

2010年临床儿科：21三体综合征的细胞遗传学诊断（核型分析）临床执业医师考试PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/648/2021_2022_2010_E5_B9_B4_E4_B8_B4_c22_648681.htm 正常人：46，XX（XY）21-三体标准型：47，XX（XY）21 全部病例95% 21-三体易位型：D/G异位：46，XX（XY）-14，t（14q21q）百考试题论坛（注意：D/G异位患儿亲代有平衡异位，其核型为45，XX（XY）-14，-21，t（14q21q））G/G异位：46，XX（XY）-21，t（21q21q）百考试题论坛 嵌合体型：极少（患儿体内有两种细胞株）更多信息请访问：百考试题医师网校 医师论坛 医师在线题库 百考试题执业医师加入收藏相关推荐：2010年临床儿科：21-三体综合征临床表现 2010年临床儿科：21-三体综合征（又称先天愚型或Down综合征）100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com