

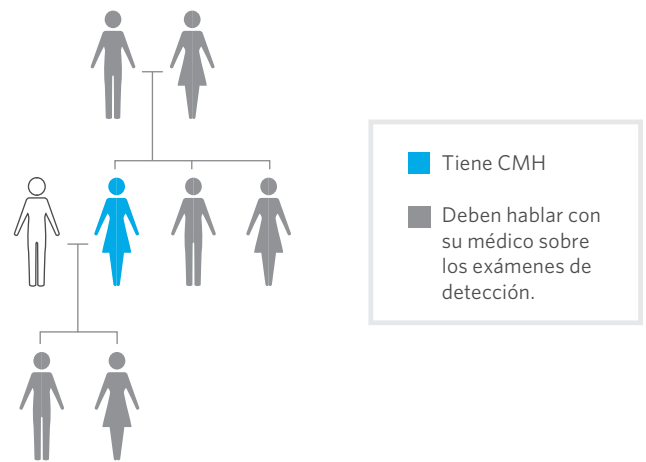
# Comprender el Resultado Negativo de la Prueba Genética de Cardiomiopatía Hipertrófica (CMH)

## INFORMACIÓN PARA PACIENTES

Resultado	<b>NEGATIVO</b>	La prueba no detectó ningún cambio genético que cause la enfermedad. Solo entre el 50% y el 60% de los pacientes con CMH presentan una mutación en uno de los genes 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 estos genes, es probable que usted no tenga un riesgo mayor de presentar CMH.
Diagnóstico	<b>SIN CAMBIO</b>	Esta prueba no modifica su diagnóstico cardiovascular. Si se le ha diagnosticado CMH, el diagnóstico se mantiene.
Pruebas Adicionales	<b>HABLAR</b>	Es conveniente realizar otras pruebas genéticas. Hable sobre este tema con su médico o asesor genético.
Opciones de Manejo	<b>PACIENTES CON SÍNTOMAS DE CMH</b>	Las opciones de tratamiento incluyen: medicamentos, cirugía, marcapasos, o desfibrilador automático implantable (DAI) o evitar las actividades deportivas. Consulte a su médico sobre qué opciones pueden ser convenientes para usted.
Opciones de Exámenes Detección	<b>PACIENTES CON ANTECEDENTES FAMILIARES DE CMH PERO SIN SÍNTOMAS PERSONALES</b>	Las opciones de exámenes de detección y detección temprana incluyen: exámenes físicos, ecocardiogramas, electrocardiogramas (ECG) o resonancia magnética cardíaca. Consulte a su médico sobre qué opciones, si hubiera alguna, pueden ser convenientes para usted.
Próximos Pasos	<b>HABLAR</b>	Comparta esta información con sus familiares para que ellos puedan hablar con sus médicos y conocer más al respecto.
Buscar Ayuda	<b>RECURSOS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>National Society of Genetic Counselors <a href="http://nsgc.org">nsgc.org</a></li> <li>Hypertrophic Cardiomyopathy Association <a href="http://4hcm.org">4hcm.org</a></li> <li>Ley de no discriminación por información genética (Genetic Information Nondiscrimination Act, GINA) <a href="http://ginahelp.org">ginahelp.org</a></li> </ul>

### CMH en la Familia

Aunque la prueba genética fue negativa, la CMH generalmente está presente en la familia. Todos los familiares cercanos de una persona que sufra de CMH (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.