

**CODIGO :** 785273  
**NOMBRE PACIENTE :** GABRIEL MATIAS SANTANA SANTANA  
**FECHA DE NACIMIENTO :** 19/06/2025  
**NOMBRE RESPONSABLE :** ANGIE PAOLA SANTANA CASTELLANOS  
**DOC.IDENTIDAD DE LA MADRE :** 1,022,438,557  
**FECHA TOMA DE MUESTRA :** 26/06/2025  
**FECHA DE IMPRESION :** 09/07/2025

**SEXO :** MASCULINO



## TAMIZAJE NEONATAL

### ANALISIS MUESTRA DE SANGRE

	RESULTADO	VALORES DE REFERENCIA	INTERPRETACION
Hipotiroidismo congénito	8.45	VN: < 10 uU/ml	Normal
Deficiencia de Biotinidasa	334.90	VN : > 74 U	Normal
Fibrosis Quística	15.20	VN : < 90 ng/mL < 21 días < 70 ng/mL > 21 días	Normal
Galactosa Total	3.00	VN : < 10 mg/dL	Normal
Hiperplasia Suprarrenal Congénita	14.40	VN : < 30 nmol/L	Normal
Deficiencia de G6PDH	7.50	VN : > 2.6 U/gHb	Normal
Fenilcetonuria (PKU)	0.90	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  
Bacteriologa  
Reg. 40.936.003

**FECHA :** 09/07/2025