

HM HOSPITALES  
te da la bienvenida

## Programa de Maternidad

Quiero saber  
si mi bebé viene bien  
¿qué puedo hacer?

Maternidad



Teléfono de atención  
902 575 079  
abacid.es

EXCELENCIA SANITARIA  
*muy cerca de ti*



Empresa certificada:



PATRONO



## Cariotipo

(resultado en 21 días)

La realización de un cariotipo en líquido amniótico supone analizar la dotación cromosómica del feto.

Con el cariotipo se observa la morfología de los cromosomas, se confirma el sexo fetal y se descartan todas las alteraciones cromosómicas numéricas y muchas de las alteraciones cromosómicas estructurales.



## BACS on BEADS: BOB's

(resultado en 7 días)

La realización de los BOB's en líquido amniótico descarta la presencia en el bebé de las alteraciones cromosómicas más frecuentes que se asocian con retraso mental.

- Cromosomas 13, 18, 21, X e Y
- Síndrome de DiGeorge
- Síndrome de Williams-Beuren
- Síndrome de Prader-Willi
- Síndrome de Angelman
- Síndrome de Smith-Magenis
- Síndrome de Wolf-Hirschhorn
- Síndrome de Cri-du-Chat
- Síndrome de Langer-Gideon
- Síndrome de Miller-Dieker



## QF-PCR

(resultado en 72 horas)

La QF-PCR es una técnica muy novedosa que permite adelantar el resultado del cariotipo del líquido amniótico con respecto a los cromosomas 13, 18, 21 y sexuales.

De este modo, la QF-PCR aporta una información muy aproximada del futuro resultado del cariotipo.

## Array-CGH

(resultado en 7 días)

El Array-CGH prenatal en líquido amniótico analiza todo el genoma del bebé en un único ensayo, permitiendo la detección de forma simultánea de más de 100 síndromes congénitos causantes de malformaciones o retraso mental.

Análisis global del ADN mediante la aplicación de sondas distribuidas por el genoma localizadas en regiones codificantes, aumentando la densidad de sondas a nivel de los genes conocidos relacionados con malformaciones o retraso mental.