

Comprender el resultado de VSI en su prueba genética

INFORMACIÓN PARA PACIENTES CON UNA O MÁS VARIANTES DE SIGNIFICADO INCIERTO (VSI)

Genes	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. Las variantes (cambios) en ciertos genes pueden causar afecciones genéticas. Estos cambios se pueden transmitir de una generación a otra o presentarse por primera vez en la persona que tiene una afección genética. Incluso si no hay antecedentes de la afección específica en su familia, esta puede estar causada por un cambio en un gen.
Resultado	En la prueba, se detectaron una o más variantes de significado incierto (VSI). Actualmente, no hay suficiente información disponible para saber si la VSI identificada causará una afección genética.
Diagnóstico	Esta prueba no cambia su diagnóstico. Si se le diagnosticó una afección específica, seguirá siendo la misma afección.
Familiares	En el informe, se indicará si la realización de pruebas a sus familiares puede ayudarnos a obtener más información sobre su VSI específica. Sus familiares también podrían beneficiarse de una prueba para evaluar su riesgo personal de presentar una enfermedad. Se le recomienda que comparta esta información con ellos para que puedan conocer más sobre el tema y abordarlo con sus proveedores de atención médica.
Opciones de tratamiento	Las opciones de tratamiento varían según la enfermedad y otros factores. Hable con el proveedor de atención médica sobre la opción que puede ser adecuada para usted.
Reclasificación	La recopilación de información acerca de una VSI es un proceso continuo. Es posible que su resultado se entienda mejor en el futuro. Se informará al proveedor de atención médica que ordenó la realización de su prueba si se dispone de nueva información acerca de su VSI.

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.