

# Preguntas para el Genetista

*Microdelección 15q11.2 - Guía para consultas médicas*



## Sobre el Diagnóstico

---

- ☐ ¿Qué significa exactamente "microdelección 15q11.2"?
- ☐ ¿El tamaño de la delección afecta la severidad de los síntomas?
- ☐ ¿Es hereditaria o fue una mutación espontánea?
- ☐ ¿Qué probabilidades hay de que se repita en futuros embarazos?



## Pronóstico y Evolución

---

- ☐ ¿Qué expectativas de desarrollo podemos tener?
- ☐ ¿Qué síntomas pueden mejorar con el tiempo y cuáles son permanentes?
- ☐ ¿Existe riesgo de desarrollar otras condiciones asociadas?
- ☐ ¿Necesitamos algún estudio genético adicional?



## Manejo y Tratamiento

---

- ☐ ¿Qué especialistas debemos incluir en el equipo de tratamiento?
- ☐ ¿Con qué frecuencia necesitamos evaluaciones genéticas?
- ☐ ¿Existen terapias específicas recomendadas para esta condición?
- ☐ ¿Hay estudios clínicos o tratamientos experimentales disponibles?



## Para la Familia

---

- ☐ ¿Deben otros miembros de la familia realizarse estudios genéticos?
- ☐ ¿Cómo explicamos esta condición a familiares y amigos?
- ☐ ¿Dónde podemos encontrar apoyo psicológico para la familia?
- ☐ ¿Hay asociaciones o grupos de apoyo que recomiende?



### Consejos para la consulta:

- Llega 15 minutos antes con todos los estudios previos
- Trae esta lista de preguntas marcadas con las más importantes
- Toma notas durante la consulta o graba la conversación (con permiso)
- Pide explicaciones claras si no entiendes terminología médica



## Notas de la Consulta

---

Documento creado por la Comunidad de Microdelección 15q11.2 - {{fecha}}