

## ¿Tiene preguntas sobre las pruebas de detección prenatal que su médico pueda haberle solicitado?

Los Orientadores de Pacientes de Quest la pueden ayudar

Los Orientadores de Pacientes son profesionales encargados de la salud de las mujeres que trabajarán directamente con usted para responder a preguntas sobre la prueba de detección prenatal\* QNatal® Advanced o la prueba de detección de portadores QHerit®\*.



Revisión de la cobertura de su seguro



Respuesta a las preguntas sobre facturación



Aclaración de los costos que se le pueden cobrar por las pruebas



Comuníquese con un Orientador de Pacientes hoy mismo.  
Llame al **1.888.445.5011** o envíe un correo electrónico a [PatientNavigators@QuestDiagnostics.com](mailto:PatientNavigators@QuestDiagnostics.com)

Es importante realizar las pruebas correctas para **que usted y su bebé empiecen de la mejor manera posible**

**Comuníquese con un Orientador de Pacientes a fin de obtener información clara acerca de estas pruebas que su médico le puede haber solicitado:**



La **prueba de detección prenatal no invasiva\* QNatal® Advanced** es un sencillo análisis de sangre en el que se detectan determinadas afecciones genéticas, como el síndrome de Down. El 76% de los pacientes asegurados pagan menos de \$99<sup>1</sup>. También puede utilizar la calculadora en MyNIPTCost.com.



La **prueba de detección de portadores\* QHerit®** puede proporcionar información valiosa sobre el riesgo de transmisión de ciertos trastornos genéticos que pueden afectar la salud de su hijo(a). El 80% de los pacientes asegurados pagan menos de \$25<sup>1</sup>.



Comuníquese con un Orientador de Pacientes hoy mismo.

Llame al **1.888.445.5011** o envíe un correo electrónico a **PatientNavigators@QuestDiagnostics.com**

#### \* Información importante

QNatal® Advanced es una prueba de ADN extracelular circulante que detecta un mayor riesgo de presentar determinadas anomalías cromosómicas fetales que podrían causar defectos congénitos, entre los que se incluyen la trisomía 21 (síndrome de Down), la trisomía 18, la trisomía 13 y determinadas anomalías cromosómicas sexuales (es decir, 45,X, 47,XXY, 47,XXX y 47,XXY). Además, si se selecciona como opción, QNatal Advanced puede detectar determinadas microdeleciones (es decir, 22q, 5p, 1p36, 15q, 11q, 8q y 4p) que pueden causar defectos congénitos, así como detectar el sexo del feto. Esta prueba no evalúa el riesgo de las anomalías fetales como defectos del tubo neural o defectos de la pared ventral. No se debe utilizar la prueba QNatal Advanced antes de las 10 semanas de embarazo.

QNatal es una prueba de "detección", no una prueba de diagnóstico y, por lo tanto, todos los resultados positivos o que indiquen un mayor riesgo deben ir acompañados de asesoramiento genético y de otras pruebas y procedimientos de diagnóstico, cuando estén clínicamente indicados. Las decisiones de control del embarazo no se deben basar solo en los resultados de una prueba de cfDNA. Como en cualquier prueba, puede haber resultados falsos positivos o falsos negativos. El valor pronóstico positivo de una prueba de detección varía según el rasgo genético, y puede ser menor en el caso de afecciones poco frecuentes. La información acerca del rendimiento de la prueba QNatal Advanced se puede obtener comunicándose con Quest Diagnostics al 1.866.GENE.INFO (1.866.436.3463). QNatal Advanced es una prueba desarrollada por un laboratorio que se desarrolló y validó de acuerdo con las Enmiendas para la Mejora de Laboratorios Clínicos (CLIA, por sus siglas en inglés) de 1988, y, por lo tanto, no ha sido revisada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés).

QHerit, QHerit Plus y QHerit Extended son pruebas de "detección" de portadores que detectan variaciones en sus genes relacionadas con determinados trastornos de salud, los cuales pueden transmitirse a sus hijos. QHerit analiza 22 genes; QHerit Plus analiza 85 genes; y QHerit Extended analiza 150 genes. Para obtener una lista completa de los genes que cada prueba de la familia QHerit analiza, visite QHerit.com. Si los resultados de cualquier prueba de la familia QHerit indican que usted puede ser portador de una variación genética que puede causar un trastorno de salud en su descendencia, debe analizar sus opciones con un proveedor de atención médica (por ejemplo, realizar una prueba de detección a su pareja u obtener asesoramiento genético). Las decisiones de control del embarazo no se deben basar solo en los resultados de estas pruebas de detección. Como en cualquier prueba, puede haber resultados falsos positivos o falsos negativos. El valor pronóstico positivo de una prueba de detección varía según la variación genética, y puede ser menor en el caso de afecciones poco frecuentes. Cada prueba de la familia QHerit es una prueba desarrollada por un laboratorio que se desarrolló y validó de acuerdo con las Enmiendas para la Mejora de Laboratorios Clínicos (CLIA, por sus siglas en inglés) de 1988, y, por lo tanto, no ha sido revisada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés).

#### Referencias

1. Análisis de reclamos nacionales. Información registrada. Quest Diagnostics, 2021.

El contenido de la imagen incluye modelos y tiene fines ilustrativos únicamente.

#### QuestDiagnostics.com

Quest Diagnostics Incorporated y sus subsidiarias (Quest) cumplen con las leyes de derechos civiles federales correspondientes y no discriminan en función de la raza, el color, el país de origen, la edad, la discapacidad ni el sexo. **ATTENTION:** If you speak English, language assistance services, free of charge, are available to you. Call 1-844-698-1022. **ATENCIÓN:** Si habla español (Spanish), tiene a su disposición servicios gratuitos de asistencia lingüística. Llame al 1-844-698-1022. **注意:** 如果您使用繁體中文 (Chinese), 您可以免費獲得語言援助服務。請致電 1.844.698.1022.

Quest, Quest Diagnostics, los logotipos asociados y todas las marcas comerciales registradas o no registradas asociadas de Quest Diagnostics son propiedad de Quest Diagnostics. Todas las marcas de terceros (® y ™) son propiedad de sus respectivos dueños. © 2022 Quest Diagnostics Incorporated. Todos los derechos reservados. PP11672-SP 11/2022