

Prueba de detección de ADN sin células (cfDNA) Sin resultados

Como parte de su atención prenatal, se le realizó un análisis de sangre para detectar trastornos cromosómicos en el feto.

NO se obtuvieron RESULTADOS

¿Por qué no obtuve ningún resultado de la cfDNA?

Esto ocurre cuando la muestra de ADN fetal no es suficiente para poder examinarla o cuando no pasa las medidas de control de calidad del laboratorio. Ocurre con mayor frecuencia en:

- embarazos de gemelos
- personas con un alto peso corporal
- embarazos concebidos por fecundación in vitro (in-vitro fertilization, IVF)

¿Esto significa que hay algún problema?

Por lo regular, no. La mayoría de los embarazos que no obtienen un resultado de la cfDNA son sanos. Sin embargo, no obtener un resultado puede aumentar ligeramente la posibilidad de que el bebé presente una afección cromosómica.

¿Cuáles son los pasos a seguir?

Existen varias opciones que puede elegir para el siguiente paso.

- **Repetir la cfDNA:** es posible que se puedan obtener resultados la segunda vez que se realice la prueba. Aproximadamente 2 de 3 (67%) de las pruebas que se repiten arrojan un resultado la segunda vez. Es menos probable obtener resultados de la segunda prueba si se trata de un embarazo de gemelos. En un plazo de dos semanas, sabrá si la repetición de la prueba fue exitosa. Solo se repite la prueba una vez. Se le ofrecerá una prueba diferente en caso de que no se obtengan resultados por segunda ocasión. Cuando se necesite una prueba diferente, podrían pasar varias semanas antes de que obtenga información acerca del bebé.
- **Realizarse una prueba diferente:** en lugar de realizarse la cfDNA, puede realizarse la prueba de alfafetoproteína 4 (AFP4) o prueba de detección cuádruple. Esta es una prueba de detección general que se hace para detectar defectos congénitos. Detecta el síndrome de Down y la trisomía 18. También se pueden identificar otras afecciones cromosómicas. También detecta defectos del tubo neural (una abertura en la espina dorsal). En embarazos de gemelos, el ultrasonido se realiza para detectar trisomía 18 y otras afecciones.
- **Realizarse una prueba diagnóstica:** una prueba diagnóstica, como la muestra de vellosidades coriónicas (chorionic villus sampling, CVS) o la amniocentesis, puede indicar si el bebé tiene una afección cromosómica. A diferencia de las pruebas de detección, una prueba de diagnóstica le da un resultado final. No se necesitan más pruebas. Estas pruebas implican un muy bajo riesgo de sufrir un aborto espontáneo (cerca de 1 de cada 1,000).
- **Negarse a todas las pruebas de seguimiento:** las pruebas para detectar afecciones cromosómicas son opcionales y usted no tiene que realizarse pruebas adicionales.

¿Sabía qué...?

- La cfDNA analiza pequeñas cantidades de ADN que se encuentran en la sangre.
- En la muestra de la cfDNA, solo una pequeña cantidad de ADN proviene del embarazo. La mayor parte del ADN proviene de la persona a la que se le realiza la prueba.
- El ADN fetal proviene de la placenta y no directamente del bebé.
- el ADN fetal es complejo; por eso puede ser difícil obtener un resultado.