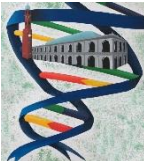
 <p>REGIONE DEL VENETO ULSS8 BERICA</p>	<p>Regione Veneto - U.L.SS. N. 8 BERICA – Ospedale San Bortolo <b>U.O.C. Medicina Trasfusionale</b> Direttore: Dott.ssa Alberta Alghisi</p> <hr/> <p><b>U.O.S. di Genetica e Biologia Molecolare</b> Responsabile: Dott.ssa Annamaria Montaldi</p>	
--	--	---

### **Cariotipo fetale da liquido amniotico [centri esterni]**

In queste pagine sono riportate informazioni esaurienti riguardo l'analisi del cariotipo fetale da villi coriali affinché la scelta di sottoporre la gravidanza in corso ad un prelievo diagnostico sia consapevole dei risultati ottenibili dall'analisi citogenetica e dei limiti legati alle tecniche utilizzate.

L'indagine citogenetica prenatale ha lo scopo di accertare la presenza di anomalie cromosomiche numeriche e/o strutturali del feto, tuttavia in rari casi non possono essere stabilite con certezza le conseguenze cliniche associate ad un'anomalia cromosomica.

L'indagine cromosomica convenzionale, il cui potere risolutivo è legato alla lettura al microscopio ottico, non consente di individuare anomalie strutturali di piccole dimensioni (<10Mb) e/o microriarrangiamenti, né anomalie a carico di geni che, alterati, sono responsabili di malattie geniche, per la cui ricerca devono essere utilizzate tecniche molecolari per lo studio del DNA. Queste ultime possono essere prese in considerazione solo qualora sia disponibile documentazione clinica e/o analisi molecolari che attestino un rischio specifico di malattia genetica per il nascituro

#### **DIAGNOSI CITOGENETICA DA LIQUIDO AMNIOTICO**

In laboratorio, la componente cellulare presente nel liquido amniotico (cellule di sfaldamento della placenta e degli epitelii fetali), viene isolata e suddivisa in più colture indipendenti.

Il successo delle colture cellulari è in relazione al numero di cellule vitali presenti nel campione. Nei rari casi in cui si verifica insuccesso nella coltura cellulare, è necessaria la ripetizione della procedura.

Il laboratorio utilizza per l'indagine citogenetica i criteri raccomandati dalle linee guida della Società Italiana di Genetica Umana e del Gruppo Europeo di Studio sulla Diagnosi Prenatale.

In alcuni casi, al fine di una più corretta interpretazione del risultato, possono rendersi necessarie l'applicazione di ulteriori indagini prenatali e/o l'estensione di tecniche di indagine ai genitori.

L'errore diagnostico (sulla base dell'esperienza internazionale, inferiore all'1/5000) può essere imputato a cause diverse: contaminazione del campione con cellule di origine materna, fenomeno del "vanishing twirl", mosaici a bassa percentuale o presenza di anomalie cromosomiche di struttura di dimensioni inferiori al potere risolutivo dell'indagine.

In un caso su cento l'analisi citogenetica può riscontrare mosaicismo feto-placentare (compresenza di cellule normali e di cellule con un'anomalia cromosomica), che può richiedere ulteriori approfondimenti diagnostici.

#### **RISULTATO DELL'ESAME**

Il tempo necessario alla conclusione dell'analisi citogenetica da liquido amniotico è di 21 giorni.

L'esito dell'esame viene comunicato alla gestante secondo le modalità previste dall'Azienda inviante.

Si precisa che:

- il trattamento dei dati genetici avviene nel rispetto dei diritti, delle libertà fondamentali e della dignità degli interessati
- il materiale biologico su cui viene eseguita l'indagine viene prelevato per le sole finalità di diagnosi, cura, prevenzione e ricerca scientifica (in quest'ultimo caso tutti i dati sono trattati in forma anonima) e che per le medesime finalità può essere conservato anche dopo la conclusione dell'esame.