

## CONSENTIMIENTO INFORMADO EXAMEN DE MICROARRAY EN LÍQUIDO AMNIÓTICO

Acepto el estudio de microarray de cromosomas en líquido amniótico para conocer si el bebé tuvo una anomalía de cromosomas no visible al microscopio.

El microarray puede detectar fragmentos de cromosomas muy pequeños que se perdieron (microdeleciones) o se ganaron (microduplicaciones). Estas microdeleciones y microduplicaciones pueden causar discapacidad intelectual, malformaciones de órganos, RCIU, entre otras anomalías. Corresponden al 20% de todas las anomalías genéticas conocidas.

De encontrarse, idealmente deben buscarse en los padres para saber si fueron heredadas o de novo (es decir si ocurrieron por primera vez en el bebé). El microarray tiene tres posibles resultados:

**A. Alterado**, se identifica una anomalía de cromosomas.

**B. Incierto**, se identifica una anomalía de cromosomas nunca antes vista en la población o que no contiene genes de importancia por eso no puede clasificarse ni confirmarse como causa de los hallazgos ecográficos.

**C. Normal:** identifica cromosomas normales.

---

Firma de la paciente

---

Fecha

