



EDUCACIÓN PARA PACIENTES Y CUIDADORES

Preguntas frecuentes sobre cómo ver sus resultados de pruebas genéticas en MyMSK

Esta información le ayudará conocer más sobre los resultados de su prueba genética. **No es un plan de control del cáncer.** Hable con su proveedor de cuidados de la salud antes de tomar cualquier decisión sobre exámenes de detección del cáncer o cirugías. Le ayudará a elaborar un plan de control del cáncer según los resultados de su examen genético y en sus antecedentes personales y familiares en materia de cáncer.

¿Cuándo puedo ver mis resultados?

Sus resultados estarán disponibles en MyMSK tan pronto como ingresen a nuestro sistema. Esto significa que es posible que vea sus resultados antes que su proveedor de cuidados de la salud los vea o hable con usted. Su proveedor de cuidados de la salud se comunicará con usted después de revisarlos.

¿Dónde puedo encontrar mis resultados?

Puede ver los resultados de su prueba genética en MyMSK usando la aplicación o el navegador web (dispositivo móvil o de escritorio):

- Si utiliza la aplicación móvil MyMSK, seleccione Medical Info (Información médica). Luego seleccione Test Results (Resultados de pruebas).
- Si utiliza su navegador web, seleccione Información médica en el banner azul en la parte superior de la pantalla. A continuación, seleccione Test Results and Reports (Resultados de pruebas e informes).

Si tiene problemas para encontrar los resultados de su prueba, llame a la línea de ayuda gratuita de MyMSK al 800-248-0593 o al 646-227-2593. El servicio está disponible de lunes a viernes de 9 am a 5 pm (hora del este).

¿Qué significa que el resultado del examen sea positivo?

Un resultado positivo de la prueba significa que se encontró un cambio en un gen (conocido como mutación). Esa mutación puede ayudar a explicar por qué a una persona se le diagnosticó cáncer. También

puede explicar por qué existen ciertos tipos de cáncer en una familia.

Una mutación también puede significar que existe un mayor riesgo de padecer ciertos tipos de cáncer. Los riesgos de cáncer y el tipo específico de cáncer pueden ser diferentes para diferentes mutaciones. Para algunas mutaciones, los riesgos de padecer un cáncer específico pueden ser altos. Para otras mutaciones, los riesgos pueden ser menores.

A las personas que tienen mutaciones se les pueden ofrecer exámenes de detección especiales o más frecuentes para intentar hallar el cáncer lo antes posible. Los exámenes específicos que se hagan dependerán del gen que presenta la mutación. En el caso de algunas mutaciones, no existen pautas claras sobre cuáles son los mejores exámenes de detección que se deben hacer o con qué frecuencia hay que realizarlos.

A las personas que tienen mutaciones también se les pueden ofrecer ciertos tipos de cirugías. Estas cirugías pueden ayudar a reducir el riesgo de padecer cáncer. Su proveedor de cuidados de la salud hablará con usted sobre sus recomendaciones para el control del cáncer.

Si una persona tiene una mutación, es posible que otros

integrantes de la familia también tengan la misma mutación. Si es así, pueden tener más riesgo de padecer los tipos de cáncer que están vinculados con esa mutación.

Un asesor en genética de MSK puede ayudarle a determinar qué integrantes de la familia corren riesgo de presentar la mutación, quién debería hacerse el examen y cuándo es el momento (la edad) adecuado para hacérselo.

¿Qué significa que el resultado del examen sea negativo?

Un resultado negativo significa que no se halló ninguna mutación. Esto puede suceder por varias razones. Por ejemplo:

- Los antecedentes personales o familiares de cáncer pueden haberse presentado por casualidad. Hay algunos tipos de cáncer que pueden ocurrir en varias personas de una familia sin que la causa sea una mutación genética.
- Es posible que haya una mutación genética en otros integrantes de la familia, pero que usted no la haya heredado.
- Es posible que usted tenga una mutación en el gen o

los genes que se examinaron, pero que el método de examen que se utilizó no permita hallarla. No hay una única forma de examen genético que permita encontrar todas las mutaciones que puede haber en un gen.

- Es posible que usted tenga una mutación en otro gen. Por ejemplo, es posible que usted tenga una mutación en un gen que aún no se ha descubierto o que tenga una mutación genética muy poco frecuente.

¿Qué significa que haya una variante de significado incierto?

Una variante de significado incierto es un cambio en un gen que aún no se comprende por completo. Todavía no sabemos si el cambio tiene algún impacto en su riesgo de padecer cáncer. Su proveedor de cuidados de la salud le recomendará exámenes de detección de cáncer en función de sus antecedentes familiares. En el futuro, es posible que las investigaciones aclaren si una variante de significado incierto aumenta el riesgo de padecer cáncer o no lo hace.

¿Con quién me puedo comunicar si tengo preguntas?

Si tiene preguntas, llame al proveedor de cuidados de la

salud de MSK que solicitó su prueba genética.

If you have questions or concerns, contact your healthcare provider. A member of your care team will answer Monday through Friday from 9 a.m. to 5 p.m. Outside those hours, you can leave a message or talk with another MSK provider. There is always a doctor or nurse on call. If you're not sure how to reach your healthcare provider, call 212-639-2000.

Para obtener más recursos, visite www.mskcc.org/pe y busque en nuestra biblioteca virtual.

Frequently Asked Questions About Viewing Your Genetic Test Results in MyMSK - Last updated on November 28, 2022
Todos los derechos son propiedad y se reservan a favor de Memorial Sloan Kettering Cancer Center