

QF-PCR

Cos'è

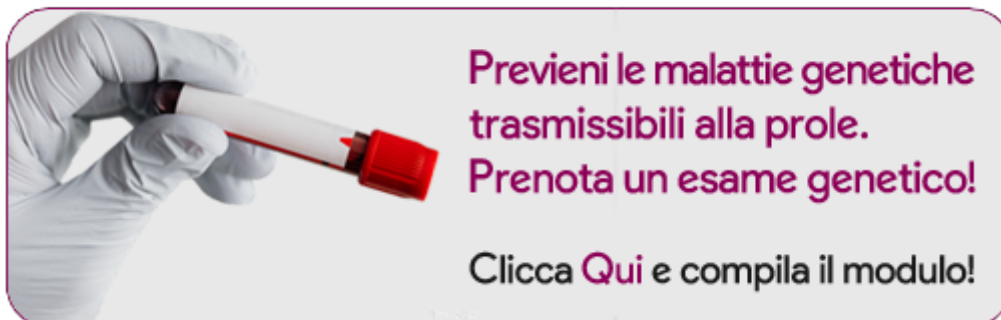
È un esame eseguito su DNA fetale estratto solitamente da [liquido amniotico](#)

Indicazioni

- Tale esame consente di individuare in tempi rapidi (due-tre giorni) alcune anomalie cromosomiche (trisomia 21, 13, 18, anomalie dei cromosomi sessuali)
- È da ritenersi complementare rispetto alla determinazione del [cariotipo standard](#) e viene eseguito nei casi in cui è necessario ottenere una risposta in tempi molto brevi

Come si esegue

Si esegue a margine di una diagnosi invasiva quale per lo più [amniocentesi](#) estraendo il DNA fetale dal tessuto di partenza



Vantaggi

Permette di individuare in tempi rapidi le anomalie cromosomiche più diffuse nei bimbi a nascita e che più correlano con l'età materna

Limiti

Nessuno

Rischi

I rischi sono quelli riconducibili alla metodica invasiva

Note

La volontà di eseguire tale esame aggiuntivo va segnalata al momento del colloquio con la genetista in



sedi di amniocentesi