

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

**487158**  
**H/ NOHORA PATRICIA ROMERO VELASQUEZ**  
**08/07/2026**  
**NOHORA PATRICIA ROMERO VELASQUEZ**  
**53,049,502**  
**12/07/2026**  
**24/07/2026**

**SEXO : MASCULINO**  
**REG.NACIDO VIVO: 26,073,410,230,699**  
**TIPO DE MUESTRA : TALÓN**  
**PESO : 3065**



TAMIZAJE NEONATAL

ANÁLISIS MUESTRA DE SANGRE

|                                   | RESULTADO   | VALORES DE REFERENCIA                                                                                                                 | INTERPRETACIÓN |
|-----------------------------------|-------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| T.S.H Neonatal                    | 4.25 µU/mL  | >= 6 µU/mL talón en prematuros<br>>= 10 µU/mL talón<br>>= 15 µU/mL cordón                                                             | Normal         |
| Deficiencia de Biotinidasa        | 238.00 U    | <= 58 U                                                                                                                               | Normal         |
| Fibrosis Quística                 | 3.50 ng/mL  | >= 60 ng/mL                                                                                                                           | Normal         |
| Galactosa Total                   | 1.50 mg/dL  | >= 10 mg/dL                                                                                                                           | Normal         |
| Hiperplasia Suprarrenal Congénita | 5.22 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              | 5.00 U/gHb  | < 2.6 U/gHb                                                                                                                           | Normal         |
| Fenilcetonuria (PKU)              | 0.60 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 :**  
**24/07/2026**