



**CODIGO :** 490111  
**NOMBRE PACIENTE :** LOIS CELESTE GARCIA PRIETO **SEXO :** FEMENINO  
**FECHA DE NACIMIENTO :** 14/12/2025  
**NOMBRE RESPONSABLE :** DERSY STEFANIA PRIETO PRIETO  
**DOC.IDENTIDAD DE LA MADRE :** 1,001,059,908  
**FECHA TOMA DE MUESTRA :** 18/12/2025 **TIPO DE MUESTRA :** TALÓN  
**FECHA DE IMPRESIÓN :** 29/12/2025

## TAMIZAJE NEONATAL

### ANÁLISIS MUESTRA DE SANGRE

	RESULTADO	VALORES DE REFERENCIA	INTERPRETACIÓN
Deficiencia de Biotinidasa	274.40	VN : > 74 U	Normal
Fibrosis Quística	17.70	VN : < 90 ng/mL < 21 días < 70 ng/mL > 21 días	Normal
Galactosa Total	2.20	VN : < 10 mg/dL	Normal
Hiperplasia Suprarrenal Congénita	8.99	VN : < 30 nmol/L	Normal
Deficiencia de G6PDH	6.60	VN : > 2.6 U/gHb	Normal
Fenilcetonuria (PKU)	0.40	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 **PROCESADO :** MARIA JOSE PINZON GARCIA **FECHA :**  
Bacterióloga Bacterióloga  
Reg. 40.936.003 Reg. 1.015.469.392 29/12/2025