



Kerry B. & David A.
Usaron 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.

Pruebas genéticas de detección de afecciones hereditarias

¿POR QUÉ ESTA PRUEBA DE DETECCIÓN ES IMPORTANTE?

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

La prueba **Counsyl 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.

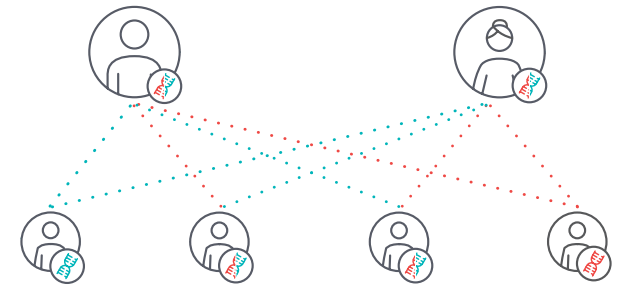


Puede encontrar más información disponible en counsyl.com/foresight

CÓMO FUNCIONA

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.

AFECCIONES

Podemos buscar una variedad de afecciones graves



La prueba 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)

SIGUIENTES PASOS

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 espermatozoides o de óvulos.



PROGRAMA DE ACCESO DE COUNSYL

Le ofrecemos cobertura

Nos comprometemos a lograr que las pruebas de detección genéticas sean asequibles

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

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

- Estimaciones de costos personalizadas por correo electrónico y/o mensaje de texto
- Clasificación dentro de la red con la mayoría de los planes médicos
- Opciones entre las que puede elegir para ayudarle con sus gastos de desembolso
 - Si tiene una gran responsabilidad de desembolso, es posible que tenga a su disposición un precio con descuento por pronto pago si envía el pago en un plazo de 45 días después de recibir su factura.
 - Usted puede calificar para una prueba de detección gratuita según el tamaño de su familia, sus ingresos y sus gastos médicos.
 - Se ofrecen planes de pago sin intereses cuando paga el monto completo facturado, independientemente de su necesidad económica.

MÁS ACERCA DE COUNSYL

¿Por qué Counsyl?

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: counsyl.com/contact

Para obtener más información sobre la cobertura de Counsyl, visite counsyl.com/access