



ISO-IEC 17025:2017 14-LAB-062

Honorable Juez(a) Juzgado Promiscuo Municipal Carrera 8 No. 11 34

Medina, Cundinamarca

09/12/2021

Caso: 2132514

REF.:

Informe de los estudios de Paternidad e identificación con base en el análisis de

Marcadores STR a partir del ADN de las muestras correspondientes a :

idestras correspondientes a .

Fecha Muestra 11/10/2021

2108079 Hijo(a) 1

2132514 Presunto Padre : LINO DAZA USECHE

RESTO OSEO EGO CC# 34615670

03/04/2021

2108078 Madre

: LEYDI LILIANA LEON URREGO : ANA ROSALBA LEON URREGO

CC# 20749328

03/04/2021

^{*} Muestras Remitidas

Locus	P. Padre	Hijo(a)	Madre	Х	Υ	IP	W
FOA	24 / 24	24 / 24	21 / 24	0.5	0.1472	3.396739	0.772559
FGA	21 / 24	21 / 24 11 / 11	11/8	0.25	0.14735	1.696641	0.629168
TPOX	11 / 12			0.25		7.633588	0.884173
D8S1179	10 / 12	10 / 13	11 / 13	}	0.03275		
VWA _	14 / 18	16 / 18	16 / 17	0.25	0.08465	2.953337	0.747049
Penta E	12 / 13	12 / 16	14 / 16	0.25	0.09615	2.600104	0.722230
D18S51	16 / 17	16 / 16	13 / 16	0.25	0.06495	3.849115	0.793777
D21S11	29 / 32	31.2 / 32	30.2 / 31.2	0.25	0.01215	20.57613	0.953652
TH01	6/7	6 / 9.3	9.3 / 9.3	0.5	0.3729	1.340842	0.572803
D3S1358	15 / 16	15 / 17	15 / 17	0.25	0.2603	0.960430	0.489908
Penta D	10 / 11	11 / 11	11 / 11	0.5	0.206	2.427184	0.708215
CSF1PO	11 / 12	10 / 11	10 / 12	0.25	0.12745	1.961554	0.662339
D16S539	13 / 13	11 / 13	11 / 11	1	0.1487	6.72495	0.870549
D7S820	10 / 12	10 / 10	10 / 11	0.25	0.14055	1.778726	0.640123
D13S317	11 / 12	12 / 12	12 / 12	0.5	0.2576	1.940994	0.659979
D5S818	11 / 11	11 / 13	12 / 13	0.5	0.19295	2.591345	0.721553
D19S433	13.2 / 14.2	13 / 14.2	13 / 14	0.25	0.02665	9.380863	0.903669
D2S1338	16 / 22	22 / 23	22 / 23	0.25	0.125	2	0.666667
D10S1248	14 / 14	14 / 14	12 / 14	0.5	0.17575	2.844950	0.739919
D22S1045	15 / 17	11 / 17	11 / 16	0.25	0.04265	5.861665	0.854263
D12S391	15 / 19	18 / 19	18 / 20	0.25	0.0913	2.738226	0.732493
D2S441	11 / 14	10 / 14	10 / 10	0.5	0.2423	2.063558	0.673582
D6S1043	14 / 18	14 / 18	12 / 14	0.25	0.05485	4.557885	0.820075
D1S1656	11 / 15	15 / 15	15 / 16	0.25	0.0734	3.405995	0.773036

Interpretación de Resultados:

La paternidad del Sr. LINO DAZA USECHE con relación a LEYDI LILIANA LEON URREGO no se excluye (Compatible) con base en los sistemas genéticos analizados;

Indice de Paternidad Acumulado:

270872347023 99.999999999 %

Probabilidad Acumulada de Paternidad:

Giselle Adriana Cuervo Pérez

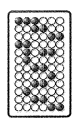
Juan J. Yunis V, MD, MSc. Médico Genetista

Perito Bacterióloga

R.M.: 18491-88

R.M.: o TP# 52221020

Los resultados emitidos se relacionan únicamente con las muestras analizadas con base en los marcadores descritos anteriormente.



Servicios Médicos YUNIS TURBAY

Y CIA. SAS.

INSTITUTO DE GENÉTICA



ISO-IEC 17025:2017 14-LAB-062

Caso: 2132514

Tipo de muestra

Para todos los estudios se utiliza sangre periférica salvo que se especifique lo contrario en la página 1. El procesamiento de la muestra se desarrolla entre la fecha de recepción de muestra y la fecha de emisión del resultado.

Cadena de Custodia

La identidad de las personas estudiadas fue confrontada con los documentos de identidad enunciados, toma de Fotografía la cual reposa en nuestro archivo y la toma de huellas dactilares o con base en los documentos de la Cadena de Custodia remitidos con las muestras.

Aislamiento de ADA

El ADN fue aislado a partir de la muestra procesada (ya sea sangre –líquida o en Tarjeta FTA y otras tarjetas-, células epiteliales, hueso, diente, semen, tejidos o manchas de fluidos biológicos) mediante uno o varios de los protocolos estandarizados: Protocolo purificación de ADN a partir de tarjetas, PT-PAT-002, V:8.0, 2021/05/13; Protocolo de aislamiento de ADN método orgánico, manchas, tejidos, semen, y otras muestras, PT-PAT-004, V:7.0, 2021/05/13; Protocolo de extracción de ADN a partir de restos óseos y piezas dentales, PT-PAT-005, V:9.0, 2021/05/13; Protocolo de extracción diferencial de muestras con semen, PT-PAT-006, V:7.0, 2021/05/13; Protocolo de aislamiento de ADN método Relia-Prep Miniprep System (Promega), PT-PAT-008, V:7.0, 2021/05/13

Amplificación de Sistemas STR

Las muestras fueron amplificadas por PCR para marcadores STR por una o más plataformas de trabajo STR incluidas en los kits comerciales PowerPlex® Fusion, PowerPlex® 21, PowerPlex® CS7 y Verifiler Express (applied biosystems) que incluyen los STR: Penta E, Penta D, D21S11, D3S1358, FGA, D8S1179, D18S51, CSF1PO, TPOX, THO1, vWA, D16S539, D7S820, D13S317, D5S818, D19S433, D2S1338, Amelogenina, F13A01, FESFPS, F13B, LPL, D10S1248, D12S391, D1S1656, D22S1045,D2S441, Penta C, D6S1043, y DYS391 con base protocolos estandarizados: Protocolo de amplificación del sistema PowerPlex® CS7 system, PT-PAT-015, V:8.0, 2020/04/14; Protocolo de amplificación del Sistema PowerPlex® 21 System, PT-PAT-010, V:7.0, 2020/04/14; Protocolo de amplificación del Sistema Verifiler Express, PT-PAT-011, V:2.0, 2020/04/14.

Electroforesis Capilar y Análisis de Resultados

Los STR son analizados mediante electroforesis capilar en un analizador genético ABI 3130 XL o en un analizador genético ABI3500 con base en protocolos estandarizados :Protocolo DATA Collection ABI 3130 XL, PT-PAT-016, V:7.0, 2017/03/13; Protocolo preparación y corrido muestras en ABI 3130 XL, PT-PAT-017, V:7.0, 2020/04/14; Protocolo análisis de resultados GeneMapper ABI 3130 XL, PT-PAT-018, V:7.0, 2020/04/14; Protocolo Software DataCollection ABI 3500 PT-PAT-019, V:7.0, 2020/04/14; Protocolo de preparación y corrido de muestras en ABI 3500, PT-PAT-020, V:7.0, 2020/04/14; Protocolo de análisis con software GeneMapper ID-X, PT-PAT-021, V:7.0, 2020/04/14.

Informe de Resultados

El informe se emite mediante la utilización ya sea de los programa G-NTICS o el programa Familias V1.1 con base en el protocolo de generación de resultados.

Interpretación

Cada uno de los marcadores analizados posee uno o dos números (alelos). Si solo existe un número indica que la muestra es homocigota para el marcador analizado (la persona posee 2 copias o alelos idénticos del marcador). Si existen 2 números, indica que la persona es heterocigota para el marcador (dos copias o alelos diferentes para el marcador). Para que la paternidad sea compatible se requiere que el/la hijo(a) herede uno de los alelos de la madre biológica y el otro alelo del padre. Internacionalmente está establecido que una paternidad incompatible se demuestra con la exclusión de tres o más de los marcadores analizados.

Cálculos Estadísticos

El índice de paternidad acumulado (IPA) y la probabilidad acumulada de paternidad (W) fueron calculados con base en métodos Bayesianos Clásicos, teniendo como punto de partida una probabilidad a priori del 0.5. Esto quiere decir que antes de realizar las pruebas el presunto padre tiene un 50% de probabilidad de ser o no el padre. El índice de paternidad es una relación que denota con base en los perfiles genéticos analizados cuantas veces es más probable que el/la hijo(a) sea la descendencia entre el presunto padre y la madre biológica (valor X en la ecuación) comparada con la posibilidad de que el/la hijo(a) sea la descendencia cuando se considera un hombre escogido al azar de la población en estudio y la madre biológica (Valor Y de la ecuación) una vez realizadas las pruebas. Indice de Paternidad (IP) = X / Y

Los marcadores utilizados en el presente estudio tienen un Poder de Exclusión combinado superior al 99.99999%. Esto quiere decir que los marcadores analizados deben excluir al 99.99999% de los individuos falsamente acusados de una paternidad.

Control de Calidad

Servicios Médicos Yunis Turbay y Cia. S.A.S. cuenta con acreditación ONAC vigente a la fecha, con código de acreditación 14-LAB-062 bajo la norma NTC-ISO/IEC 17025 versión vigente. Está habilitado por la Secretaría Distrital de Salud, certificado por ICONTEC con base en la norma NTC-ISO 9001 versión vigente.

Servicios Médicos Yunis Turbay y Cia. S.A.S. es miembro de la Sociedad Internacional de Genética Forense (ISFG) y del Grupo de habla española y portuguesa de la Sociedad Internacional de Genética Forense (GHEP - ISFG). Servicios Médicos Yunis Turbay y Cia. S.A.S., participa en pruebas de intercomparación externas por lo menos dos veces al año con entidades acreditadas tales como Collaborative Testing Services CTS (USA) y/o el Grupo de habla española y portuguesa de la Sociedad Internacional de Genética Forense (GHEP- ISFG).

Las bases de datos para las frecuencias de los marcadores STR analizados corresponden a las publicadas 1) Yunis, J.J., et al. Int. J. Leg. Med. 2000.113: 3, 175-178. 2). J.J. Yunis, et al. (2001, For Sci Int. 115-117-118. 3). Yunis, J. J., et al. International Congress Series. Progress in Forensic Genetics. ICS 1239, 2002, pp 207-212. 4). Yunis, J.J., et al. International Congress Series. Progress in Forensic Genetics. ICS 1239,2002, pp201-205. 5). El ADN en la Identificación Humana. Emilio J. Yunis T. y Juan J. Yunis L. Editorial Temis S.A. Bogotá, 2002. 6). Yunis J.J., et al. 2005. Journal Of Forensic Sciences, 50: 685-702. 7). Yunis, J.J., et al. 2005. Forensic Science International, 151: 307-313. 8). La frecuencia de los marcadores STR D1051248, D125391, D1S1656, D22S1045 y D2S441 son las reportadas por la casa comercial Applied Biosystems y para el D6S1043 por la casa comercial Promega Corporation para población Hispana. 10. Las frecuencias utilizadas también se pueden consultar en nuestra página web www.yunis.co

Los resultados emitidos se relacionan únicamente con las muestras como se recibieron y son analizados con base en los marcadores descritos anteriormente

PROHIBIDA LA REPRODUCCIÓN PARCIAL O TOTAL DE ESTE CERTIFICADO SIN LA AUTORIZACIÓN ESCRITA DE SERVICIOS MÉDICOS YUNIS TURBAY Y CIA S.A.S. Fin del Reporte.