



CODIGO : 493005
NOMBRE PACIENTE : EMILIA MARTINEZ CALVACHE **SEXO :** FEMENINO
FECHA DE NACIMIENTO : 24/06/2026 **REG.NACIDO VIVO:** 26,061,410,213,095
NOMBRE RESPONSABLE : LEIDY CAROLINA CALVACHE FERNANDEZ
DOC.IDENTIDAD DE LA MADRE : 1,094,943,625
FECHA TOMA DE MUESTRA : 26/06/2026 **TIPO DE MUESTRA :** TALÓN
FECHA DE IMPRESIÓN : 09/07/2026 **PESO :** 2060

TAMIZAJE NEONATAL

ANÁLISIS MUESTRA DE SANGRE

| | RESULTADO | VALORES DE REFERENCIA | INTERPRETACIÓN |
|-----------------------------------|-------------|---|----------------|
| T.S.H Neonatal | 2.62 µU/mL | >= 6 µU/mL talón en prematuros >= 10 µU/mL talón >= 15 µU/mL cordón | Normal |
| Deficiencia de Biotinidasa | 114.00 U | <= 58 U | Normal |
| Fibrosis Quística | 12.80 ng/mL | >= 60 ng/mL | Normal |
| Galactosa Total | 1.70 mg/dL | >= 10 mg/dL | Normal |
| Hiperplasia Suprarrenal Congénita | 9.21 nmol/L | >=250 nmol/L en RN <1500 g de peso >=180 nmol/L en RN entre 1500 g y 2499 g de peso >=80 nmol/L para RN con peso mayor a 2500 g | Normal |
| Deficiencia de G6PDH | 5.30 U/gHb | < 2.6 U/gHb | Normal |
| Fenilcetonuria (PKU) | 0.70 mg/dL | >= 2 mg/dL (120 µmol/l) | Normal |

TÉCNICA: Fluoroimmunoensayo (Delfia).

Procesado en Colombia por PREGEN.

Hemoglobinopatías FA Ausencia de hemoglobinas anormales Normal

TÉCNICA: Cromatografía Líquida de Alto Rendimiento (HPLC).

Procesado en Colombia por PREGEN.

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 **PROCESADO :** MARIA JOSE PINZON GARCIA **FECHA :**
Bacterióloga Bacterióloga
Reg. 40.936.003 Reg. 1.015.469.392 09/07/2026