



BIO.be SA – Filiale du Groupe IPG
Avenue Georges Lemaitre, 25
6041 Gosselies
Tél : 071/447.181 – Fax : 071/34.78.61

Le 12/07/2017

Madame Mariana Igoillo-Esteve
ULB Center for Diabetes Research
Route de Lennik 808, CP 618
1070 Bruxelles

Identification du prélèvement : Hel 115.6 p12

Référence laboratoire : 17GG002855

Type de prélèvement : cellules fixées

Date de réception : 04/07/17

ANALYSE DES CHROMOSOMES

Métaphases analysées : 10
Chromosomes sexuels : X

Coloration : GTG
Résolution : +/- 300 bandes

Formule chromosomique (ISCN 2016) : 46,X,+mar

CONCLUSION

Caryotype 46,X,+mar

Les 10 métaphases observées présentent une monosomie X et un chromosome marqueur additionnel d'origine indéterminée (vu la faible résolution chromosomique obtenue).
Il s'agit d'une anomalie clonale.

Responsable Labo
M.CRESPIN

Responsable QA
F. DESSENT

Pharmacien responsable
J-P. DETIFFE

CENTRE DE GENETIQUE HUMAINE - IPG GOSSELIES

Numéro Patient: 1799002855

Image: 0052

Culture: 8~A

Caryotype: 46,X,t(4;11)(p12;p11) ± 300 (bandes)

Nom Patient: Hel Ms. G p12

Lame: L

Repères: 2279/12724

Date: 11/07/2017

User: ???

