

(181098) **Estudio de aneuploidías de los cromosomas 13, 18, 21, X e Y mediante hibridación "in situ" fluorescente en Sangre Fetal.**

Muestra: **SANGRE DE CORDÓN (Anticoagulante: HEPARINA SODICA)**
Muestra alternativa: **No tiene**
Volumen mínimo: **3.1 mL** Conservación de la muestra: **T.ambiente**
Plazo de entrega: **2 días laborables**
Metodo: **Hibridación "in situ" fluorescente (FISH).**

Otros nombres: **Aneuploidías de los cromosomas 13,18,21,X e Y por FISH en Sangre Fetal.**

Observaciones del metodo: **Sondas de locus específicos de los cromosomas 13 y 21, y sondas centroméricas de los cromosomas 18, X e Y.**

Nota:

Esta técnica está sujeta a limitaciones, como pueden ser la presencia de un mosaico de baja frecuencia, la presencia de contaminación materna y la no detección de alteraciones estructurales o en regiones distintas de las analizadas. La Hibridación "in situ" Fluorescente tiene una fiabilidad del 99 %, por lo que se recomienda confirmar siempre los resultados mediante estudio citogenético.

Estudio de aneuploidías de los cromosomas 13, 18, 21, X e Y mediante hibridación "in situ" fluorescente en Sangre Fetal.

Método: **Hibridación "in situ" fluorescente (FISH).**

Sondas de locus específicos de los cromosomas 13 y 21, y sondas centroméricas de los cromosomas 18, X e Y.

Resultado:

R1

Nota: Esta técnica está sujeta a limitaciones, como pueden ser la presencia de un mosaico de baja frecuencia, la presencia de contaminación materna y la no detección de alteraciones estructurales o en regiones distintas de las analizadas.
La Hibridación "in situ" Fluorescente tiene una fiabilidad del 99 %, por lo que se recomienda confirmar siempre los resultados mediante estudio citogenético.
