



Peso	1 kg
Dimensiones	18 × 26 × 1 cm
Encuadernación	Tapa blanda
Páginas	208
Año	2019
Edición	1era edición
Autor	Mary E. Norton, Jeffrey A. Kuller
Editorial	Elsevier
ISBN	9788491135555
Idioma	Español

## DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

Los lectores de Genética Perinatal obtendrán una visión general del campo de la genética con este recurso conciso y práctico.

Obra con una visión general del campo de la genética perinatal donde los doctores Mary Norton, Jeffrey A. Kuller y Lorraine Dugoff cubren completamente los temas clínicamente relevantes que son clave para los profesionales que cuidan a las mujeres embarazadas y a las parejas que contemplan el embarazo.

Dirigido a médicos de obstetricia y ginecología, especialistas en medicina materno-fetal y generalistas clínicos, así como para enfermeras.

### Puntos clave del libro Genética perinatal 1era edición

- Ayuda en el conocimiento general sobre las bases fisiopatológicas de las enfermedades genéticas humanas.
- Contribuye al estudio y diagnóstico genético de dichas patologías en la práctica médica.
- Los lectores de Genética Perinatal obtendrán una visión general del campo de la genética perinatal con este recurso conciso y práctico. Los doctores Mary Norton, Jeffrey A. Kuller y Lorraine Dugoff cubren

completamente los temas clínicamente relevantes que son clave para los profesionales que cuidan a las mujeres embarazadas y a las parejas que contemplan el embarazo.

- Es un recurso ideal para los médicos de obstetricia y ginecología, los especialistas en medicina materno-fetal y los genetistas clínicos, así como para enfermeras.

#### Índice del libro Genética perinatal 1era edición

1. Principios de genética y genómica.
2. Genética no mendeliana.
3. Principios de asesoramiento genético.
4. Citogenética: parte 1, conceptos generales y aneuploidías.
5. Citogenética: parte 2, reordenamientos cromosómicos estructurales e impacto reproductivo.
6. Genética molecular.
7. Cribado de portadores para enfermedades genéticas.
8. Pruebas de cribado para aneuploidías basadas en análisis séricos y ecografía.
9. Cribado mediante ADN libre.
10. Marcadores ecográficos de aneuploidías en el segundo trimestre.
11. Evaluación genética de las anomalías ecográficas fetales.
12. Análisis de micromatrizes cromosómicas.
13. Secuenciación del exoma y del genoma.
14. Pruebas diagnósticas prenatales.
15. Pruebas genéticas preimplantacionales.
16. Tratamiento fetal de los trastornos congénitos.

#### Índice alfabético.

[» Más libros de Ginecología y Obstetricia](#)

[» Más libros de Obstetricia](#)

[» Más libros de Medicina materno-fetal](#)

[» Síganos en Facebook](#)