

ANÁLISIS MUESTRA DE SANGRE

TAMIZAJE NEONATAL

	RESULTADO	VALORES DE REFERENCIA	INTERPRETACIÓN	
T.S.H Neonatal	5.00	>= 6 µl/mL talón en prematuros >= 10 µl/mL talón >= 15 µl/mL cordón	Normal	
Deficiencia de Biotinidasa	106.00	<= 58 U	Normal	
Fibrosis Quística	20.00	>= 60 ng/mL	Normal	
Galactosa Total	2.30	>= 10 mg/dL	Normal	
Hiperplasia Suprarrenal Congénita	5.84	>=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	8.00	> 2.6 U/gHb	Normal	
Fenilcetonuria (PKU)	1.10	>= 2 mg/dL (120 µmol/l)	Normal	
TÉCNICA: Fluoroimmunoensayo (Delfia).		Procesado en Colombia por PREGEN.		
Hemoglobinopatías	FAS	Cromatograma compatible con posible rasgo	Anormal	*
TÉCNICA: Cromatografía Líquida de Alto Rendimiento (HPLC).		Procesado en Colombia por PREGEN.		
* DETECCION DE POSIBLE VARIANTE DE HEMOGLOBINA S				

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 :
25/05/2026