

SENDER INFORMATION (PRACTICE/CLINIC STAMP) / INFORMAȚII PRIVIND EXPEDITORUL (ȘTAMPILA CABINETULUI/CLINICII)

PRACTICE/CLINIC / CABINET/CLINICĂ	STAMP (IF NECESSARY) / ȘTAMPILĂ (DACĂ ESTE NECESAR)
STREET / STRADA	
POSTCODE/CITY / CODUL POȘTAL/LOCALITATEA	
TEL./FAX/E-MAIL / TEL./FAX/E-MAIL	
RESPONSIBLE MEDICAL PERSON / PERSOANA MEDICALĂ RESPONSABILĂ	

PATIENT INFORMATION / INFORMAȚII PACIENT

FIRST NAME / PRENUME	ADDRESS (STREET NAME, NO., CITY, POSTCODE, COUNTRY) / ADRESA (NUMELE STRĂZII, NR., ORAȘUL, CODUL POȘTAL, ȚARA)
LAST NAME / NUMELE DE FAMILIE	TELEPHONE NUMBER (COUNTRY CODE & NUMBER) / NUMĂR DE TELEFON (PREFIX ȚARĂ ȘI NUMĂR)
DATE OF BIRTH (DD/MM/YYYY) / DATA NAȘTERII (ZZ/LL/AAAA)	GENDER (MALE/FEMALE/OTHER - SPECIFY KARYOTYPE) / GEN (MASCULIN/FEMININ/ALTELE - SPECIFICAȚI CARIOTIPUL)
PERSONAL IDENTIFICATION NO. / CNP	SAMPLE COLLECTION DATE (DD/MM/YYYY) / DATA RECOLTĂRII PROBEI (ZZ/LL/AAAA)
REASON FOR TEST (DIAGNOSIS, PREDICTIVE, CARRIER) / MOTIVUL TESTĂRII (DIAGNOSTIC, PREDICTIV, PURTĂTOR)	

INDICATION/DIAGNOSIS/SUSPICION / INDICAȚIE/DIAGNOSTIC/SUSPICIUNE

IMPORTANT: Postnatal: Vă rugăm să selectați termenii HPO începând de la pagina 3. **Prenatal:** Vă rugăm să completați pagina 4 „ANALIZE PRENATALE”

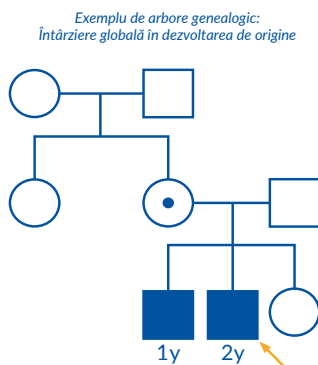
TEST OPTION / SELECTARE-TEST

- Postnatal Single WES
 Prenatal Duo WES
 Trio WES

TEST MATERIAL / TIP PROBĂ

- Sânge EDTA:
 Pacient index:
 Mama:
 Tatăl:
- Prelevare bucală:

PEDIGREE / ARBORE GENEALOGIC



Consanguinity / Consangvinitate

- DA NU

Please use the indicated symbols /
Vă rugăm să folosiți simbolurile indicate

- | | | | |
|-------------------------|-------------------------|-----------------------|-----------------------|
| feminin | neafectat(ă) | masculin | neafectat(ă) |
| afectat(ă) | afectat(ă) | decedat(ă) | decedat(ă) |
| purtător / purtătoare | purtător / purtătoare | sex necunoscut | sex necunoscut |
| avort spontan | avort spontan | întreruperea sarcinii | întreruperea sarcinii |
| gemeni identici | gemeni identici | gemeni fraternali | gemeni fraternali |
| pacient index / inițial | pacient index / inițial | infertil(ă) | infertil(ă) |

DECLARAȚIE DE CONSIMȚĂMÂNT (CONFORM LEGII GERMANE PRIVIND DIAGNOSTICAREA GENETICĂ, GenDG)

APLICABILĂ doar pentru determinarea caracteristicilor genetice (ereditare)

GenDG necesită furnizarea de informații detaliate și a unui consimțământ scris pentru toate investigațiile genetice, precum și consiliere genetică înainte de testarea predictivă (se aplică persoanelor sănătoase) și prenatală (cu restricții: testarea prenatală nu se efectuează pentru afecțiuni care se manifestă târziu, inclusiv panelurile pentru depistarea cancerelor ereditare). Societatea Germană pentru Genetică umană (German Society of Human Genetics, GfH) și Asociația Germană pentru Genetică Umană (Association of German Human Geneticists, BVDH) recomandă clarificarea aspectelor enumerate mai jos în timpul procesului de informare. Vă rugăm să citiți cu atenție declarația de consimțământ și să bifați casele, în conformitate cu consimțământul dvs.

Prin semnarea formularului de mai jos confirm următoarele:

- Am fost pe deplin informat(ă) de către medicul meu despre semnificația și consecințele investigației genetice, în conformitate cu GenDG.
- Am citit/mi s-a citit Consimțământul informat care este atașat acestui formular și îl înțeleg pe deplin.
- Mi s-au oferit suficiente oportunități pentru a adresa întrebări deschise.
- Autorizez SYNEVO ROMANIA SRL să recolteze probele necesare pentru investigație (sânge, țesut, vilozități coriale sau lichid amniotic pentru diagnostic prenatal) și să trimită acest formular către MVZ Martinsried GmbH, Lochhamer Str. 29, 82152 Martinsried, Germania, pentru a efectua testele solicitate în baza formularului de față.
- Îmi dau consimțământul pentru efectuarea testului genetic pentru a clarifica boala / disfuncția / diagnosticul suspectat de mai jos.
DA NU
 Sunt de acord că investigația sau părți ale investigației pot fi transmise laboratoarelor medicale colaboratoare, dacă este necesar.
 Sunt de acord cu evaluarea genelor suplimentare din același grup de indicații ca parte a cercetării.
 Sunt de acord că speciamentele rămase pot fi păstrate pentru investigații ulterioare după finalizarea examinării, dar nu pretind păstrarea acestora.
 Sunt de acord că speciamentele și, dacă este cazul, informațiile despre secvența ADN, pot fi puse la dispoziție anonim în scopul gestionării calității și în scopuri științifice.
 Sunt de acord că rezultatele analizei pot fi păstrate pentru o perioadă mai îndelungată decât perioada legală de 10 ani, însă nu pretind păstrarea rezultatelor.
 Sunt de acord cu păstrarea și utilizarea rezultatelor testelor mele sub protecția anonimatului într-o bază de date statistică utilizată în scopuri științifice și pentru a ajuta la diagnosticarea bolilor genetice.
 Înțeleg că voi rămâne sub protecția anonimatului și nu pot fi identificat(ă) în timpul analizei datelor și că orice informație personală va fi generată ca informație fără caracter personal.

Prin semnarea formularului de mai jos confirm următoarele:

- Pot să stopez investigația în orice moment și să solicit ca rezultatele obținute până la acel moment să fie distruse.
- Pot retrage oricând orice consimțământ acordat în baza acestui formular, în totalitate sau parțial, în orice moment, fără a prezenta motive.
- Mi se vor percepe costuri până la momentul retragerii consimțământului.
- Pot opta să renunț la informarea cu privire la rezultatele testului (dreptul de a nu cunoaște).
- Investigația și evaluarea genetică se limitează la indicația solicitată și nu se vor face declarații despre alte boli.
- Toate informațiile furnizate de mine sunt reale și corecte.

Comunicarea constatărilor suplimentare identificate în cursul cercetării

- DA, doresc să fiu informat(ă) despre orice constatări suplimentare.
 NU, nu doresc să fiu informat(ă) despre orice constatări suplimentare.

În plus,

- DA NU Sunt de acord că o copie a rezultatelor analizei poate fi trimisă medicului (medicilor) următor(i), la solicitarea mea expresă și conform procedurilor interne ale SYNEVO ROMANIA SRL.

NUMELE MEDICULUI (MEDICILOR)

STRADA

CODUL POȘTAL/LOCALITATEA

ȚARA

LOCUL

DATA

SEMNĂTURA PACIENTULUI SAU PĂRINTELUI/TUTORELUI LEGAL

SEMNĂTURA MEDICULUI

DUO OR TRIO WES ANALYSES / ANALIZE WES DUO SAU TRIO

MAMA:
NUME ȘI PRENUME

DATA NAȘTERII (ZZ/LL/AAAA)

TATĂL:
NUME ȘI PRENUME

DATA NAȘTERII (ZZ/LL/AAAA)

CLINICAL INFORMATION / INFORMAȚII CLINICE

Vă rugăm să furnizați cât mai multe informații cu privire la simptomele clinice ale pacientului dvs. Aceste informații vor fi utilizate pentru filtrarea bioinformatică a variantelor care sunt detectate prin analiza exomului. Prin urmare, informațiile sunt esențiale pentru a identifica alterările cauzale și pentru a le interpreta în cel mai bun mod posibil. Informațiile privind simptomele care nu sunt prezente sau investigațiile care nu au fost efectuate pot fi, de asemenea, utile. De preferință, creați o listă a caracteristicilor fenotipice ale pacientului în funcție de termenii HPO (Human Phenotype Ontology) (Oncologia fenotipului uman) utilizând "Fenomizer": <http://compbio.charite.de/phenomizer/>. Vă rugăm să exportați lista creată în format PDF, să o imprimați și să o atașați formularului de trimitere. Alternativ, vă rugăm să selectați trăsăturile fenotipice cât mai complet posibil din lista de mai jos. Având în vedere că nu toți termenii HPO disponibili pot fi enumerați aici și că este posibil să existe termeni HPO mult mai diferențiați, vă rugăm să faceți completări individuale în consecință.

ANALIZE POSTNATALE

DEZVOLTARE

- Normală
- Naștere prematură (HP: 0001622)
- Restricția de creștere intrauterină (IUGR, HP: 0001511)
- Polihidramnios (HP: 0001561)
- Oligohidramnios (HP: 0001562)
- Diminuarea activității fetale (HP: 0001558)
- Hemoragie intracraniană (HP: 0002170)
- Altele:

DIZABILITĂȚI/TULBURĂRI DE DEZVOLTARE

- Nu a fost examinată / necunoscută
- Fără defecte de dezvoltare
- Fără dizabilitate intelectuală
- Dizabilitate intelectuală
 ușoară, moderată, severă
(HP:0001256, HP:0002342, HP:0010864)
- Întârziere globală în dezvoltare
 ușoară, moderată, severă
(HP:0001263, HP:0011343, HP:0011344)
- Întârzierea motrică (HP: 0001270)
- Întârziere în dezvoltarea vorbirii și a limbajului
(HP: 0000750)
- Autism (HP: 0000717)
- Regresia dezvoltării (HP: 0002376)
- Altele:

ANOMALII CRANIO-FACIALE

- Nu a fost examinată / necunoscută
- Fără anomalii cranio-faciale
- Macrocefalie (HP: 000256)
- Microcefalie (HP: 000252)
- Craniosinostoza (HP: 0001363)
- Fruntea lată / Fruntea proeminentă
(HP: 0000337 / HP: 0011220)
- Cheiloschizis (buza de iepure) (HP: 0000202)
- Hipertelorism (HP: 0000316)
- Hipotelorism (HP: 0000601)
- Anomalii nazale: _____
- Anomalii ale urechii externe (HP: 0000356): _____
- Micrognatie (HP: 0000347)
- Oligodontie (HP: 0000677)
- Altele:

ANOMALII CEREBRALE

- Nu a fost examinată / necunoscută
- RMN cerebral normal
- Aplazie/hipoplazie a corpului calos (HP: 0007370)
- Agenezie a corpului calos (HP: 0001274)
- Aplazie/hipoplazie a cerebeloasă (HP: 0007360)
- Aplazie/hipoplazie a vermisului cerebelos (HP: 0006817)
- Mielinizare anormală (HP: 0012447)
- Lisencefalie (HP: 0001339)

- Schizencefalie (HP: 0010636)
- Chist porencefalic (HP: 0002132)
- Pahigirie (HP: 0001302)
- Polimicrogirie (HP: 0002126)
- Heterotopie a materiei cenușii (HP: 0002282)
- Anomalie a ganglionilor bazali (HP: 0002134)
- Leucoencefalopatie (HP: 0002352)
- Atrofie cerebrală (HP: 0012444)
- Ventriculomegalie (HP: 0002119)
- Hidrocefalie (HP: 0000238)
- Holoprozencefalie (HP: 0001360)
- Altele:

DIFICULTĂȚI RESPIRATORII ȘI SIMPTOME RESPIRATORII

- Nu a fost examinată / necunoscută
- Fără anomalii respiratorii
- Insuficiență respiratorie (HP: 0002093)
- Insuficiență respiratorie (HP: 0002878)
- Infecții recurente (HP: 0002719)
- Bronșiectazie (HP: 0002110)
- Altele:

SIMPTOME NEUROLOGICE

- Nu există simptome neurologice
- Convulsii (generalizate / focale)
- Encefalopatie (HP: 0001298)
- Scăderea vitezei de conducere nervoasă (HP: 0000762)
- Neuropatie (motorie / senzorială)
- Ataxie (HP: 0001251)
- Tremor (HP: 0001337)
- Distonie (HP: 0001332)
- Coree (HP: 0002072)
- Spasticitate (HP: 0001257)
- Tulburări de mers (HP: 0001288)
- Nistagmus (HP: 0000639)
- Migrenă (HP: 0002076)
- Tulburări de somn (HP: 0002360)
- Altele:

DEFECTE OCULARE

- Nu a fost examinată / necunoscută
- Fără defecte oculare
- Anomalii de vedere (HP: 0000504):

- (bilaterale? Da / Nu)
- Retinopatie (HP: 0000488)
- Anoftalmie (HP: 0000528)
(bilateral? Yes / No)
- Microphthalmos (HP:0007633)
(bilateral? Yes / No)
- Strabismus (HP:0000486)
(bilaterală? Da / Nu)
- Cataractă evolutivă (HP: 0000519)
- Altele:

DEFECTE DE AUZ ȘI TULBURĂRI DE ECHILIBRU

- Nu a fost examinată / necunoscută
- Fără defecte auditive
- Fără tulburări de echilibru
- Deficiență auditivă neurosenzorială (HP: 0000407)
(bilaterală? Da / Nu)
- Deficiență auditivă de conducere (HP: 0000405)
- Disfuncție vestibulară: (HP: 0001751)
- Altele:

TULBURĂRI MUSCULO-SCHELETICE

- Nu a fost examinată / necunoscută
- Fără anomalii musculare
- Fără anomalii scheletice
- Hipotonie (HP: 0001252)
- Hipertonie (HP: 0001276)
- Concentrație crescută de creatinkinază circulantă (HP: 0003236)
- Ptoză (HP: 0000508)
- Artrogripoza distală (HP: 0005684)
- Artrogripoza multiplex congenitală (HP: 0002804)
- Statura scurtă (HP: 0004322)
- Displazie scheletală (HP: 0002652)
- Statura înaltă (HP: 0000098)
- Hipermobilitate articulară (HP: 0001382)
- Polidactilia mâinilor / Polidactilia picioarelor
(HP:0001161/HP:0001829)
- Sindactilia mâinii / Sindactilia piciorului,
specificați: _____
- Camptodactilia degetului (HP: 0100490)
- Picior strâmb congenital (Club foot, talipes) (HP: 0001883)
- Scolioză (HP: 0002650)
- Pieptul de cocoș (Pectus carinatum) (HP: 0000768)
- Densitate minerală osoasă crescută (HP: 0011001)
- Osteoporoză (HP: 0000939)
- Maturizare scheletică întârziată (HP: 0002750)
- Exostoze multiple (HP: 0002762)
- Altele:

CARDIOVASCULAR DISEASES

- Nu a fost examinată / necunoscută
- Fără anomalii cardiovasculare
- Defect septal atrial (HP: 0001631)
- Defect septal ventricular (HP: 0001629)
- Stenoza pulmonară (HP: 0001642)
- Defect cardiac: _____
- Cardiomiopatie: _____
- Cardiomiopatie hipertrofică (HP: 0001639)
- Cardiomiopatie dilatată (HP: 0001644)
- Aritmie (HP: 0011675)
- Anevrism aortic (HP: 0004942)
- Anomalie de vascularizație (HP: 0002597)
- Hipertensiune arterială pulmonară (HP: 0002092)
- Altele:

CLINICAL INFORMATION / INFORMAȚII CLINICE

ANOMALII IMUNOLOGICE ȘI HEMATOLOGICE

- Nu a fost examinată / necunoscută
- Fără anomalii imunologice
- Fără anomalii hematologice
- Răspuns inflamator anormal (HP: 0012647)
- Imunodeficiență (HP: 0002721)
- Infecții recurente (HP: 0002719)
- Anemie (HP: 0001903): _____
- Neutropenie (HP: 0001875)
- Trombocitopenie (HP: 0001873)
- Anomalie de coagulare (HP: 0001928)
- Valori patologice ale enzimelor circulante (Anomalie a homeostaziei fierului HP: 0011021)
- Altele:

ANOMALII ALE PIELII, UNGHIILOR ȘI PĂRULUI

- Nu există anomalii ale pielii, unghiilor și părului
- Multiple pete cafe-au-lait (HP: 0007565)
- Nev (HP: 0003764)
- Albinism (HP: 0001022)
- Hipopigmentarea pielii (HP: 0001010)
- Hiperpigmentarea pielii (HP: 0000953)
- Eczeme (HP: 0000964)
- Ihtioza (HP: 0008064)
- Displazia unghiilor (HP: 0002164)

- Anhidroza (HP: 0000970)
- Hiperhidroza (HP: 0000975)
- Alopecie (HP: 0001596)
- Hipertricoză (HP: 0000998)
- Altele:

ANOMALII METABOLICE ȘI ENDOCRINE

- Nu a fost examinată / necunoscută
- Fără anomalii metabolice
- Fără anomalii endocrine
- Insuficiență de creștere (HP: 0001508)
- Hemihipertrofie (HP: 0001528)
- Obezitate (HP: 0001513)
- Anomalie a mitocondriei (HP: 0012103)
- Acidoză lactică (HP: 0003128)
- Proteinurie (HP: 0000093)
- Hiperglicemie (HP: 0003074)
- Hipoglicemie (HP: 0001943)
- Cetoză (HP: 0001946)
- Diabet zaharat (HP: 0000819)
- Diabet insipid nefrogenic (HP: 0009806)
- Hipotiroidism (HP: 0000821)
- Hipercalcemie (HP: 0003072)
- Hipoparatiroidism (HP: 0000829)
- Insuficiență pancreatică exocrină (HP: 0001738)
- Hipogonadism (HP: 0000135)
- Altele:

ANOMALII ALE RINICHIULUI ȘI ALE TRACTULUI UROGENITAL

- Fără anomalii renale
- Fără anomalii urogenitale
- Nu a fost examinată / necunoscută
- Agenezie renală (HP: 0000104)
- Displazie renală (HP: 0000110)
- Chist renal (HP: 0000107)
- Hematurie (HP: 0000790)
- Proteinurie (HP: 0000093)
- Hipospadias (HP: 0000047)
- Criptorhidie (HP: 0000028)
- Organele genitale ambigue (HP: 0000062)
- Altele:

ALTE ANOMALII

ANALIZE PRENATALE

(vă rugăm să ne contactați prin: exom.support@medizinsche.genetik.de înainte de a comanda o analiză prenatală)
Exomii trio prenatali sunt analizați doar pentru variantele din genele asociate cu boli cunoscute (exomul clinic). Această analiză se concentrează pe genele care sunt asociate cu anomaliile din ecografie și cu diagnosticul suspectat. Sunt raportate numai variantele care sunt clasificate ca fiind probabil patologice (clasa 4) sau patologice (clasa 5) în conformitate cu criteriile ACMG.

- Vârsta gestațională (săptămâna + ziua) conform ecografiei: _____ + _____
- Numărul de fete: _____
- Genul fătului: Feminin Masculin Necunoscut
- Informații privind sexul Yes No
- Anomalii ecografice (vă rugăm să atașați rezultatele ecografice):

MALFORMAȚII SCHELETICE

- Displazii scheletice
- Craniosinostoze
- Malformații ale membrilor
- Altele: _____

ANOMALII CEREBRALE

- Holoprocencefalie (HP: 0001360)
- Agenezie de corp calos (HP: 0001274)
- Girație corticală anormală (HP: 0002536)
- Microcefalie (HP: 0000252)
- Altele: _____

RENAL MALFORMATION

- Displazie renală polichistică (HP: 000113)
- Displazie renală și anomalii ale tractului urinar inferior (CAKUT) (HP: 0000110, HP: 0010936)
- Altele: _____

BOLI CARDIOVASCULARE

- Morfologie cardiacă anormală (HP: 0001627)
- Cardiomiopatie (HP: 0001638)
- Aritmie (HP: 0011675)
- Altele: _____

- Hidropsul fetal (HP: 0001789) Rasopatie
- Akinezia fetală
- Multiple malformații ale organelor
- Microftalmie bilaterală (HP: 0007633) / Anoftalmie (HP: 0000528)

SECVENȚIEREA ÎNTREGULUI EXOM DECODE&DISCOVER

INFORMAȚII PENTRU PACIENȚI

BARCODE

PATIENT INFORMATION / INFORMAȚII PACIENT

FIRST NAME / PRENUMELE

GENDER (MALE/FEMALE/OTHER - SPECIFY KARYOTYPE) /
GEN (MASCULIN/FEMININ/ALTUL - SPECIFICAȚI CARIOTIPUL)

LAST NAME / NUMELE DE FAMILIE

TELEPHONE NUMBER (COUNTRY CODE & NUMBER) /
NUMĂR DE TELEFON (PREFIX ȚARĂ ȘI NUMĂR)

DATE OF BIRTH (DD/MM/YYYY) / DATA NAȘTERII (ZZ/LL/AAAA)

E-MAIL ADDRESS / ADRESA DE E-MAIL

INDICATION/DIAGNOSIS/SUSPICION / DIAGNOSTIC CLINIC

Consilierea genetică sau consilierea de către medicul ordonator este necesară înainte de a comanda un test, pentru a informa pacientul cu privire la toate rezultatele posibile și la limitările testului genetic.
Înțeleg că voi fi testat(ă) pentru:
(a se completa de către medic)

Înțeleg că proba biologică va fi utilizată pentru a determina dacă eu sau membrii familiei mele suntem purtători ai unei variante genetice care cauzează boala, suntem purtători ai bolii sau prezentăm un risc crescut de a dezvolta o boală.

Rolul testării genetice. În multe cazuri, un test genetic poate detecta direct o modificare genetică. Testele moleculare pot identifica modificările structurale ale ADN-ului (variante). Testele citogenetice identifică modificările cromozomiale (structurale sau numerice). Sensibilitatea și specificitatea fiecărui test variază.

Testele oferite sunt analize complexe și sunt efectuate utilizând echipamente de ultimă generație. Metodele sunt validate extern, dar există o posibilitate minimă de erori.

Semnificația rezultatelor. Dacă rezultatul este identificat ca fiind direct cauzator al manifestărilor clinice, se consideră a fi concludent. Dacă testul nu identifică mutații care cauzează manifestările clinice, se consideră a fi neconcludent și acest lucru nu exclude alte modificări genetice (sau factori non-genetici) responsabile de boală (nu se exclude o boală genetică sau posibilitatea de a prezenta o afecțiune genetică). Prin urmare, un rezultat neconcludent (nu a fost identificată nicio mutație cauzală) nu exclude existența altor modificări genetice patogene (variante) care nu au fost testate prin analiza actuală.

Interpretarea rezultatelor genetice se bazează pe un **tablou clinic complet al pacientului**, inclusiv manifestări clinice, antecedente heredocolaterale și diagnostice anterioare. În cazul unui tablou clinic diferit de cel declarat ar putea apărea o eroare de diagnosticare. În plus, testul poate identifica o posibilă non-paternitate. Rezultatele testului vor fi transmise pacientului de către genetician sau medicul trimitător și sunt **confidențiale**.

Semnând, certific prin prezentul document următoarele:

- Am fost informat(ă) despre natura și scopul testului genetic.
- Am fost informat(ă) despre beneficiile și limitările testului genetic de către (numele medicului).
- Am fost informat(ă) că testul genetic poate oferi informații/rezultate care nu au nicio legătură cu scopul testării. Înțeleg că numai eu decid dacă doresc să mi se furnizeze aceste rezultate suplimentare.
- Am primit răspunsuri clare la întrebările mele legate de testul genetic.
- Am primit o copie a acestui formular.
- Sunt de acord să ofer o probă de sânge pentru testul genetic menționat mai sus.

Am explicat părintelui/tutorei legal riscurile și beneficiile testului, precum și metodele alternative de testare. Am răspuns la toate întrebările părintelui/tutorei legal.

Numele medicului trimitător

PRENUMELE

SEMNĂTURA MEDICULUI TRIMIȚĂTOR

Constatări incidentale. Testarea genetică poate furniza informații care nu au legătură cu scopul testului, dar care pot avea importanță medicală pentru pacient sau familia sa (informații corelate cu un risc crescut de afecțiuni incurabile).

Utilizarea probei/rezultatului. Proba furnizată va fi utilizată exclusiv în scopul testului și pentru ce mi-am dat acordul scris.

În plus, rezultatele testelor pot fi utilizate pentru cercetare și pentru a îmbunătăți diagnosticarea și tratamentul bolilor genetice.

Materialul genetic poate fi utilizat în alte scopuri numai cu acordul meu scris prealabil.

Consilierea genetică post-testare. Un rezultat concludent poate oferi pacientului informații despre susceptibilitatea, diagnosticul, posibilul prognostic și/sau transmiterea bolii pe cale ereditară. Un rezultat neconcludent poate duce la confuzie și anxietate sau poate sugera necesitatea unor teste genetice suplimentare. Prin urmare, se recomandă consilierea genetică post-testare pentru interpretarea clinică a rezultatelor.

Completat de: Părintele/tutorele legal Prenumele pacientului

NUMELE DE FAMILIE

PRENUMELE

DATA COMPLETĂRII

SEMNĂTURA

NUMELE DE FAMILIE

DATA SEMNĂRII