

Badanie kariotypu

Analiza kariotypu ma na celu wykrycie wszelkich aberracji chromosomowych mogących powodować nieprawidłowości występujące u pacjentów. Wskazaniem do wykonania badania są: podejrzenie występowanie zespołu chromosomowego (np. z. Downa, z. Turnera, z. Edwardsa); mnogie wady rozwojowe; cechy dysmorfii wraz z niepełnosprawnością intelektualną; zaburzenie różnicowania płci; niepowodzenia ciążowe i bezpłodność. Badanie wykonywane jest zgodnie z zaleceniami Europejskiego Towarzystwa Genetyki Człowieka (European Society of Human Genetics: ESHG).

Badanie kariotypu wykonywane jest z **krwi obwodowej pobranej na heparynę**. Krew nie może być mrożona.

Materiał do Pracowni należy pobrać i dostarczyć w: **PONIEDZIAŁEK, WTOREK lub PIĄTEK**.

Do wykonania badania w Pracowni niezbędne jest poprawne wypełnienie Zlecenia na Badanie Cytogenetyczne oraz dołączenie Świadomej Zgody na Badanie Genetyczne.

Dodatkowe informacje pod numerem: 22 815 74 55

Materiał: krew obwodowa pobrana na heparynę

Czas oczekiwania: do 4 tygodni

Diagnostyczne badania cytogenetyczne (kariotyp) nie wymaga od pacjenta specjalnego przygotowania. Do pobrania krwi pacjent **nie musi być na czczo**. Zaleca się dobre nawodnienie małych dzieci przed pobraniem krwi.