

## Preparo do exame

### CGH ARRAY MICROARRAY

#### OUTROS NOMES

PESQUISA DE MICRODELEÇÕES E MICRODUPLICAÇÕES PELA TÉCNICA DE ARRAY  
SNP-ARRAY  
PESQUISA DE MICRODELEÇÕES  
PESQUISA DE MICRODUPLICAÇÕES  
MICRODELEÇÕES  
MICRODUPLICAÇÕES  
CNV  
COPY NUMBER VARIATION  
MICROARRAY  
HIBRIDIZAÇÃO GENÔMICA COMPARATIVA  
HIBRIDIZAÇÃO GENÔMICA COMPARATIVA

#### INTERPRETAÇÃO

A técnica de triagem genômica por array é utilizada para a detecção de alterações no número de cópias gênicas em suspeitas de alterações citogenômicas que podem explicar algumas síndromes genéticas.

O teste está indicado para pacientes com alterações cromossômicas não conclusivas identificadas ao cariótipo com bandas G ou para investigação etiológica de pacientes com múltiplas malformações congênitas, atraso de desenvolvimento neuropsicomotor, deficiência intelectual e espectro autista.

O exame visa à identificação de síndromes de microdeleção, microduplicação ou rearranjos complexos, não sendo recomendado para casais com infertilidade ou abortamento de repetição.

#### INSTRUÇÃO DE COLETA

Jejum de 4 horas.

Enviar cópia da solicitação médica.

Necessário preenchimento de questionário para testes genéticos no setor de coleta.

#### HORÁRIO DE COLETA

Segunda a Sexta: das 6:00 às 11:00 horas.

Sábado: das 6:00 às 10:00 horas.

**IMPORTANTE** Apresentar pedido médico, Carteirinha do convênio, RG ou CPF ou CNH.

Menor de 18 anos deverá estar acompanhado do responsável legal, com documento de identificação de ambos.

Confira o folder de atendimento ao paciente do Centro Médico [clikando aqui](#).

Em casos de dúvidas entre em contato por um de nossos canais de atendimento.