

(181046) **Estudio de hibridación "in situ" fluorescente [FISH] PRENATAL para el Síndrome de Williams.**

Muestra: **LIQUIDO AMNIOTICO**  
Muestra alternativa: **VELLOSIDADES CORIALES ( Anticoagulante: MEDIO DE CULTIVO )**  
Volumen mínimo: **4.1 mL** Conservación de la muestra: **T.ambiente**  
Plazo de entrega: **16 días naturales**  
Metodo: **Hibridación "in situ" fluorescente (FISH).**

Otros nombres: **Delección 7q11.2**  
**GEN ELN**  
**OMIM:194050**

Observaciones del metodo: Sonda LSI (Cytocell) gen ELN, locus LIMK1 y BAZ1B a nivel región 7q11.23

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 Williams mediante Hibridación "in situ" fluorescente.**

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

Sonda LSI (Cytocell) gen ELN, locus LIMK1 y BAZ1B a nivel región 7q11.23

Tipo de muestra: **R1**  
Resultado: **R2**

---