

## 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-Peralta<sup>1</sup>✉ , Alicia Martínez de Santelices Cuervo<sup>1</sup> , Liorna Tabares Hernández<sup>2</sup> , Miguel Alfonso Álvarez Fornaris<sup>3</sup> , Hilda Roblejo Balbuena<sup>1</sup> 

<sup>1</sup>Centro Nacional de Genética Médica. La Habana, Cuba.

<sup>2</sup>Hospital Docente Clínico Quirúrgico “Joaquín Albarrán”. La Habana, Cuba.

<sup>3</sup>Universidad 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).