

Comprender el Resultado Negativo de su Prueba Genética de Trastorno del Desarrollo Neurológico

INFORMACIÓN PARA PACIENTES

Resultado	La prueba genética a la que se sometió usted o su familiar no detectó que existan variantes patógenas o probablemente patógenas (cambios en un gen que son causantes de una enfermedad o probablemente causantes de una enfermedad) en los genes que causan trastornos del desarrollo neurológico (TDN), incluidos la epilepsia, la discapacidad intelectual (DI) o los trastornos del espectro autista (TEA).
Genes y Herencia	Los genes son las instrucciones para el funcionamiento y el desarrollo del cuerpo. Todas las personas tienen dos copias de cada gen, una de cada progenitor. Existen cambios en ciertos genes que pueden causar TDN y que se pueden traspasar de una generación a otra o que pueden presentarse por primera vez en la persona que tiene un TDN. Incluso si no hay antecedentes de TDN en su familia, estos pueden originarse por un cambio en un gen. Además, algunos tipos de TDN no se originan por cambios en un gen.
Diagnóstico	Esta prueba no cambia el diagnóstico de un TDN que recibió usted o su familiar. Si usted o su familiar recibió un diagnóstico de TDN, eso no cambia. Hable con su proveedor de atención médica para obtener más información acerca de si usted o su familiar podría necesitar someterse a pruebas genéticas adicionales.
Opciones de Tratamiento	Las opciones de tratamiento varían según la enfermedad y otros factores. Hable con su proveedor de atención médica acerca de las opciones de tratamiento que pueden ser de ayuda para usted o su familiar.
Recursos	▪ American Epilepsy Society aesnet.org ▪ Autism Speaks autismspeaks.org ▪ The Arc thearc.org ▪ Child Neurology Foundation childneurologyfoundation.org ▪ National Society of Genetic Counselors nsgc.org ▪ Canadian Association of Genetic Counsellors cagc-accg.ca

Hable sobre esta información con su proveedor de atención médica. El campo de la genética está en un continuo cambio, por lo que es posible que con el tiempo se disponga de actualizaciones relacionadas con el resultado de sus pruebas genéticas, las recomendaciones médicas o los posibles tratamientos. Esta información no pretende reemplazar la consulta con un proveedor de atención médica y no debe considerarse ni interpretarse como asesoramiento médico.