

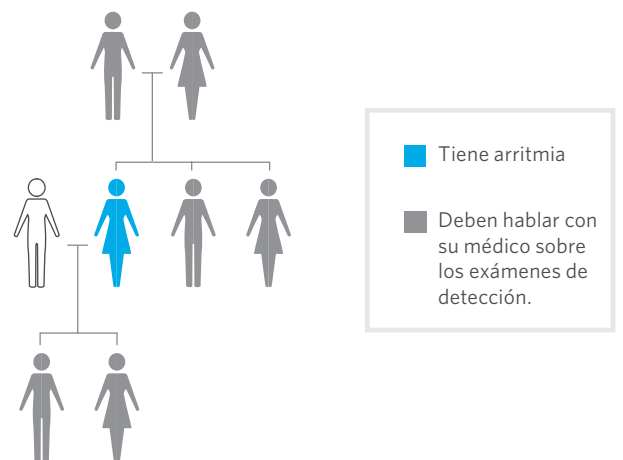
Comprender el Resultado Negativo de la Prueba Genética de Arritmia

INFORMACIÓN PARA PACIENTES

Resultado	NEGATIVO	La prueba no detectó ningún cambio genético (mutación) que cause arritmia. Solo el 30% de los pacientes con síndrome de Brugada y el 75% de los pacientes con síndrome de QT largo presentan una mutación genética en esta prueba. Usted puede tener una mutación de un gen que no fue incluido en esta prueba. Si alguien de su familia tiene una mutación específica en uno de estos genes de la prueba, es probable que usted no porte esa mutación.
Diagnóstico	SIN CAMBIO	Esta prueba no modifica su diagnóstico cardiovascular. Si se le ha diagnosticado el síndrome de QT largo o alguna otra arritmia, el diagnóstico se mantiene.
Pruebas Adicionales	HABLAR	Es conveniente realizar otras pruebas genéticas. Hable sobre este tema con su médico o asesor genético.
Opciones de Manejo	PACIENTES CON ARRITMIA	Las opciones de tratamiento incluyen: medicamentos, cirugía, marcapasos, desfibrilador automático implantable (DAI) o evitar ciertas actividades deportivas. Consulte a su médico sobre qué opciones pueden ser convenientes para usted.
Opciones de Exámenes Detección	PACIENTES CON ANTECEDENTES FAMILIARES DE ARRITMIA PERO SIN SIGNOS DE LA ENFERMEDAD	Las opciones de exámenes de detección y de detección temprana incluyen: exámenes físicos o electrocardiogramas (ECG). Pregunte a su médico si estas opciones son convenientes para usted.
Próximos Pasos	HABLAR	Comparta esta información con sus familiares para que ellos puedan hablar con sus médicos y conocer más al respecto.
Buscar Ayuda	RECURSOS	<ul style="list-style-type: none"> National Society of Genetic Counselors nsgc.org Sudden Arrhythmia Death Syndromes (SADS) Foundation sads.org Ley de no discriminación por información genética (Genetic Information Nondiscrimination Act, GINA) ginahelp.org

Arritmias en la Familia

Aunque la prueba genética fue negativa, algunas arritmias (incluidos el síndrome de Brugada y el de QT largo) todavía pueden estar presentes en las familias. Todos los familiares cercanos de una persona que sufra de una arritmia heredada (como padres, hermanos, hijos) deben consultar al médico sobre los exámenes de detección.



Consulte a su médico o asesor genético. El campo de la genética cambia constantemente, por lo que pueden estar disponibles actualizaciones sobre su resultado, recomendaciones médicas o tratamientos potenciales con el tiempo. Esta información no pretende reemplazar la consulta con un proveedor de atención médica y no debe considerarse o interpretarse como asesoramiento médico.