

Ime testa	Molekularna kariotipizacija v prenatalni diagnostiki
Namen testa	<p>Indikacije:</p> <ul style="list-style-type: none"> ~ Vsaj dva abnormalna znaka pri UZ preiskavi. ~ Karakterizacija predhodno ugotovljene neuravnotežene kromosomske spremembe. ~ Markerski kromosomi. ~ Analiza navidezno uravnotežene kromosomske spremembe.
Obseg testa	Analiza celotnega genoma z resolucijo > 400kb.
Metoda	Primerjalna genomska hibridizacija na mikromrežah (angl.: Array-CGH) resolucija: 60K
Material	20 ml amnijske tekočine 15 – 30 mg horionskih resic
Dostava	Na sobni temperaturi.
Čas trajanja analize	14 dni