

ESAMI CITOGNETICA CONVENZIONALE

Coltura e Cariotipo costituzionale da linfociti di sangue periferico

Coltura e Cariotipo costituzionale da fibroblasti cutanei

Coltura e Cariotipo costituzionale di materiale abortivo

Coltura e Cariotipo somatico da agoaspirato midollare o sangue periferico

ESAMI CITOGNETICA MOLECOLARE

Ibridazione in situ fluorescente (FISH) per sindromi da microdelezione

Ibridazione in situ fluorescente (FISH) nella patologia onco-ematologica (Mieloma multiplo, Leucemia linfatica cronica, Leucemia acuta, mielodisplasia)

ESAMI GENETICA MOLECOLARE

Test genetico per Emocromatosi ereditaria (gene HFE)

Test genetico per Fibrosi cistica (gene CFTR)

Test genetico per predisposizione genetica alla trombofilia: Fattore V Leiden, Fattore II (protrombina), MTHFR

Ricerca delle microdelezioni del cromosoma Y

Analisi di mutazione del gene Alfa Globina

Analisi di mutazione del gene Beta Globina

Gli esami genetici, a differenza degli altri esami di laboratorio, necessitano di una consulenza collegata al test.

Il personale della struttura fornisce la **CONSULENZA COLLEGATA AL TEST GENETICO** per:

Esami di citogenetica convenzionale o molecolare post-natale

Esami di citogenetica convenzionale o molecolare prenatale

Test prenatale non invasivo

Esami di genetica molecolare