

BÁSICO

***(Embarazo único y gemelar)**

- Trisomía 21 (Síndrome de Down)
- Trisomía 18 (Síndrome de Edwards)
- Trisomía 13 (Síndrome de Patau)

AVANZADO

***(Sólo posible en embarazo único)**

- Trisomía 21 (Síndrome de Down)
- Trisomía 18 (Síndrome de Edwards)
- Trisomía 13 (Síndrome de Patau)
- XO (Síndrome de Turner)
- XXX (Triple X)
- XXY (Síndrome de Klinefelter)
- XYY (Síndrome de Jacobs)

COMPLETO + deleciones/duplicaciones

***(Embarazo único y gemelar)**

- Trisomía 21 (Síndrome de Down)
- Trisomía 18 (Síndrome de Edwards)
- Trisomía 13 (Síndrome de Patau)
- XO (Síndrome de Turner)
- XXX (Triple X)
- XXY (Síndrome de Klinefelter)
- XYY (Síndrome de Jacobs)

- Trisomía 1
- Trisomía 2
- Trisomía 3
- Trisomía 4
- Trisomía 5
- Trisomía 6
- Trisomía 7
- Trisomía 8
- Trisomía 9
- Trisomía 10
- Trisomía 11
- Trisomía 12
- Trisomía 14
- Trisomía 15
- Trisomía 16
- Trisomía 17
- Trisomía 19
- Trisomía 20
- Trisomía 22

*En gestaciones gemelares, no es posible realizar la determinación de las aneuploidías de los cromosomas sexuales X e Y. Solo es posible determinar la presencia o ausencia de cromosoma Y en everli completo y avanzado.

 **everli PLUS** (COMPLETO + 9 SÍNDROMES DE MICRODELECCIÓN)

*(Sólo posible en embarazo único)

- Trisomía 21 (Síndrome de Down)
- Trisomía 18 (Síndrome de Edwards)
- Trisomía 13 (Síndrome de Patau)
- X0 (Síndrome de Turner)
- XXX (Triple X)
- XXY (Síndrome de Klinefelter)
- XYY (Síndrome de Jacos)

- Trisomía 1
- Trisomía 2
- Trisomía 3
- Trisomía 4
- Trisomía 5
- Trisomía 6
- Trisomía 7
- Trisomía 8
- Trisomía 9
- Trisomía 10

- Trisomía 11
- Trisomía 12
- Trisomía 14
- Trisomía 15
- Trisomía 16
- Trisomía 17
- Trisomía 19
- Trisomía 20
- Trisomía 22

- Sínd. De DiGeorge
- Sínd. De Cri -Du-Chat
- Sínd. De Prader-Willi
- Sínd. De Angelman
- Sínd. De Delección 1p36
- Sínd. De Wolf- Hirschhorn
- Sínd. De Jacobsen
- Sínd. De Smith- Magenis
- Sínd. De Langer-Gideon