

MYRIAD

Foresight®

Carrier Screen

Pruebas genéticas de detección de afecciones hereditarias



Kerry B. y David A.
Usaron la prueba Foresight
Carrier Screen

Si está embarazada o está pensando en quedar embarazada, averigüe si usted o su pareja son portadores de afecciones hereditarias que podrían afectar a su familia.

La prueba de detección de portador puede ayudarle a hacer planes y a prepararse

La prueba **Myriad Foresight® Carrier Screen** puede ayudar a su proveedor de atención médica a determinar si usted podría transmitirle afecciones de salud hereditarias a su hijo. Lo único que se necesita es una pequeña muestra de saliva o de sangre. Los resultados están listos en aproximadamente dos semanas.



Las afecciones hereditarias son comunes

Individualmente, las afecciones hereditarias son raras, pero, de forma colectiva, las afecciones incluidas en la prueba Foresight Carrier Screen afectan a 1 de cada 300 embarazos. Eso es superior a la incidencia del síndrome de Down.



El historial familiar no explica todo

Conocer su historial familiar puede decirle mucho sobre su salud y la de su bebé. Sin embargo, muchos de nosotros somos portadores de afecciones hereditarias y simplemente no lo sabemos. De hecho, más del 80 % de los niños que tienen afecciones hereditarias nacen de padres sin un historial familiar conocido.

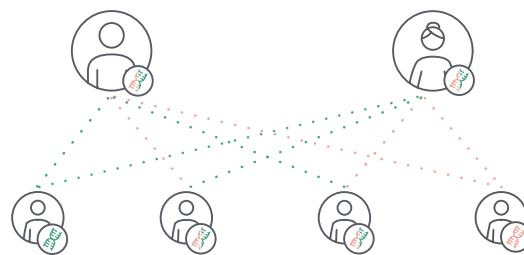


Las afecciones hereditarias no discriminan

Cualquier persona de cualquier grupo étnico o racial puede dar a luz a un bebé con una afección hereditaria. Actualmente, las asociaciones médicas reconocen las ventajas de ofrecerles pruebas de detección para el mismo conjunto de enfermedades a todos los pacientes, independientemente de su ascendencia.

Sus genes son la huella de su familia

Los bebés heredan la mitad de los genes de su mamá y la mitad de su papá. Esos genes se transmiten junto con las características familiares, como el color del cabello y de los ojos. En ocasiones, también transmiten afecciones hereditarias.



Es normal ser portador de una afección hereditaria

Ser portador significa que usted heredó un gen normal de uno de sus padres y un gen con una irregularidad, también conocido como mutación, del otro. Siempre y cuando tenga una copia normal de un gen, probablemente no presente síntomas.

Es importante saber si ambos son portadores

Si se descubre una mutación en un gen en la prueba de detección de la madre, será importante que el padre también se someta a una prueba. Si ambos padres tienen una mutación en el mismo gen, existe una probabilidad de 1 en 4 (25 %) en cada embarazo de que sus hijos hereden la mutación de los dos padres y presenten síntomas de la enfermedad asociada.

También existen algunas afecciones en las que los hijos corren riesgo de presentar síntomas aunque solo la madre presente una mutación.

Podemos buscar una variedad de afecciones graves



La prueba **Myriad Foresight® Carrier Screen** evalúa su estado de portador para afecciones graves que puede conocer, como la fibrosis quística, así como también para otras 175 que se clasifican en las siguientes categorías:

- Afecciones en las que **el tratamiento temprano** puede marcar la diferencia (como la fenilcetonuria [PKU])
- Afecciones que causan **discapacidad intelectual** (como el síndrome del cromosoma X frágil)
- Afecciones que **reducen el tiempo de vida** (como el síndrome de Bloom)
- Afecciones en las que no hay **opciones de tratamiento disponibles** (como la enfermedad de Tay-Sachs)

Podrá encontrar una lista completa de las afecciones evaluadas mediante pruebas de detección en myriadwomenshealth.com/foresight/diseases

Ya tiene sus resultados. ¿Qué sucede después?

Si descubre que es portador de una mutación en un gen, es fundamental que su pareja se someta a una prueba de detección para asegurarse de que no sea portadora de una mutación en el mismo gen. Si ambos son portadores, hay medidas importantes que puede tomar.

Hacer un diagnóstico prenatal

El muestreo de vellosidades coriónicas (CVS) o la amniocentesis pueden determinar si se le transmitió una afección hereditaria a su hijo.

Prepararse para el parto

Según los resultados, puede optar por buscar ayuda adicional para poder planificar y prepararse para el futuro. En algunos casos, el tratamiento temprano puede hacer una gran diferencia. Puede empezar por hablar con un especialista o con uno de nuestros asesores genéticos.

Explorar otras opciones para formar una familia

Si aún no está embarazada, los resultados pueden ayudarle a determinar si quiere considerar un procedimiento de fertilización in vitro (IVF), en el que los embriones se someten a una prueba de detección de enfermedades genéticas antes de la implantación. Otras opciones son la adopción o la donación de esperma o de óvulos.

Para obtener más información, consulte myriadwomenshealth.com/foresight

Le ofrecemos cobertura

Comprometidos a que las pruebas de detección genética sean asequibles

Comprendemos que cada situación es única. Es por eso que creamos el Programa de Acceso de Myriad, un programa integral diseñado para que las pruebas de detección genética sean asequibles para más pacientes.

El Programa de Acceso de Myriad tiene tres componentes clave diseñados para ayudarle a tomar decisiones informadas sobre su salud, su familia y su futuro.

- Amplia aceptación en la red de los planes de salud
- Asistencia financiera y planes de pago para quienes califiquen
- Estimaciones de costos personalizadas

Para obtener más información sobre la cobertura de Myriad, visite myriadwomenshealth.com/access.

¿Por qué Myriad?

Nos dedicamos a ayudarle a tomar decisiones inteligentes sobre su salud, su familia y su futuro

La prueba Foresight Carrier Screen utiliza ciencia y tecnología de avanzada para detectar mutaciones asociadas con más de 175 afecciones graves.

Obtendrá resultados en los que usted y su proveedor de atención médica pueden confiar

Nuestras pruebas de detección se han diseñado para ser altamente precisas y completas. Independientemente de que los resultados sean positivos o negativos, puede estar seguro de que al momento de tomar decisiones para usted o su familia, está lo más informado posible.

Apoyo cuando lo necesite

Queremos que tenga todo el apoyo que necesite. Todas las pruebas Foresight Carrier Screen implican consultas programadas o a pedido con nuestros asesores genéticos, y nuestros especialistas de pagos pueden ayudarle con los problemas de facturación que pueda tener.

¿Tiene alguna pregunta?

Nuestros especialistas atienden:
De 6:00 a. m. a 5:00 p. m., PST
De lunes a viernes

Teléfono: **(888) 268-6795**

En línea: **myriadwomenshealth.com/contact**



Es muy importante que planifique su futuro, y las pruebas de ADN facilitan esta planificación. Existe un 25 % de probabilidad de que hubiéramos tenido un hijo afectado y, sin la prueba de detección, nunca lo hubiéramos sabido.

— KERRI B. & DAVID A.

Mire el video para conocer más sobre la prueba de detección de portador.

Envíe un mensaje de texto con la palabra “ESPCARRIER” al 99150.

Se aplicarán tarifas de mensajes y datos.

Los términos y condiciones y la política de privacidad se encuentran en myriadwomenshealth.com/terms.

Myriad es una compañía de tecnología de la salud que analiza su ADN en busca de afecciones que podrían afectarlos a usted o a sus hijos.

Ofrecemos dos pruebas de detección prenatal paramujeres embarazadas:

**Foresight® Carrier Screen
(Prueba de detección de portador)**

Busca afecciones hereditarias, como la fibrosis quística.

**Prequel™ Prenatal Screen
(Prueba de detección prenatal)**

Busca afecciones cromosómicas, como el síndrome de Down.



myriadwomenshealth.com

180 Kimball Way, South San Francisco, CA 94080
Foresight & Prequel Support | prenatalsupport@myriad.com
(888) 268-6795