

## Estudios genéticos preconcepción

Mostrar  filas por página

Buscar

Descripción	Modalidad	Plazo *	Referencia	Ficha
Panel preconcepción: estudio de portadores				
Detección de mutacion MINI		Consultar	LV3359	+ INFO
Detección mutación AF		Consultar	LV3360	+ INFO
Preconception GeneProfile: estudio genético de portadores		Consultar	LV3552	+ INFO
Preconception FOCUS		Consultar	LV3742	+ INFO

## Diagnóstico genético preimplantación

Descripción	Modalidad	Plazo *	Referencia	Ficha
Biopsia embrionaria				
Aislamiento/fijación de blastómeros		Consultar	LV0349	+ INFO
Biopsia Embrionaria (no incluye los gastos derivados del desplazamiento de nuestros técnicos)		Consultar	LV0661	+ INFO
Biopsia embrionaria mediante sistema láser.		Consultar	LV2978	+ INFO
DGP de aneuploidías mediante NGS				
DGP-NGS (24 cromosomas, por muestra de blastomero/trofoectodermo)		Consultar	LV3771	+ INFO
Amplificación genómica (NGS, por muestra de blastomero/trofoectodermo)		Consultar	LV3798	+ INFO
DGP de aneuploidías y determinación del sexo embrionario por FISH				
DGP FISH 5 cromosomas		Consultar	LV0641	+ INFO
DGP FISH 7 cromosomas		Consultar	LV0642	+ INFO
DGP FISH 9 cromosomas		Consultar	LV0643	+ INFO
DGP FISH determinación de sexo (cromosomas X, Y, 18)		Consultar	LV0644	+ INFO
DGP FISH 12 cromosomas		Consultar	LV1557	+ INFO
DGP de anomalías cromosómicas estructurales				
Estudio informatividad DGP FISH		Consultar	LV0645	+ INFO
DGP FISH anomalía estructural		Consultar	LV0650	+ INFO
DGP directo de enfermedades Monogénicas				
Suplemento de estudio de informatividad en espermatozoides		Consultar	LV3796	+ INFO
Estudio de informatividad combinado: estudio molecular + 24 cromosomas (NGS)		Consultar	LV3797	+ INFO
DGP molecular combinado: estudio molecular + NGS-amplificación genómica		Consultar	LV3799	+ INFO
DGP Indirecto de enfermedades monogénicas (dominantes y recesivas)				
DGP molecular empleando técnicas indirectas		Consultar	LV0658	+ INFO
DGP molecular directo de enfermedades monogénicas				
DGP molecular directo		Consultar	LV3795	+ INFO

Descripción	Modalidad	Plazo *	Referencia	Ficha
<b>DGP tipado HLA</b>				
Estudio informatividad: diseño y validación del DGP molecular HLA		Consultar	LV0659	+ <a href="#">INFO</a>
DGP molecular HLA		Consultar	LV0660	+ <a href="#">INFO</a>
Estudio de informatividad combinado HLA + 24 cromosomas.		Consultar	LV2954	+ <a href="#">INFO</a>
DGP combinado HLA + 24 cromosomas: amplificación genómica		Consultar	LV2955	+ <a href="#">INFO</a>
<b>Estudio de informatividad DGP indirecto</b>				
Estudio de informatividad: diseño y validación del DGP molecular mediante técnicas indirectas		Consultar	LV0657	+ <a href="#">INFO</a>
<b>Estudio de informatividad DGP molecular directo</b>				
Estudio de informatividad: diseño y validación del DGP molecular		Consultar	LV3794	+ <a href="#">INFO</a>

## Estudio donantes de gametos y embriones

Descripción	Modalidad	Plazo *	Referencia	Ficha
<b>Cariotipos</b>				
Cariotipo en sangre periférica. 550 bandas. Plazo entrega normal		Consultar	LV0258	+ <a href="#">INFO</a>
Cariotipo en sangre periférica. 850 bandas (alta resolución). Plazo normal		Consultar	LV0450	+ <a href="#">INFO</a>
Cariotipo en sangre periférica (resolución de 550 bandas) plazo entrega urgente		Consultar	LV0455	+ <a href="#">INFO</a>
<b>Estudio de portadores de fibrosis quística</b>				
Secuenciación masiva del gen CFTR		Consultar	LV3427	+ <a href="#">INFO</a>

## Mujer infértil

Descripción	Modalidad	Plazo *	Referencia	Ficha
<b>Alfa Talasemia</b>				
Detección de deleciones y duplicaciones en los genes HBA1 y HBA2 mediante MLPA		Consultar	LV0810	+ <a href="#">INFO</a>
Secuenciación Sanger de los genes HBA1 y HBA2		Consultar	LV3889	+ <a href="#">INFO</a>
<b>Beta Talasemia</b>				
Secuenciación Sanger del gen HBB		Consultar	LV0443	+ <a href="#">INFO</a>
Detección de deleciones/duplicaciones en el gen HBB mediante MLPA		Consultar	LV4171	+ <a href="#">INFO</a>
<b>Cariotipos</b>				
Cariotipo en sangre periférica. 550 bandas. Plazo entrega normal		Consultar	LV0258	+ <a href="#">INFO</a>
Cariotipo en sangre periférica. 850 bandas (alta resolución). Plazo normal		Consultar	LV0450	+ <a href="#">INFO</a>
Cariotipo en sangre periférica (resolución de 550 bandas) plazo entrega urgente		Consultar	LV0455	+ <a href="#">INFO</a>
<b>Fallo ovárico prematuro asociado a X frágil (FXPOI)</b>				
Detección de los alelos CGG normales y expandidos en el gen FMR1 mediante PCR y TP-PCR.		Consultar	LV2407	+ <a href="#">INFO</a>
<b>FISH (Hibridación in situ fluorescente) en restos</b>				
Detección de aneuploidías ( cromosomas 13, 18, 21, X e Y) en restos fetales.		Consultar	LV0507	+ <a href="#">INFO</a>

Descripción	Modalidad	Plazo *	Referencia	Ficha
Detección de aneuploidías (cromosomas 13, 16 18, 21, 22 X e Y) en restos abortivos		Consultar	LV1078	+ INFO
Detección de aneuploidías (cromosomas 13, 15 16, 18, 21, 22, X e Y) en restos abortivos.		Consultar	LV1079	+ INFO
<b>Hipogonadismo hipogonadotrópico 2 con o sin anosmia</b>				
Secuenciación Masiva del gen FGFR1		Consultar	LV3206	+ INFO
<b>Síndrome X frágil (FRAXA)</b>				
Detección de los alelos CGG normales y expandidos en el gen FMR1 mediante PCR y TP-PCR.		Consultar	LV2407	+ INFO
<b>Trombofilia</b>				
Análisis simultáneo de F2, F5 y MTHFR		Consultar	LV0232	+ INFO
Análisis simultáneo de F2, F5, MTHFR y SERPINE1		Consultar	LV0578	+ INFO
Secuenciación Sanger del gen PROCR		Consultar	LV3899	+ INFO
Detección de la mutación p.Val34Leu en el gen F13A1 (Factor XIII)		Consultar	LV4031	+ INFO
Evaluación clínico-genética del riesgo de trombofilia y tromboembolismo venoso		Consultar	LV4099	+ INFO

## Varón Infértil

Descripción	Modalidad	Plazo *	Referencia	Ficha
<b>Agnesia Bilateral Congénita de Vasos Deferentes</b>				
Secuenciación masiva del gen CFTR		Consultar	LV3427	+ INFO
<b>Cariotipos</b>				
Cariotipo en sangre periférica. 550 bandas. Plazo entrega normal		Consultar	LV0258	+ INFO
Cariotipo en sangre periférica. 850 bandas (alta resolución). Plazo normal		Consultar	LV0450	+ INFO
Cariotipo en sangre periférica (resolución de 550 bandas) plazo entrega urgente		Consultar	LV0455	+ INFO
<b>Estudio de aneuploidías en Espermatozoides (FISH)</b>				
FISH semen 5 cromosomas (13, 18, 21, X, Y)		Consultar	LV0498	+ INFO
FISH semen 9 cromosomas (13, 15, 16, 17, 18, 21, 22, X e Y)		Consultar	LV0691	+ INFO
FISH semen 4 cromosomas (15, 16, 17, 22)		Consultar	LV0922	+ INFO
FISH semen 3 cromosomas (18, X, Y)		Consultar	LV2246	+ INFO
Suplemento cromosoma adicional		Consultar	LV2463	+ INFO
FISH semen 7 cromosomas (13, 16, 18, 21, 22, X, Y)		Consultar	LV2670	+ INFO
<b>Estudio de fragmentación del ADN espermático (TUNEL)</b>				
Fragmentación de ADN en espermatozoides (TUNEL)		Consultar	LV0503	+ INFO
<b>Estudio de microdelecciones del cromosoma Y</b>				
Detección de las deleciones en las regiones AZFa, AZFb, AZFc del cromosoma Y asociadas a la infertilidad masculina		Consultar	LV0224	+ INFO
<b>Patrones segregación alterac. cromosomic. estruct.</b>				
FISH semen segregación de alteraciones cromosómicas estructurales		Consultar	LV0665	+ INFO
<b>Varón XX, Síndrome de</b>				
Determinación presencia/ausencia del gen SRY mediante PCR		Consultar	LV0226	+ INFO

## Diagnóstico Genético Prenatal no invasivo

Mostrar  filas por página

Buscar

Descripción	Modalidad	Plazo *	Referencia	Ficha
Cribado en sangre materna				
SG BabyTest Plus. Detección prenatal de aneuploidías fetales en sangre materna (todos los cromosomas) y determinación del sexo fetal.		Consultar	LV2883	<a href="#">+</a> <a href="#">INFO</a>
Detección prenatal de aneuploidías fetales de los cromosomas 13, 18 y 21 en sangre materna. BabyTest		Consultar	LV3470	<a href="#">+</a> <a href="#">INFO</a>
SG BabyTest Advanced. Detección prenatal de aneuploidías cromosómicas, CNVs y sexo fetal en sangre materna		Consultar	LV3779	<a href="#">+</a> <a href="#">INFO</a>