

Comprender los resultados de su informe MyRisk®

Su informe MyRisk® tiene tres secciones

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

1. Resultado de la prueba genética

Su resultado es positivo.

GENETIC RESULT: POSITIVE - CLINICALLY SIGNIFICANT MUTATION IDENTIFIED



Esta sección del informe describe los resultados de su prueba. Un resultado positivo significa que en los genes analizados se detectó un cambio genético asociado a una mayor probabilidad de presentar cáncer. Este cambio se conoce como una mutación de relevancia clínica. Este resultado no significa que usted tiene cáncer ni que sea seguro que tendrá cáncer en el futuro. Simplemente significa que su riesgo es superior al del promedio de la población.

Consulte sus resultados en la primera página del informe.

2. Antecedentes de salud familiares

FAMILY MEMBER	CANCER / CLINIC	CANCER / CLINICAL DIAGNOSIS		AGE AT DIAGNOSIS	
Patient	Colorectal Polyps: 1	Colorectal Polyps: 1		Not Provided	
Father	Colorectal Polyps: 100-999		52		
Uncle Paternal	Melanoma		45 [±]		
Brother	Colorectal Polyps: # N	Colorectal Polyps: # Not Specified 36			
Patient's age Ancestry	39 White/Non-Hispanic	Hormone Replacement Therapy (HRT) - HRT: Treatment Type		Not Specified Not Specified	
Patient's age	39	Hormone Replacement Therapy (HRT)		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	
		- Number of years ago ended			
- Age of onset	N/A	 Number of years 	ago ended	Not Specified	

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

La información que aquí se incluye podría afectar las opciones de manejo médico que se describen en la siguiente sección del informe.

3. Herramienta de Manejo MyRisk



La herramienta de Manejo MyRisk incluye tres resúmenes clave: un resumen de los resultados, una lista de los tipos de cáncer relacionados con sus resultados y un conjunto de recomendaciones médicas especializadas para su atención que incluye la frecuencia de las pruebas de detección, medicamentos y cambios en el estilo de vida.





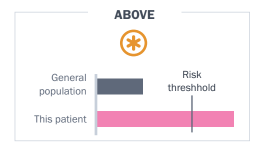
Palabras que podría encontrar en el informe

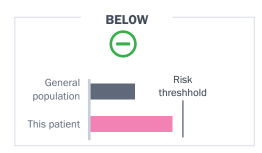
Variante genética de importancia incierta (VUS, por sus siglas en inglés)

Una VUS es un tipo de cambio genético con efectos desconocidos sobre la salud. Las decisiones de atención médica <u>no</u> 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 con su proveedor de atención médica sobre los resultados y todo cambio recomendado en su 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



Explore nuestros recursos

Sesión educativa con un asesor en genética certificado <u>patient.myriad.com</u> Información sobre los genes que se analizan con MyRisk <u>myriad.com/gene-table</u> Asistencia financiera y facturación <u>myriad.com/affordability</u>



