

**CODIGO :**  
**NOMBRE PACIENTE :**  
**FECHA DE NACIMIENTO :**  
**NOMBRE RESPONSABLE :**  
**DOC.IDENTIDAD DE LA MADRE :**  
**FECHA TOMA DE MUESTRA :**  
**FECHA DE IMPRESIÓN :**

**496046**  
H/ MARIA LUCIA VILLALBA ROMERO  
18/07/2026  
MARIA LUCIA VILLALBA ROMERO  
1,027,284,574  
19/07/2026  
28/07/2026

**SEXO : MASCULINO**  
**REG.NACIDO VIVO:**  
**TIPO DE MUESTRA :**  
**PESO :**

26,072,410,242,874  
  
TALÓN  
3449



TAMIZAJE NEONATAL

ANÁLISIS MUESTRA DE SANGRE

|                                   | RESULTADO   | VALORES DE REFERENCIA                                                                                                                 | INTERPRETACIÓN |
|-----------------------------------|-------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Deficiencia de Biotinidasa        | 179.00 U    | <= 58 U                                                                                                                               | Normal         |
| Fibrosis Quística                 | 15.60 ng/mL | >= 60 ng/mL                                                                                                                           | Normal         |
| Galactosa Total                   | 1.10 mg/dL  | >= 10 mg/dL                                                                                                                           | Normal         |
| Hiperplasia Suprarrenal Congénita | 6.51 nmol/L | >=250 nmol/L en RN <1500 g de peso<br>>=180 nmol/L en RN entre 1500 g y 2499 g de peso<br>>=80 nmol/L para RN con peso mayor a 2500 g | Normal         |
| Deficiencia de G6PDH              | 6.40 U/gHb  | < 2.6 U/gHb                                                                                                                           | Normal         |
| Fenilcetonuria (PKU)              | 1.10 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  
Bacterióloga  
Reg. 40.936.003

**PROCESADO :**  
MARIA JOSE PINZON GARCIA  
Bacterióloga  
Reg. 1.015.469.392

**FECHA :**  
28/07/2026