

<b>Ime testa</b>	Molekularna kariotipizacija v prenatalni diagnostiki
<b>Namen testa</b>	Indikacije: ~ Vsaj dva abnormalna znaka pri UZ preiskavi. ~ Karakterizacija predhodno ugotovljene neuravnotežene kromosomske spremembe. ~ Markerski kromosomi. ~ Analiza navidezno uravnotežene kromosomske spremembe.
<b>Obseg testa</b>	Analiza celotnega genoma z resolucijo > 400kb.
<b>Metoda</b>	Primerjalna genomska hibridizacija na mikromrežah (angl.: Array-CGH) resolucija: 60K
<b>Material</b>	20 ml amnijske tekočine 15 – 30 mg horionskih resic
<b>Dostava</b>	Na sobni temperaturi.
<b>Čas trajanja analize</b>	14 dni