

Pruebas genéticas para su familia

Las pruebas genéticas pueden proporcionarle más información sobre su hijo

Los médicos recomiendan realizar pruebas genéticas para niños que padecen autismo, epilepsia, retraso del desarrollo y otras diferencias neurológicas. Cuando las pruebas y los tratamientos estándar no resuelven sus dudas, las pruebas genéticas a veces pueden proporcionar las respuestas que faltan.

Muchas afecciones comparten síntomas similares, pero tienen causas diferentes, y algunas de estas pueden ser genéticas. Los resultados de las pruebas genéticas pueden proporcionarle más información sobre los siguientes aspectos:



Atención médica

- Consultar con los especialistas adecuados
- Entender qué puede esperar
- Controlar los problemas de salud relacionados



Opciones de tratamiento

- Elegir los tratamientos más eficaces
- Saber qué medicamentos pueden brindar los mejores resultados
- Explorar estudios clínicos o de investigación



Apoyo

- Conectarse con otras familias
- Contribuir a la investigación
- Encontrar una comunidad que le brinde apoyo



Planificación familiar y decisiones importantes

- Tomar decisiones fundamentadas sobre la planificación familiar
- Planificar las necesidades educativas y de cuidados
- Prepararse para las consideraciones económicas



Escanee el código QR para obtener más información sobre las pruebas genéticas y cómo pueden ayudar a su familia

Cómo se llevan a cabo las pruebas



Cómo las pruebas para familiares ayudan al diagnóstico



Las muestras de los padres y madres pueden aumentar las posibilidades de dar un diagnóstico.

Para obtener los resultados más precisos de la prueba genética de su hijo, se debe incluir a los padres y madres biológicos siempre que sea posible. Este enfoque se denomina *prueba de trió*, en la que se compara el ADN de su hijo con el de la madre y el padre. La prueba de trió ayuda a aumentar las posibilidades de encontrar un diagnóstico claro y reduce la cantidad de resultados inciertos o poco claros. Incluso si no es posible realizar la prueba al padre y a la madre, incluir solo a uno de ellos o realizarle la prueba solo al niño puede proporcionar información útil.

Patient for Life™: nuestro compromiso continuo con usted

En Ambry, sabemos lo importantes que son las respuestas, especialmente cuando su hijo tiene una afección poco frecuente o sin diagnosticar. Por ese motivo, no nos detenemos después de realizarle la prueba inicial a su hijo.

A través de nuestro programa Patient for Life™, analizamos continuamente sus datos conforme avanza la ciencia. Si surgen nuevos hallazgos, actualizamos el informe y lo compartimos con su médico, de forma automática y sin costo para usted.

Es parte de nuestra promesa de seguir buscando respuestas, sin importar el tiempo que sea necesario.



No olvide enviar su kit

No podremos comenzar las pruebas hasta que recibamos sus muestras. Si recibió un kit de prueba en su domicilio, realice lo siguiente:

1. Complete la tarjeta de firma, etiquete todos los tubos y siga cuidadosamente las instrucciones del kit
2. Devuelva el kit con la mayor brevedad para evitar retrasos

Todas las muestras son importantes; incluso una sola muestra faltante puede retrasar las pruebas. Enviar el kit rápidamente mantiene activo el proceso y lo acerca a las respuestas.