



MATERIAL SUPLEMENTARIO

Conocimientos sobre aspectos de genética en médicos de la Atención Primaria de Salud

Knowledge about some aspects of Genetics in physicians of primary care

Estela Morales-Peralta¹✉ , Alicia Martínez de Santelices Cuervo¹ , Liorna Tabares Hernández² , Miguel Alfonso Álvarez Fornaris³ , Hilda Roblejo Balbuena¹ 

¹Centro Nacional de Genética Médica. La Habana, Cuba.

²Hospital Docente Clínico Quirúrgico “Joaquín Albarrán”. La Habana, Cuba.

³Universidad de Ciencias Médicas de La Habana. Facultad de Ciencias Médicas “Dr. Salvador Allende”. La Habana, Cuba.

Citar como: Morales-Peralta E, Martínez de Santelices Cuervo A, Tabares Hernández L, Álvarez Fornaris MA, Roblejo Balbuena H. Conocimientos sobre aspectos de genética en médicos de la Atención Primaria de Salud. Sal. Cienc. Tec. [Internet]. 2022 [citado Fecha de Acceso]; 2:51. Disponible en: <https://doi.org/10.56294/saludcvt202251>

Recibido: 31 de mayo de 2022

Aceptado: 25 de junio de 2022

MATERIAL SUPLEMENTARIO

Encuesta aplicada a los médicos

A fin de Identificar las necesidades de capacitación de nuestros profesionales les agradeceríamos que respondieran las siguientes preguntas:

Sexo: ____ Edad: ____ Año de graduación: _____

A continuación, usted hallará una relación de afirmaciones, en cada caso debe escribir sobre el espacio en blanco que preside a cada una de ellas V si la considera VERDADERA o F si piensa es FALSA:

1. ____ Si varias personas en una familia tienen la misma enfermedad, la afección es de causa genética.
2. ____ Los defectos de nacimiento son hereditarios.
3. ____ Cuando una persona presenta el grupo sanguíneo A (correspondiente al sistema de hemoclasificación ABO) no es portador de anemia a hemáties falciformes o sickle cell disease.
4. ____ Si una pareja ha tenido un primer hijo que sufre una enfermedad autosómica recesiva (con riesgo de recurrencia del 25% como la sickle cell disease) ello significa que sus próximos tres hijos no presentarán esa enfermedad.
5. ____ Para una enfermedad genética cuya expresión está influenciada por el sexo (como el cáncer de mama), los miembros masculinos no padecerán ni pueden transmitir la mutación causal.
6. ____ El hecho de que una mujer sea Rh negativo es independiente del riesgo de tener hijos con Síndrome Down.
7. ____ La amniocentesis es el estudio cromosómico, o realización de cariotipo en líquido amniótico.
8. ____ La toma de muestra para determinar la concentración de Alfa-fetoproteína debe realizarse antes de la semana 14 del embarazo.
9. ____ La prescripción de ácido fólico para la prevención de defectos al nacimiento tiene mayor utilidad en la etapa prenatal.
10. ____ La indicación de ultrasonido en el primer trimestre de la gestación se realiza entre las 11 y 13.6 semanas.

11. ___ El hecho de que una mujer padezca una enfermedad crónica no transmisible (como la diabetes, la hipertensión arterial o el hipertiroidismo) podría guardar relación con la aparición de defectos al nacimiento.
12. ___ La indicación de las pruebas bioquímicas en el recién nacido es entre el quinto y séptimo día de vida.
13. ___ El resultado de los estudios bioquímicos permite una intervención precoz en enfermedades que tienen tratamiento.
14. ___ La alfafetoproteína es un estudio (que revela bienestar fetal) o (cuyos resultados alterados son exclusivos de defectos congénitos).