

CODIGO :**478830****NOMBRE PACIENTE :****MARTIN AREVALO LUQUE****SEXO : MASCULINO****FECHA DE NACIMIENTO :****03/10/2025****NOMBRE RESPONSABLE :****ANA NATALY LUQUE PINEDA****DOC.IDENTIDAD DE LA MADRE :****1,022,397,187****FECHA TOMA DE MUESTRA :****04/10/2025****FECHA DE IMPRESION :****15/10/2025**

TAMIZAJE NEONATAL

ANALISIS MUESTRA DE SANGRE

	RESULTADO	VALORES DE REFERENCIA	INTERPRETACION
Hipotiroidismo congénito	6.52	VN: < 10 uUI/ml	Normal
Deficiencia de Biotinidasa	149.90	VN : > 74 U	Normal
Fibrosis Quística	24.00	VN : < 90 ng/mL < 21 días < 70 ng/mL > 21 días	Normal
Galactosa Total	4.00	VN : < 10 mg/dL	Normal
Hiperplasia Suprarrenal Congénita	23.90	VN : < 30 nmol/L	Normal
Deficiencia de G6PDH	6.60	VN : > 2.6 U/gHb	Normal
Fenilcetonuria (PKU)	1.00	VN : < 2.1 mg/dL	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****FECHA :****15/10/2025****Bacteriologa****Reg.****40.936.003**