

CODIGO :

493082

NOMBRE PACIENTE :

ADHARA MARTINEZ CORZO

SEXO : FEMENINO

FECHA DE NACIMIENTO :

01/07/2026

REG.NACIDO VIVO:

26,072,710,220,944

NOMBRE RESPONSABLE :

LIZ ADRIANA CORZO CARREÑO

DOC.IDENTIDAD DE LA MADRE :

1,000,283,510

FECHA TOMA DE MUESTRA :

07/07/2026

TIPO DE MUESTRA :

TALÓN

FECHA DE IMPRESIÓN :

16/07/2026

PESO :

2850



TAMIZAJE NEONATAL

ANÁLISIS MUESTRA DE SANGRE

|                                   | RESULTADO    | VALORES DE REFERENCIA                                                                                                                 | INTERPRETACIÓN |
|-----------------------------------|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| T.S.H Neonatal                    | 2.59 µU/mL   | >= 6 µU/mL talón en prematuros<br>>= 10 µU/mL talón<br>>= 15 µU/mL cordón                                                             | Normal         |
| Deficiencia de Biotinidasa        | 275.00 U     | <= 58 U                                                                                                                               | Normal         |
| Fibrosis Quística                 | 24.60 ng/mL  | >= 60 ng/mL                                                                                                                           | Normal         |
| Galactosa Total                   | 1.00 mg/dL   | >= 10 mg/dL                                                                                                                           | Normal         |
| Hiperplasia Suprarrenal Congénita | 16.00 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              | 6.80 U/gHb   | < 2.6 U/gHb                                                                                                                           | Normal         |
| Fenilcetonuria (PKU)              | 1.00 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 :

16/07/2026