+
Leberstrasse 20/2 | 1110 Vienna, Austria | www.archimedlife.com

LABORATORIO PREGEN
Carrera 15a No 106-42
BOGOTA

Batch 1920, Rack A, Plate 1, Well E12, 170302
[DC6417802803AE4A] Sep 24, 2025 15:21:20

Pressure = 61 bar (59 to 61)

AF



PEAK	RT	REL RT	% CONC	AREA	COMMENT
1	0.397	F 0.21	3.8%	49419	
2	0.532	F 0.28	4.6%	59826	
3	0.920	F 0.49	12.2%	157502	
4	1.775	F 0.95	37.1%	478728	Consistent with F
5	2.550	F 1.36	0.8%	9948	
6	2.663	F 1.42	2.8%	35606	
7	3.603	A 1.00	37.6%	485936	A peak - REVIEW
8	4.405	S 0.86	1.1%	14056	3
Total Area: 1291021					

Codes: 1) Wide A peak
2) Area of A peak < 80%
3) Peak area greater than expected
4) Peak after A2
5) A1c > 10%
6) HbF or variant present
7) Total sample area too small/big
8) A2 is not within normal range