

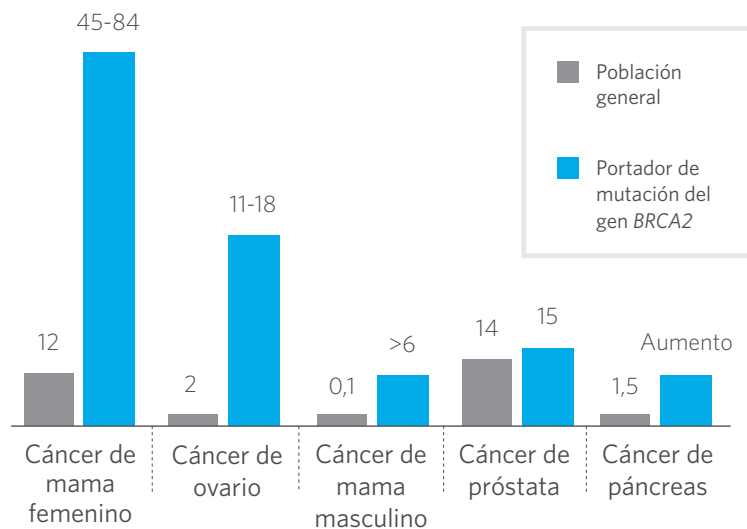
## Comprender el resultado positivo de la prueba genética *BRCA2*

INFORMACIÓN PARA PACIENTES CON UNA **MUTACIÓN PATOGENICA O VARIANTE, PROBABLEMENTE PATOGENICA**

### 5 cosas que debe saber

1	Mutación del gen <i>BRCA2</i>	La prueba muestra que tiene una mutación patogénica o variante que es probablemente patogénica en el gen <i>BRCA2</i> .
2	Cáncer de mama y de ovario hereditarios (HBOC)	Las personas con mutaciones del gen <i>BRCA2</i> tienen cáncer de mama y de ovario hereditarios.
3	Riesgos de cáncer	Usted tiene mayor probabilidad de desarrollar cáncer de mama femenino o masculino, de ovario, de páncreas, de próstata y, posiblemente, otros tipos de cáncer.
4	¿Qué puede hacer?	Existen opciones de manejo del riesgo para detectar el cáncer en una etapa temprana o reducir el riesgo de desarrollar cáncer. Es importante que hable sobre estas opciones con su médico y decida respecto del plan que mejor maneje los riesgos de desarrollar cáncer.
5	Familia	Los miembros de su familia también pueden estar en riesgo; pueden someterse a una prueba de la mutación del gen <i>BRCA1</i> que se identificó en su caso.

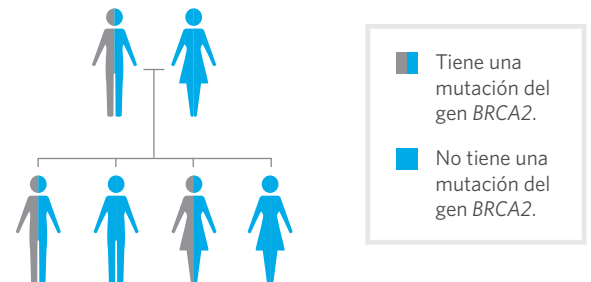
### Riesgo de desarrollar cáncer a lo largo de la vida por la mutación del gen *BRCA2* (%)\*



\*Los riesgos de cáncer mencionados anteriormente representan el rango típico para personas con una mutación en este gen. En el informe de resultados, se le informará sobre los riesgos de desarrollar cáncer específicos para la mutación que se halló en su caso, si estuvieran disponibles.

### Mutaciones del gen *BRCA2* en la familia

Existe una probabilidad aleatoria de 50/50 de transmitir una mutación del gen *BRCA2* a sus hijos. La siguiente imagen muestra que tanto los hombres como las mujeres pueden portar y transmitir estas mutaciones.



# Comprender el resultado positivo de la prueba genética *BRCA2*

## INFORMACIÓN PARA PACIENTES CON UNA **MUTACIÓN PATOGENICA O VARIANTE, PROBABLEMENTE PATOGENICA**

Resultado	<b>MUTACIÓN</b>	La prueba muestra que tiene una mutación patogénica (un cambio en el gen causante de enfermedad, similar a un error de ortografía) o variante que es probablemente patogénica en el gen <i>BRCA2</i> . Ambos resultados deben considerarse positivos.
Gen	<b><i>BRCA2</i></b>	Todos tenemos dos copias del gen <i>BRCA2</i> , que heredamos de forma aleatoria de cada uno de nuestros padres. Las mutaciones en una copia del gen <i>BRCA2</i> pueden aumentar la probabilidad de que usted desarrolle ciertos tipos de cáncer a lo largo de la vida.
Enfermedad	<b>CÁNCER DE MAMA Y DE OVARIO HEREDITARIOS (HBOC)</b>	Las personas con mutaciones del gen <i>BRCA2</i> tienen cáncer de mama y de ovario hereditarios.
Riesgos de cáncer	<b>AUMENTO</b>	Usted tiene mayor probabilidad de desarrollar cáncer de mama femenino o masculino, de ovario, de trompas de Falopio, o cáncer peritoneal primario, de páncreas, de próstata y, posiblemente, otros tipos de cáncer.
Otras inquietudes médicas	<b>PUEDEN ESTAR PRESENTES</b>	Las personas con mutaciones del gen <i>BRCA2</i> pueden tener un riesgo mayor de tener un hijo con anemia de Fanconi, pero solo si su pareja también porta una mutación del gen <i>BRCA2</i> . La anemia de Fanconi es una enfermedad poco frecuente que puede generar características físicas específicas, insuficiencia de la médula ósea y un riesgo mayor de desarrollar ciertos tipos de cáncer.
Opciones de manejo	<b>PARA MUJERES</b>	Las opciones de prevención y detección temprana para mujeres pueden incluir: examen de las mamas, mamografía, resonancia magnética de las mamas, ecografía transvaginal, análisis de sangre denominado CA-125, medicamentos preventivos u opciones de cirugía preventiva. Consulte a su médico sobre qué opciones pueden ser convenientes para usted.
Opciones de manejo	<b>PARA HOMBRES</b>	Las opciones de exámenes de detección y de detección temprana para hombres pueden incluir: examen de las mamas, mamografía y mayores exámenes de la próstata. Consulte a su médico sobre qué opciones pueden ser convenientes para usted.
Manejo del riesgo	<b>VARÍA</b>	Las decisiones sobre el manejo del riesgo son muy personales y la mejor opción depende de muchos factores. Los exámenes de detección por lo general comienzan más temprano que en la población general y, a menudo, se realizan con mayor frecuencia. Es importante que hable sobre estas opciones con su médico.
Familiares	<b>LA PROBABILIDAD ES 50/50</b>	Sus familiares cercanos (como sus padres, hermanos, hijos) tienen una probabilidad aleatoria de 50/50 de heredar la mutación del gen <i>BRCA2</i> que usted porta, y otros familiares (como sus tíos y primos) también pueden heredarlo. Sus familiares pueden someterse a una prueba para esta misma mutación. En función de los antecedentes familiares, aquellos que NO la tienen pueden no tener una probabilidad mayor (superior a la de la población general) de desarrollar cáncer.
Próximos pasos	<b>HABLAR</b>	Se recomienda que comparta esta información con sus familiares para que ellos puedan conocer más y hablar al respecto con sus proveedores de atención médica.
Buscar ayuda	<b>RECURSOS</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Sitio de Ambry sobre cáncer hereditario para familias <a href="https://patients.ambrygen.com/cancer">patients.ambrygen.com/cancer</a></li><li>• Bright Pink <a href="https://brightpink.org">brightpink.org</a></li><li>• FORCE <a href="https://facingourrisk.org">facingourrisk.org</a></li><li>• Sharsheret <a href="https://sharsheret.org">sharsheret.org</a></li><li>• Susan G. Komen Foundation <a href="https://komen.org">komen.org</a></li><li>• Ley de no discriminación por información genética (Genetic Information Nondiscrimination Act, GINA) <a href="https://ginahelp.org">ginahelp.org</a></li><li>• National Society of Genetic Counselors <a href="https://nsgc.org">nsgc.org</a></li><li>• Canadian Society of Genetic Counsellors <a href="https://cagc-accg.ca">cagc-accg.ca</a></li></ul>

Consulte esta información con su proveedor de atención médica. El campo de la genética del cáncer está evolucionando constantemente, por lo que pueden estar disponibles actualizaciones sobre su resultado de *BRCA2*, 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.