

INSTITUTO NACIONAL DE MEDICINA LEGAL Y CIENCIAS FORENSES
Subdirección de Servicios Forenses
GRUPO NACIONAL DE GENETICA-CONTRATO ICBF



ISO/IEC 17025:2017
10-LAB-010



INFORME PERICIAL N° SSF-DNA-ICBF-2001000696

Página 1 de 4

INFORME PERICIAL-ESTUDIO GENÉTICO DE FILIACIÓN

CIUDAD Y FECHA	BOGOTÁ D.C. 2020-10-14
AUTORIDAD DESTINATARIA Y/O AUTORIDAD SOLICITANTE	Solicitante: Dr(a).LILIANA RODRIGUEZ RAMIREZ JUEZ JUZGADO PRIMERO PROMISCUO DE FAMILIA PAMPLONA CALLE 4 N° 6-75 PALACIO DE JUSTICIA CENTRO PAMPLONA,NORTE DE SANTANDER
IDENTIFICACION Y REFERENCIAS DE SOLICITUD	PROCESO 2019-00182-00 DE 2020/08/28.
SOLICITUD/MOTIVO	INVESTIGACION DE PATERNIDAD
ELEMENTOS RECIBIDOS Y PERSONAS ASOCIADAS	
PRESUNTO PADRE 1 -FAUSTINO PARADA PARADA-CC.1094369667	
1 - MANCHA DE SANGRE EN SOPORTE FTA - 2001000696PP102 - Registrada el: 2020/09/18 .	
MADRE 1 -LEYDA ISABEL SIERRA VILLAMIZAR-CC.1094275830	
1 - MANCHA DE SANGRE EN SOPORTE FTA - 2001000696M104 - Registrada el: 2020/09/18 .	
HIJO(A) 1 -LIAN ALEJANDRO SIERRA VILLAMIZAR-RC.1094664539	
1 - MANCHA DE SANGRE EN SOPORTE FTA - 2001000696H106 - Registrada el: 2020/09/18 .	
Fecha de radicación en el laboratorio	2020-09-18
Periodo de Análisis: 2020-10-07 a 2020-10-14	

A. HALLAZGOS

1.1 Marcadores Biparentales

Sistema Genetico	PRESUNTO PADRE 1	MADRE 1	HIJO(A) 1	AOP
	FAUSTINO PARADA PARADA	LEYDA ISABEL SIERRA VILLAMIZAR	LIAN ALEJANDRO SIERRA VILLAMIZAR	HIJO(A) 1
D8S1179	13	13,15	13	13
D21S11	29	29,32	29	29
D7S820	10,11	10,11	10,11	10 u 11
CSF1PO	10	11,12	10,12	10
D3S1358	14,17	14,16	14	14
TH01	6,9	6,9	6,9	6 o 9
D13S317	12,13	11,14	11,13	13
D16S539	9	10,13	9,10	9
D18S51	12,13	12,13	12	12
FGA	19,23	17,22	17,19	19
vWA	18	18	18	18
TPOX	12	8,11	11,12	12
D5S818	11,12	9,11	11,12	12
D2S1338	17,22	18	17,18	17
D19S433	14	13,15	13,14	14
Penta D	9	11,13	9,13	9
Penta E	11,14	10,12	12,14	14
D10S1248	13	15,16	13,16	13
D12S391	20,24	19,21	19,20	20
D1S1656	14,17	16,3,17	17	17
D2S441	11,14	11,14	14	14
D22S1045	15,16	13,17	16,17	16
AMELOGENINA	X,Y	X	X,Y	-----

N.D: No determinado (no se obtiene perfil o no fue reproducible o no hay información disponible)

Wb

cc

INSTITUTO NACIONAL DE MEDICINA LEGAL Y CIENCIAS FORENSES
Subdirección de Servicios Forenses
GRUPO NACIONAL DE GENETICA-CONTRATO ICBF



INFORME PERICIAL N° SSF-DNA-ICBF-2001000696

Página 2 de 4

B. INTERPRETACION

En la tabla de hallazgos se presentan las combinaciones de alelos que constituyen el perfil de ADN para cada individuo estudiado. Se observa que FAUSTINO PARADA PARADA posee todos los alelos obligados paternos (AOP) que debería tener el padre biológico del (la) menor LIAN ALEJANDRO. Se calculó entonces la probabilidad que tiene de ser el padre biológico comparado con otro individuo tomado al azar en la población de la Región Andina de Colombia.

C. CONCLUSIONES

1. FAUSTINO PARADA PARADA no se excluye como el padre biológico del (la) menor LIAN ALEJANDRO. Probabilidad de paternidad: 99.9999999999%. Es 11,316,103,320,848,062 veces más probable que FAUSTINO PARADA PARADA sea el padre biológico del (la) menor LIAN ALEJANDRO a que no lo sea.

D. OBSERVACIONES

Observación:
Para los EMP's que aplique quedan almacenadas en el Instituto Nacional de Medicina Legal y Ciencias Forenses, a disposición de la autoridad.

E. REGISTRO DE IDENTIDAD DE LOS MUESTRADANTES

Se recibió formato de Autorización para Toma de Muestras diligenciado, firmado y con huella dactilar, fotocopia(s) del(los) documento(s) de identidad, registro dactilar de índice y pulgar derecho y fotografía de los comparecientes.

F. METODOLOGIA

Los métodos y los principios de los métodos utilizados en el laboratorio son reportados en la literatura científica y validados para el uso forense.

1. PURIFICACION DE ADN A PARTIR DE TARJETAS FTA:

El ADN atrapado en la matriz de la tarjeta FTA, se purifica y se limpia de inhibidores de PCR. Códigos DG-M-PET-026-V7

2. PCR-MULTIPLEX, MARCADORES BIPARENTALES Y UNIPARENTALES:

Amplificación simultánea in vitro de múltiples loci polimórficos, con métodos fluorescentes. Código DG-M-PET-102-V5

3. SEPARACION, DETECCIÓN Y ASIGNACIÓN:

Electroforesis capilar y detección automatizada de fragmentos de ADN fluorescentes. Los fragmentos de ADN se analizaron con el programa "Sequencing Analysis @Software" y se realizó la asignación alélica usando el programa "GeneMapper® Software". Códigos DG-M-I-017-V05, DG-M-I-043-V04 y DG-M-I-035-V04.

4. ANÁLISIS BIOESTADÍSTICO Y FRECUENCIAS POBLACIONALES:

Utilizando métodos Bayesianos clásicos, se calculó una razón de verosimilitud o LR (likelihood ratio) que permite comparar la probabilidad del hallazgo genético, frente a dos hipótesis mutuamente excluyentes e igualmente verosímiles. Dependiendo del escenario investigativo, puede contarse o no, con una probabilidad a priori sobre la hipótesis de identidad, de paternidad o incluso sobre el origen de una muestra biológica en una escena de crimen. Este valor, multiplicado por el LR se utiliza para calcular una probabilidad a posteriori. En cálculos de filiación se conoce como Índice de Paternidad (IP)/Índice de Maternidad (IM).

Los estudios poblacionales de referencia usados por el Instituto Nacional de Medicina legal y Ciencias Forenses son: Población Región Andina de Colombia que incluye la región Central Andina, las Llanuras Orientales y la región Amazónica (Paredes, et al., For. Sci. Int. Vol 137:67-73, 2003); población colombiana sistemas: D2S1338 y D19S433 (Porrás et al., For. Sci. Int. Genetics e7-e8, 2008), SE33 (Paredes, M. y Laverde, L. Book of Abstracts, 18th Triennial Meeting of IAFS, 2008), D10S1248 y D22S1045 (Burgos et al., For. Sci. Int. Gen. Supplement Series, Volume 5, e81 - e82, 2015), D12S391 (Jiménez M., 1999), PENTA E y PENTA D (Yunis, et al., J. For. Sci Vol 50:1-18, 2005), LPL y F13B (Hincapié et al., Colombia Médica Vol. 40 4, 2009), FESFPS y F13A01 (Jiménez et al., Jornadas de Genética Forense GHEP-ISFH, 1998); población hispana sistemas D2S441 y D1S1656 (Hill et al., For. Sci. Int. Gen. 5, 2011); sistema PENTA C

CCT

INSTITUTO NACIONAL DE MEDICINA LEGAL Y CIENCIAS FORENSES
Subdirección de Servicios Forenses
GRUPO NACIONAL DE GENETICA-CONTRATO ICBF



ISO/IEC 17025:2017
10-LAB-010



INFORME PERICIAL N° SSF-DNA-ICBF-2001000696

Página 3 de 4

(Maha G. y Fuller J. www.promega.com); sistema D6S1043 (Hill et al., For. Sci. Int. Gen. 7, 2013); población colombiana para haplotipo de cromosoma Y (<https://yhrd.org/search> Release 52). Software utilizado para cálculo del likelihood ratio: SIFMELCO versión 2.0.3

5. CONTROL DE PROCEDIMIENTOS Y RESULTADOS:

Se procesaron controles negativos y positivos en cada etapa del proceso. Los hallazgos y la información del caso cumplieron con un proceso de revisión por personal experto en la misma área, antes de la emisión final del informe pericial. Este laboratorio realiza anualmente ensayos de aptitud (DG-M-P-004-V8), de acuerdo con los programas de evaluación de desempeño establecidos.

Instrumentos empleados: Los aparatos volumétricos operados por pistón, Termocicladores y Analizadores genéticos que se utilizaron son sometidos periódicamente a mantenimiento, calibración y verificación de estado (DG-A-P-021-V12, DG-A-I-031-V5, DG-M-I-072-V05, DG-M-I-099-V3, DG-M-I-017-V5 y DG-A-I-046-V02).

La bibliografía está referenciada en cada protocolo o instructivo de la metodología, cualquier aclaración con respecto a ésta se suministrará a solicitud de la respectiva autoridad.

En el Instituto Nacional de Medicina Legal y Ciencias Forenses, contamos con acreditación ONAC, vigente a la fecha, con código de acreditación 10-LAB-010, bajo la norma ISO/IEC 17025:2017 y con Certificación emitido por SGS Colombia S.A, bajo la norma NTC-ISO-9001:2015 con Certificado No. CO 15/6256 de 2018-05-15.

PRESUNTO PADRE .1-HIJO(A) .1

Sistema	X	Y	IP	W
D1S1656	0.5000	0.0390	12.82051277	0.92764378
FGA	0.5000	0.0660	7.57575750	0.88339221
Penta_E	0.5000	0.0911	5.48847437	0.84588057
D3S1358	0.5000	0.1010	4.95049477	0.83194673
TPOX	1.0000	0.1050	9.52380943	0.90497738
D13S317	0.5000	0.1240	4.03225803	0.80128205
D18S51	0.5000	0.1260	3.96825385	0.79872203
D16S539	1.0000	0.1590	6.28930855	0.86281276
vWA	1.0000	0.1650	6.06060600	0.85836911
D2S1338	0.5000	0.1704	2.93427253	0.74582338
D12S391	0.5000	0.1767	2.82965493	0.73887986
Penta_D	1.0000	0.1767	5.65930986	0.84983426
D21S11	1.0000	0.2070	4.83091784	0.82850039
D2S441	0.5000	0.2100	2.38095236	0.70422536
CSF1PO	1.0000	0.2280	4.38596487	0.81433225
D5S818	0.5000	0.2560	1.95312488	0.66137564
D10S1248	1.0000	0.2667	3.74953127	0.78945291
D19S433	1.0000	0.2716	3.68188500	0.78641081
D8S1179	1.0000	0.3330	3.00300288	0.75018752
D22S1045	0.5000	0.4678	1.06883287	0.51663566
TH01	1.0000	0.4910	2.03665996	0.67069083
D7S820	1.0000	0.5660	1.76678455	0.63856959

Valor X: 0,00048828125

Valor Y: 0,00000000000000004314924183617182

IP Total: 11.316.103.320.848,062

Probabilidad de Paternidad: 99.9999999999 %

Udo

INSTITUTO NACIONAL DE MEDICINA LEGAL Y CIENCIAS FORENSES
Subdirección de Servicios Forenses
GRUPO NACIONAL DE GENETICA-CONTRATO ICBF



ISO/IEC 17025:2017
10-LAB-010



INFORME PERICIAL N° SSF-DNA-ICBF-2001000696

Página 4 de 4

G. ANEXOS

No aplica

La(s) muestra(s) analizadas han permanecido bajo permanente custodia por parte del Instituto Nacional de Medicina Legal y Ciencias Forenses-Grupo de Genética Forense, desde su recepción, o desde su recolección (si es el caso).

Atentamente,

LAURA NATALIA GAVIRIA GOMEZ
PROFESIONAL DE ANÁLISIS PERICIAL
GRUPO NACIONAL DE GENETICA-CONTRATO ICBF
Subdirección de Servicios Forenses

VoBo. Revisado: *Catalina Castaño Toro*

Para tramitar cualquier aclaración o ampliación que la autoridad competente solicite, es indispensable hacer referencia siempre al número de identificación del informe pericial en el instituto (extremo superior derecho del primer folio del informe pericial).

FIN DEL INFORME PERICIAL