

ANEXO TÉCNICO
ACREDITACIÓN Nº 1212/LE2336
SCHEDULE OF ACCREDITATION

Entidad/Entity: NIMGENETICS, GENÓMICA Y MEDICINA, S.L.

Dirección/Address: C/ Faraday, 7; 28049 Madrid (MADRID)

Norma de referencia/Reference Standard: UNE-EN ISO 15189: 2013

FASE PREANALÍTICA/Pre-examination phase

ESPÉCIMEN/MUESTRA <i>Specimen/Sample</i>	
Sangre periférica, ADN extraído de sangre periférica <i>Peripheral blood, DNA from peripheral blood</i>	Gestión de muestras <i>Samples management</i>

GENÓMICA/Genomics

ESPÉCIMEN/MUESTRA <i>Specimen/Sample</i>	ANÁLISIS <i>Examination</i> (Método) / (Method)
Sangre periférica, ADN extraído de sangre periférica <i>Peripheral blood, DNA from peripheral blood</i>	Detección de alteraciones genéticas por cambio en número de copias de ADN (CNVs) relacionadas con retraso mental y síndromes polimalformativos mediante Hibridación Genómica comparada con array CGH (postnatal, 60K) <i>Detection of genetic alterations due to copy number variations (CNVs) related with mental retardation and polimalformative syndromes, using Compared Genomic Hybridation with array CGH (postnatal, 60K)</i>