

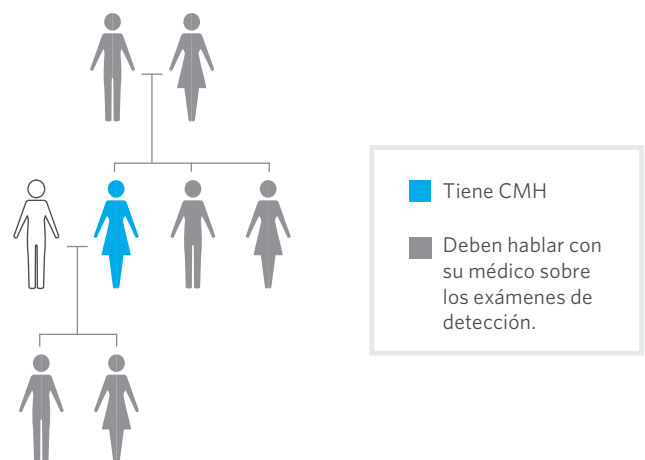
Comprender el Resultado de la VUS en la Prueba Genética de Cardiomiopatía Hipertrófica (CMH)

INFORMACIÓN PARA PACIENTES CON UNA VARIANTE DE SIGNIFICADO INDETERMINADO

Resultado	VUS	La prueba muestra que presenta una variante de significado indeterminado (VUS) en un gen que causa la CMH. Una variante de significado indeterminado es un cambio genético, pero se desconoce si causa la CMH o no.
Diagnóstico	SIN CAMBIO	Esta prueba no modifica su diagnóstico cardiovascular. Si se le ha diagnosticado CMH, el diagnóstico se mantiene.
Pruebas Adicionales	PARA FAMILIARES	Someter a sus familiares que sufran de CMH a la prueba puede ayudar a explicar esta variante de significado indeterminado. Consulte a su médico o asesor genético sobre qué familiares puede ser útil analizar.
	PARA USTED	Es conveniente realizar otras pruebas genéticas. Hable sobre este tema con su médico o asesor genético.
Opciones de Manejo	PACIENTES CON SÍNTOMAS DE CMH	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 CMH 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 Ley de no discriminación por información genética (Genetic Information Nondiscrimination Act, GINA) ginahelp.org

CMH en la Familia

Aunque esta prueba fue una variante de significado indeterminado, la CMH 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.



Please talk with your doctor or genetic counselor about this. The field of genetics is continuously changing, so updates related to your result, medical recommendations, and/or potential treatments may be available over time. This information is not meant to replace a discussion with a healthcare provider, and should not be considered or taken as medical advice.