

(181049) **Estudio de hibridación "in situ" fluorescente [FISH] PRENATAL para el Síndrome de Prader-Willi/Angelman.**

Muestra: **LIQUIDO AMNIOTICO**  
Muestra alternativa: **VELLOSIDADES CORIALES ( Anticoagulante: MEDIO DE CULTIVO )**  
Volumen mínimo: **1** Conservación de la muestra: **T.ambiente**  
Plazo de entrega: **16 días naturales**  
Metodo: **Hibridación "in situ" fluorescente (FISH).**

Otros nombres: **OMIM Angellman:105830**  
**OMIM Prader-Willi:176270**

Observaciones del metodo: Sonda LSI Prader-Willi/Angelman región pobre (SNRPN).

Observaciones:

Se precisa: - Historia clínica resumida - Estudio del caso índice familiar y copia del informe - Documento de Consentimiento Informado del paciente

---

---

---

---

**Estudio prenatal para Síndrome de Prader-Willi/Angellman mediante Hibridación "in situ" fluorescente.**

Método: Hibridación "in situ" fluorescente (FISH).  
Sonda LSI Prader-Willi/Angelman región pobre (SNRPN).

Tipo de Muestra: **R1**  
Resultado ISCN: **R2**  
Interpretación del resultado: **R3**

---