



Barkod	Hasta	Lütfen hastanın barkodu yoksa doldurunuz. Tarih: / /
	Gönderen Doktor	TC Kimlik No : Adı Soyadı : Doğum Tarihi : / / Cinsiyeti: <input type="checkbox"/> Kadın <input type="checkbox"/> Erkek Cep Telefonu : Numune Alım Tarihi : / /
		Kurum : Bölüm : Adı Soyadı : Cep Telefonu : E-mail :

Tanı İçin Gerekliği:
Tanı/Öntanı:
İstenen Analizler:
Klinik Endikasyonu/Bulgular:

Aile Öyküsü/Akraba Evliliği (Hastanın 1. ve 2. derece akrabalarında genetik hastalık):

Açıklama (Tedavi protokolünü ne şekilde değiştiriyor?):

Gönderilen Materyal: KanEDTA KanHEPARİN Kemik İliği Amniyon Sıvısı
 CVS Materyali Abort Materyali Doku Diğer:

Gebelik Haftası (Amniyon Sıvısı - CVS - Kordon Kanı İçin):

Tanı İçin Gerekliği:

Tedavi Protokolünü Değiştirip Değiştirmedeği:

BİLGİLENDİRME :

- Genetik test sonuçlarının, teknik zorluklar nedeni ile bazen ek moleküler yöntemlerle birlikte değerlendirilmesi gerekebilir. Sonuçlar kesin ya da net olmayabilir, bu nedenle klinik bulgular ve diğer laboratuvar görüntüleme bulguları ile birlikte değerlendirilmelidir.
- Analizler klinik bulgulara göre yapılır. Hastanın klinik bulgular dışında tespit edilen genetik değişimler raporlanmayabilir.
- Test sonuçlarının normal olması bireyin/hastanın kesin sağlıklı olduğunu göstermez. Test sonuçlarının anormal bulunması ise bireyin bu genetik değişime bağlı kesin hasta olacağını göstermez.
- Test için alınacak örneğin ne şekilde alınacağına doktorunuz tarafından karar verilir.
- Kemik iliği nakli, kan ya da kan ürünleri transfüzyonu gerçekleştirildikten sonra alınan numunelerden yapılan genetik testler, hastaya ait değişiklikleri yansıtmayabilir. Bu nedenle işlemlerin merkezimize bildirilmesi gerekir. Bu işlemleri geçirmiş hastalarda numune türü olarak alternatif doku ya da organlar (cilt biyopsisi, bukkal mukoza gibi) tercih edilmelidir.
- Sitogenetik testler için alınan örneklerde, gerekli dokuların bulunmaması, hücrelerin çoğalmaması veya mikrop bulaşması sonucu sitogenetik çalışma sonuç vermeyebilir. Bu gibi durumlarda tekrar örnek istenebilir. Moleküler genetik testlerde, yeterli düzeyde ve kalitede DNA ve RNA elde edilemez ise tekrar örnek istenebilir.
- Karyotip (kromozom) analizlerinde, sayısal ya da büyük yapısal anomaliler tanınabilir ancak küçük yapısal anomaliler ve mozaizmler görülemeyebilir. Prenatal karyotipleme raporlarında cinsiyete bağlı hastalıklar ve anomaliler dışında cinsiyet bilgisi raporlanmaz.
- Örneklerle ilgili test çalışması mümkün olan kısa sürede yapılmaktadır. Buna rağmen, hastaya özgü farklılıklar, daha ileri inceleme ihtiyacı veya yurt içi/yurt dışı başka laboratuvarlarla ortak çalışma ihtiyacı gibi nedenlerle, test sonuçlarının çıkması ile ilgili süreler uzayabilir. Testin sonuçlanma süresi yaklaşık olarak belirlenmektedir. Sonuçlar daha kısa sürede de çıkabilir.
- Genetik testler farklı yöntemler kullanılmasına rağmen bireye özgü farklılıklar, materyalin kalitesi ve teknik sorunlar nedeni ile sonuçlanmayabilir.
- Herhangi bir genetik test sonucunda babalık durumu veya diğer bir genetik özellik istenmeden ortaya çıkabilir.
- Test sonuçları, özellikle solid doku başta olmak üzere materyalin alındığı bölgeye göre farklılık gösterebilir.
- Materyalin laboratuvara ulaştırılma sürecinde ortaya çıkan hasar nedeni ile tekrar numune alınması gerekebilir.
- Numunenin kullanılamaz durumda olması ya da yapılan çalışmalar sonucunda tükenmesinden dolayı numune iadesi yapılamayabilir.
- Testler gerekli görüldüğünde dış laboratuvara gönderilebilir.
- Tüm laboratuvar verileri ilgili hukuki düzenlemeler çerçevesinde "kişisel veri" mahiyetinde olup gizlidir. Sonuçlar laboratuvar tarafından isteği yapan ve sizi klinik olarak takip eden hekim veya hekimlerinize, isteği yapan kurum yetkilisine kargo/e-posta/web üzerinden bildirilebilir.
- Her test metodunun yanılma payı vardır. Bu testler yasal olarak tanı testi değildir, araştırma çalışmalarında kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Alternatif kitle olmadığı için bütün ülkelerde tanılma amaçlı kullanılmaktadır.

ONAM :

Yukarıda belirtilen tüm konularda bilgilendirildim. Alınan örneklerin, benim ve aile üyelerimin bu hastalık genini taşıyıp taşımadığımızı ya da bundan etkilenip etkilenmediğimizi veya bir gün bu genetik hastalığa yakalanma için yüksek risk altında olup olmayacağımızı belirlemek amacıyla kullanılacağı, gerekli dokuların bulunmaması, hücrelerin çoğalmaması veya mikrop bulaşması sonucu test sonucunun çıkma ihtimalinin olduğu, gerektiğinde yeniden örnek alınabileceğini anladım.

Test sonuçlarının, ilgili yasal mevzuat çerçevesinde (kimlik bilgilerinin gizli kalması koşuluyla) bedelsiz olarak, tıbbi ve bilimsel amaçlı araştırma ve çalışmalarda kullanılmasını kabul ediyorum. Bu suretle, genetik tanı ile ilgili yapılacak tüm işlemlerin bilincinde olduğumu, hiçbir şiddet, tehdit ve maddi veya manevi baskında olmaksızın, tamamen kendi hür irademle, yukarıda belirtilen genetik tanı ile ilgili işlemleri kabul ettiğimi, yapılmasına izin ve onay verdiğimi beyan ederim. Genetik tanı sonucunda ortaya çıkan (3. Kişilere de ait olması muhtemel) bilgilerin açıklanması ile ilgili sorumluluğun tarafıma ait olduğunu kabul ederim.

[.....] (El yazısıyla "Okudum, anladım, kabul ediyorum" yazılmalıdır.)

Hastanın Adı-Soyadı:
İmza-Tarih

Onam Alanının Adı-Soyadı:
İmza- Tarih

Velayet altında olanlar için velisinin
Adı-Soyadı/İmza-Tarih: