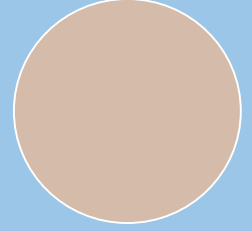
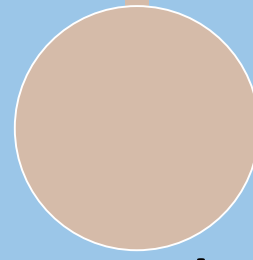
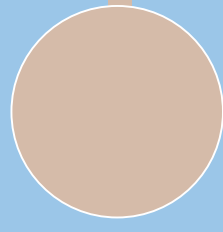


Las pruebas diagnósticas



Las pruebas diagnósticas prenatales le dará una respuesta de sí o no sobre [defectos de nacimiento](#) antes de que nazca el bebé en desarrollo. Pero existen algunos riesgos. También tiene otras opciones de pruebas.

La única manera de saber con certeza

Las pruebas diagnósticas son la única manera para estar seguro si el bebé está afectado o no. Las dos pruebas diagnósticas principales, [CVS](#) y [amniocentesis](#), pueden detectar anomalías cromosómicas como [el síndrome Down](#). Amniocentesis también puede detectar condiciones como [espina bífida](#).

Bajos Riesgos

Cualquier prueba diagnóstica para defectos de nacimiento tiene un riesgo bajo para el bebé o la mujer embarazada. Sin embargo, pese a que los riesgos son chicos, menos de 1 en 500 pruebas resultan en pérdida de embarazo.

Fechas para el diagnóstico

Para las mujeres que reciben "[resultado positivo](#)" en la [prueba de detección de California](#), el Programa cubrirá una prueba diagnóstica. Un CVS (toma de muestra de vellosidades coriónicas) entre los 11 a 15 semanas de embarazo. Un amniocentesis entre los 15 a 24 semanas.

Pruebas diagnósticas son una buena opción para mujeres que quieran saber con certeza sobre defectos de nacimiento. Algunas mujeres seleccionan las pruebas diagnósticas en lugar de pruebas de detección. Pruebas diagnósticas también son buena opción para mujeres que tienen prueba de detección con un "resultado positivo." [Un consejero genético](#) puede ayudarle decidir si una prueba diagnóstica es adecuada para usted.