

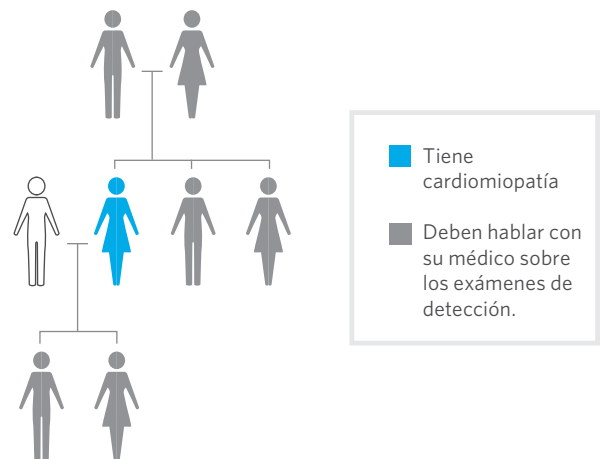
Comprender el Resultado Negativo de la Prueba Genética de Cardiomiopatía

INFORMACIÓN PARA PACIENTES

| | | |
|--------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Resultado | NEGATIVO | La prueba no detectó ningún cambio genético (mutación) que cause cardiomiopatía. No todos los pacientes con una cardiomiopatía heredada presentan mutaciones en un gen de 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 los genes en esta prueba, es probable que usted no porte esa mutación. |
| Diagnóstico | SIN CAMBIO | Esta prueba no modifica su diagnóstico cardiovascular. Si se le ha diagnosticado cardiomiopatía dilatada o alguna otra cardiomiopatía, 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 CARDIOMIOPATÍA | 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 CARDIOMIOPATÍA PERO SIN SÍNTOMAS PERSONALES | Las opciones de exámenes de detección y detección temprana incluyen: exámenes físicos, ecocardiogramas, electrocardiogramas (ECG) o resonancia magnética cardíaca. 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 Hypertrophic Cardiomyopathy Association 4hcm.org Children's Cardiomyopathy Foundation childrenscardiomyopathy.org Ley de no discriminación por información genética (Genetic Information Nondiscrimination Act, GINA) ginahelp.org |

Cardiomiopatía en la Familia

Aunque la prueba genética fue negativa, algunas cardiomiopatías todavía pueden estar presentes en las familias. Todos los familiares cercanos de una persona que sufra de una cardiomiopatía 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.