

Su informe MyRisk® tiene tres secciones

 Las imágenes se incluyen solo a modo de referencia y no reflejan sus resultados.

1. Resultado de la prueba genética

Su resultado es negativo

GENETIC RESULT: NEGATIVE - NO CLINICALLY SIGNIFICANT MUTATION IDENTIFIED

At this time, any genetic changes identified in this report are not known to warrant modification of the patient's medical management beyond what is indicated by the patient's personal and family history.



Esta sección del informe describe sus resultados. Un resultado negativo significa que en los genes analizados no se detectaron cambios genéticos asociados a una mayor probabilidad de presentar cáncer. Esto **no** significa que su riesgo de cáncer sea cero. Existen factores no analizados, como los antecedentes familiares, la dieta, el estilo de vida, el medio ambiente y los genes, que pueden influir en su riesgo y debe conversar al respecto con su proveedor de atención médica.

Consulte sus resultados en la primera página del informe.

2. Antecedentes de salud familiares

PERSONAL / FAMILY CANCER HISTORY SUMMARY			
FAMILY MEMBER		CANCER / CLINICAL DIAGNOSIS	AGE AT DIAGNOSIS
Patient		Colorectal Polyps: 1	Not Provided
Father		Colorectal Polyps: 100-999	52
Uncle Paternal		Melanoma	45 [±]
Brother		Colorectal Polyps: # Not Specified	36
PATIENT CLINICAL HISTORY SUMMARY			
Patient's age	39	Hormone Replacement Therapy (HRT)	Not Specified
Ancestry	White/Non-Hispanic	- HRT: Treatment Type	Not Specified
Height	5 ft 7 in	- HRT: Current user	Not Specified
Weight	175 lbs	- Number of years ago started	Not Specified
Age of menarche	13	- Additional years of intended use	Not Specified
Patient's menopausal status	Pre-menopausal	- HRT: Past user	Not Specified
- Age of onset	N/A	- Number of years ago ended	Not Specified
Age of first live birth	27	Breast biopsy	No Benign Diseases

Esta sección contiene los antecedentes de salud personales y familiares que su proveedor de atención médica proporcionó al laboratorio cuando solicitó la prueba.

3. Herramienta de Manejo MyRisk

	GENETIC RESULT: NEGATIVE - NO CLINICALLY SIGNIFICANT MUTATION IDENTIFIED At this time, any genetic changes identified in this report are not known to warrant modification of the patient's medical management beyond what is indicated by the patient's personal and family history.	
	CLINICAL HISTORY ANALYSIS: NO ADDITIONAL MANAGEMENT GUIDELINES IDENTIFIED BASED ON THE CLINICAL HISTORY PROVIDED Other clinical factors may influence individualized management. This analysis may be incomplete if details about cancer diagnoses, ages, family relationships or other factors were omitted or ambiguous. If this patient also has a clinically significant mutation, the recommendations based on the clinical history analysis should be considered in light of the possibility that this mutation explains all or some of the cancer history in the family.	

La Herramienta de Manejo MyRisk incluye un resumen de los resultados. Dado que su resultado es negativo, no se recomiendan ajustes en su manejo médico. Sin embargo, es importante que hable con su proveedor de atención médica para elaborar un plan de atención personalizado.

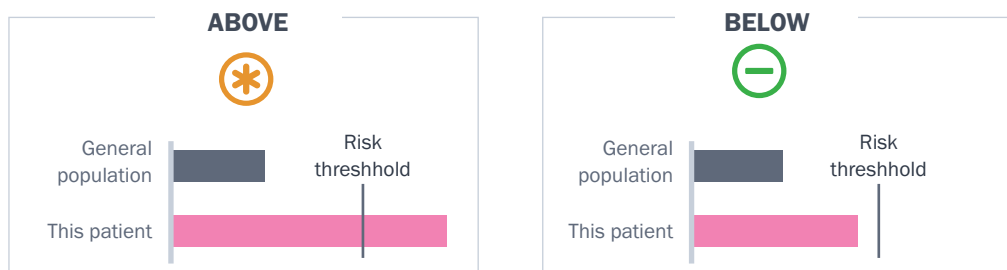
Palabras que podría encontrar en el informe

Variante genética de importancia incierta (VUS, por sus siglas en inglés)

Una VUS es un tipo de cambio genético con efectos desconocidos sobre la salud. Las decisiones de atención médica **no** deben basarse en una variante genética de importancia incierta. Si se obtiene nueva información sobre la VUS detectada en su prueba que podría afectar su atención médica o suministrar información sobre sus riesgos de presentar cáncer, Myriad se pondrá en contacto con su proveedor de atención médica.

RiskScore® para cáncer de mama

RiskScore calcula la probabilidad de que una persona presente cáncer de mama. La puntuación se calcula utilizando los antecedentes de salud personales y familiares y la información genética que se obtiene en la prueba. El gráfico de barras de RiskScore compara su riesgo de presentar cáncer de mama durante el resto de su vida (en rosa) con el de la población general (en gris). Es posible que las personas con un puntaje del 20 % o superior necesiten pruebas de detección del cáncer de mama adicionales.



Cálculo de riesgo con Tyrer-Cuzick

El cálculo de riesgo usando el modelo Tyrer-Cuzick también constituye una herramienta que estima la probabilidad de que una persona presente cáncer de mama a lo largo de su vida. El cálculo solo emplea los antecedentes de salud personales y familiares. Es posible que las personas con un puntaje del 20 % o superior necesiten pruebas de detección del cáncer de mama adicionales.

Análisis MyRisk de una mutación específica

Las pruebas de una mutación específica estudian un cambio genético específico en un gen. Si un miembro de su familia ha obtenido un resultado positivo para un cambio genético asociado a un mayor riesgo de presentar cáncer, es posible que su proveedor le haya indicado hacer la prueba solo para esa mutación genética particular.

Pasos siguientes



Converse sobre los resultados con su proveedor de atención médica.



Comparta los resultados con sus familiares y aliéntelos a que consulten a su proveedor de atención médica sobre las pruebas de cáncer hereditario.



Consulte a un asesor genético a través de la Sociedad Nacional de Asesores Genéticos: findageneticcounselor.nsgc.org



Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier cambio en sus antecedentes de salud personales o familiares. Estas actualizaciones podrían afectar su plan de atención.



Explore nuestros recursos

Sesión educativa con un asesor en genética certificado patient.myriad.com

Información sobre los genes que se analizan con MyRisk myriad.com/gene-table

Asistencia financiera y facturación myriad.com/affordability