

## Cariotipos especiales Genética Humana

Nombre	Describe el cariotipo	Nomenclatura genética
<a href="#"><u>Síndrome de Turner</u></a>	Un solo cromosoma X	45 X o 45 X0
<a href="#"><u>Síndrome de Klinefelter</u></a>	Hombres con dos cromosomas X	SK o 47 XXY
<a href="#"><u>Síndrome XYY o del supermacho</u></a>	Hombres con dos cromosomas Y	47 XYY
<a href="#"><u>Síndrome de Edwards</u></a>	Trisomía del cromosoma 18	Trisomía 18
<a href="#"><u>Síndrome de Down</u></a>	Trisomía del cromosoma 21	Trisomía 21
<a href="#"><u>Síndrome de Cri du Chat</u></a>	Brazo más corto de lo normal en el cromosoma 5	SdCS o Monosomía 5p
<a href="#"><u>Síndrome de supresión</u></a>	Pérdida del brazo corto del cromosoma 1	Monosomía 1p36
<b>Trisomías que causan la muerte al poco de nacer</b>	Trisomías de los cromosomas 8, 9 y 16	Trisomía 8 Trisomía 9 Trisomía 16