

(181094) **Estudio de hibridación "in situ" fluorescente [FISH] para las aneuploidías de los cromosomas 13, 18, 21, X e Y en Líquido Amniótico.**

Muestra: **LIQUIDO AMNIOTICO**  
Muestra alternativa: **No tiene**  
Volumen mínimo: **5.1 mL** Conservación de la muestra: **T.ambiente**  
Plazo de entrega: **2 días laborables**  
Metodo: **Hibridación "in situ" fluorescente (FISH).**

Otros nombres: **FISH PRENATAL CROMOSOMAS 13,18, 21 , X, Y EN LÍQUIDO AMNIÓTICO**

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 por hibridación "in situ" fluorescente en líquido amniótico.**

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 ISCN: **R4**  
Interpretación del 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.

---