

MYRIAD

Foresight®

Carrier Screen



Kerry B. e David A.
Recorreram ao
Foresight Carrier Screen



PAINEL FUNDAMENTAL

Uma mulher grávida ou a pensar em engravidar, pode descobrir se ela ou o seu parceiro possuem doenças hereditárias que podem ser transmitidas aos seus filhos.

Rastreio simples de doenças hereditárias

BENEFÍCIOS

O rastreio dos portadores pode ajudá-lo a planear e a preparar

O **Myriad Foresight® Carrier Screen** pode ajudar o seu prestador de cuidados de saúde a determinar a possibilidade de transmissão de doenças hereditárias graves aos seus filhos. Apenas necessitamos de uma pequena amostra de sangue ou saliva. Em média, os resultados ficam prontos em cerca de duas semanas.



Testes precoces

Os testes podem ser realizados no início da gravidez ou até antes.

Conhecer os riscos pode ajudar a família a preparar-se

A maioria das pessoas recebe resultados tranquilizantes e a paz de espírito que a eles está associada. Se o rastreio evidenciar alguma doença, recorra ao apoio do seu prestador de cuidados de saúde ou de um consultor genético para compreender o resultado e determinar os passos seguintes.

Acompanhamento à sua medida

Queremos que tenha todo o acompanhamento necessário. Todos os rastreios Foresight Carrier Screen incluem consultas agendadas ou a pedido com os nossos consultores genéticos. Os nossos especialistas em pagamentos poderão esclarecer todas as dúvidas relacionadas com faturação.

DOENÇAS

Realizamos o despiste de várias doenças graves

Fibrose quística

A fibrose quística afeta vários órgãos do corpo, incluindo pulmões, pâncreas e fígado, cobrindo-os com uma substância anormalmente espessa e viscosa. A fibrose quística pode causar problemas respiratórios crónicos e infeções pulmonares. Os doentes têm uma esperança de vida reduzida.

Quando ambos os progenitores são portadores, há uma probabilidade de 1 em 4 (25%) de a criança ter a doença.

Atrofia muscular espinhal (AME)

A atrofia muscular espinhal (tipo 1) é a causa genética mais comum de mortalidade infantil antes dos dois anos de idade. É causada por alterações num gene denominado SMN1 (survival motor neuron). Os bebés com AME não conseguem usar os músculos para se movimentarem, gatinharem, sentarem e, eventualmente, respirar ou engolir.

Quando ambos os progenitores são portadores, o risco de a doença ser transmissível à criança é de 1 em 4 (25%).

Síndrome do X-frágil

A síndrome do X-frágil é a causa hereditária mais comum de deficiência mental. A intervenção e tratamento o mais precoce possível são benéficos, mas a idade média de diagnóstico é aos três anos. É normalmente transmitida de mãe para filho e o diagnóstico precoce pode influenciar positivamente as competências sociais e cognitivas da criança.

Como o gene desta síndrome está no cromossoma X, as mulheres portadoras têm uma probabilidade de 1 em 2 (50%) de transmitirem aos seus filhos.

Já tem os resultados. Qual é o próximo passo?

Se ficar a saber que é portadora de fibrose quística ou atrofia muscular espinhal, é essencial que o seu parceiro seja submetido ao rastreio para determinar se é portador da mesma doença.

Se ambos os membros do casal forem portadores (ou se a mulher for portadora da síndrome do X-frágil), há passos importantes a dar.

Realizar o diagnóstico pré-natal

A biópsia das vilosidades coriônicas (BVC) ou amniocentese pode determinar se uma doença hereditária foi transmitida ao feto.

Preparar o parto

Conforme os resultados, pode optar por recorrer a ajuda adicional para planear e preparar o nascimento. Em alguns casos, o tratamento precoce pode fazer toda a diferença. Pode começar por falar com um especialista ou com um dos nossos consultores genéticos.

Explorar outras opções para constituir família

Se não estiver grávida, os resultados podem contribuir para determinar se pretende considerar um procedimento de fertilização in vitro (FIV) em que os embriões são rastreados quanto a doenças genéticas antes da implantação. Outras opções incluem a adoção ou a doação de esperma ou óvulos.

Cuidamos de si

Empenhados em tornar os rastreios genéticos acessíveis

Sabemos que cada situação é única. Por isso, criámos o Programa de avaliação da Myriad, um programa abrangente concebido para disponibilizar rastreios genéticos a um maior número de doentes.

O Programa de avaliação da Myriad para o Foresight Carrier Screen tem três componentes chave concebidos para o ajudar a tomar decisões informadas quanto à sua saúde, à sua família e ao seu futuro.

- Inclusão numa rede abrangente de planos de saúde
- Apoio financeiro e planos de pagamento para doentes elegíveis
- Estimativas de custos personalizadas

➤ Para obter mais informações sobre o acesso aos serviços da Myriad, visite myriadwomenshealth.com/access

➤ Tem dúvidas?

Os nossos especialistas estão disponíveis entre as **6:00 e as 17:00**, de segunda a sexta-feira

Telefone: **(888) 268-6795**

Contacto online: myriadwomenshealth.com/contact