

MaterniT21 PLUS

16 Enfermedades genéticas analizadas.

Trisomías	Aneuploidias de Cromosomas Sexuales
Trisomía 21 (Síndrome de Down)	45, X (Síndrome de Turner)
Trisomía 18 (Síndrome de Edwards)	47,XXY (Síndrome de Klinefelter)
Trisomía 13 (Síndrome de Patau)	47, XXX (Síndrome Triple X)
Trisomía 16	47, XYY
Trisomía 22	
Microdeleciones	
22q (síndrome de DiGeorge)	11q (Síndrome de Jacobsen)
5p (Síndrome Cri Du Chat)	8q (Síndrome de Langer-Giedion)
Síndrome de delección 1p36	4p (Síndrome de Wofl-Hirschorn)
15q (Síndrome de Prader-Willi; Síndrome de Angelman)	