

Resultado de la prueba de detección de ADN libre

No se indica el sexo fetal.

En el análisis de sangre reciente que se hizo para detectar trastornos cromosómicos se observó lo siguiente:
con la prueba de detección de ADN libre no puede indicarse el sexo del bebé en gestación.

El objetivo principal de la prueba de ADN libre es detectar tres trastornos cromosómicos: el síndrome de Down, la trisomía 18 y la trisomía 13. Los resultados de la prueba indican que su embarazo corre un riesgo muy bajo de presentar estos tres trastornos.

Es posible que haya solicitado que se le informe el sexo del bebé en el resultado, pero no siempre es posible lograr detectarlo. Para predecir el sexo del bebé en gestación, en la prueba de ADN libre se debe detectar la presencia o ausencia de un cromosoma Y en la muestra. Lamentablemente, en un número pequeño de muestras no puede predecirse el sexo del bebé en gestación.

¿Por qué no se informó el sexo del bebé?

El cromosoma Y es mucho más pequeño que cualquiera de los demás cromosomas que se estudian. Cuanto más pequeño el tamaño, menor es la cantidad de ADN "Y" para analizar en el laboratorio. En consecuencia, puede ser difícil confirmar la presencia o ausencia del cromosoma Y. En el laboratorio se tiene el cuidado de informar el sexo del bebé en gestación únicamente si el resultado es muy claro y, por lo tanto, confiable.

¿Esto significa que el bebé tiene algún problema?

No, esto no es una señal de que haya un problema. Se trata solo de una limitación de este tipo de prueba de detección.

¿Puedo volver a hacerme la prueba? No. Repetir la prueba no le brindará un resultado confiable sobre el sexo del bebé. Por este motivo, no ofrecemos repetir la prueba.

¿Cómo puedo averiguar el sexo del bebé?

Con frecuencia, es posible predecir el sexo del bebé en las ecografías que se realizan como rutina durante el embarazo. A la mayoría de las personas se les programa una ecografía entre las semanas 18 y 22 de gestación. Usted puede pedir que le informen el sexo del bebé en esta ecografía.

También puede hacerse una prueba como una muestra de vellosidades coriónicas (chorionic villus sampling, CVS) o una amniocentesis. En estas pruebas se estudian los cromosomas del bebé y se indica su sexo con precisión. Además, pueden detectarse afecciones cromosómicas que no se incluyen en una prueba de detección de ADN libre. La decisión de hacerse más pruebas dependerá de las características específicas de su embarazo y de las respuestas que quiera obtener. Es una buena idea consultar este tema con su proveedor de atención de obstetricia.

¿Sabía usted que...?

- Hay dos cromosomas sexuales diferentes: el cromosoma X y el cromosoma Y.
- Los bebés con un cromosoma Y habitualmente se desarrollan como varones. Los bebés sin un cromosoma Y habitualmente se desarrollan como mujeres.
- La mayoría de los varones tienen un cromosoma X y un cromosoma Y (XY). La mayoría de las mujeres tienen dos cromosomas X (XX).