

## Chromosomenuntersuchung an Blut bei Entwicklungsstörungen

### Genetik und Klinik

Die Lymphozyten des peripheren Blutes eignen sich ideal für die Darstellung qualitativ schöner Chromosomenbilder. Blutuntersuchungen sind in den folgenden Situationen angezeigt:

- Nach wiederholtem Auftreten von Spontanaborten
- Bei Störungen der Fertilität
- Bei Verdacht auf eine Geschlechtschromosomenanomalie
- Bei Verdacht auf eine Trisomie 21
- Bei Verdacht auf ein Dysmorphie-Syndrom
- Bei möglichem Vorliegen einer balancierten strukturellen Chromosomenaberration

Die Blutpräparate können Ausgangsmaterial sein für FISH-Untersuchungen zum Nachweis submikroskopisch kleiner struktureller Chromosomenveränderungen.

### Dienstleistung

**Auftrag:** Chromosomensatz

**Fachbereich:** Mentale Retardierung / Dysmorphiesyndrome

**Methode:** konventionelle Chromosomenanalyse

**Gen(e):** -

### Untersuchungsmaterial

**Probe:** Venöses Blut

**Probengefäss:** Heparin Röhrchen

**Menge:** 3-10 ml

### Praktische Informationen

**Zustellung:** Postexpress oder Veloblitz (Stadt Zürich)

**Dauer:** 4-7 Tage

**Preis (TP):** 660

**Bemerkung:** Mehr Informationen in unsere Ärztinformation "Chromosomenuntersuchungen an Lymphozyten (Blutuntersuchung)"