

CODIGO : 171178
NOMBRE PACIENTE : SOFIA DAVILA MOGOLLON
FECHA DE NACIMIENTO : 06/11/2025
NOMBRE RESPONSABLE : SANDRA JOHANA MOGOLLON QUIÑONEZ
DOC.IDENTIDAD DE LA MADRE : 53,124,170
FECHA TOMA DE MUESTRA : 24/11/2025
FECHA DE IMPRESION : 05/12/2025

SEXO : FEMENINO



TAMIZAJE NEONATAL

ANALISIS MUESTRA DE SANGRE

	RESULTADO	VALORES DE REFERENCIA	INTERPRETACION
Deficiencia de Biotinidasa	264.80	VN : > 74 U	Normal
Fibrosis Quística	30.40	VN : < 90 ng/mL < 21 días < 70 ng/mL > 21 días	Normal
Galactosa Total	3.80	VN : < 10 mg/dL	Normal
Hiperplasia Suprarrenal Congénita	6.12	VN : < 30 nmol/L	Normal
Deficiencia de G6PDH	5.50	VN : > 2.6 U/gHb	Normal
Fenilcetonuria (PKU)	0.30	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.

TAMIZAJE AMPLIADO

ESPECTROMETRIA DE MASAS EN TANDEM

Procesado en Archimedlife international medical laboratory. 1110 Vienna.

DESORDENES DE AMINOÁCIDOS

Citrulina, Metionina, Leucina, Isoleucina, Valina, Fenilalanina, Tirosina.

Ausencia de metabolitos anormales Normal

PERFIL DE ACILCARNITINAS

C16, C18, C18:1, C16OH, C18:1OH, C8, C10:1, C5, C5DC, C4, C14, C14:1, C5OH, C3, C5:1

Ausencia de metabolitos anormales Normal

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 : 05/12/2025