

INFORMATIONSBASERAT SAMTYCKE TILL GENPANELUNDERSÖKNINGAR OCH UNDERSÖKNING AV ENSKILDA GENER

Information om genpanelundersökningar finns i Fimlabs laboratoriehandbok (fimlab.fi/sv/for-professionella/) samt på Medicover Genetics webbplats (medicover-genetics/Fimlab).

Jag ger mitt samtycke till genpanelundersökningar och/eller undersökning av enskilda gener. Jag har fått information om undersökningen och är medveten om att

- Resultatet kan bekräfta en diagnos på en ärftlig sjukdom eller predisposition för en sjukdom.
- Resultatet kan ha betydelse för mina familjemedlemmar.
- Ett negativt resultat utesluter inte en ärftlig sjukdom eller predisposition för sjukdom.
- Resultat kan vara oklart eller förutsätta fortsatta undersökningar.
- De konstaterade förändringarna tolkas i ljuset av föruppgifterna och den aktuella informationen, och det är möjligt att tolkningen ändras eller kompletteras efter nya forskningsuppgifter.
- Undersökningen utförs i Fimlabs underleverantörslaboratorium, dit mina prov och remissblankettens kliniska föruppgifter sänds för undersökning och tolkning av resultaten. Uppgifterna behandlas konfidentiellt i enlighet med dataskyddsförordningen (GDPR) och dataskyddsavtalet mellan laboratorerna.
- Provet kan användas som ett positivt kontrollprov till exempel vid genundersökning av släktingar, vid laboratoriets interna kvalitetskontroll eller vid utvecklingsarbete som gäller metoderna.
- Enskilda förändringar i arvsmassan som konstateras i testet kan rapporteras i nationella eller internationella databaser utan uppgifter som identifierar personen.

Uppgifter om patienten

Patientens namn: _____ Födelsedatum: _____

Typ av undersökning

☐ B -Panel-D ☐ B -GeneSeq-D ☐ B -TVT-D

Underskrift: _____ Datum: _____

Undertecknarens namn: _____

Den behandlande läkaren/läkaren som beställer undersökningen: _____

Med denna blankett informeras patienten om genundersökningens karaktär och begränsningar. Blanketten behöver inte sändas till Fimlab - om den används som information till patienten, kan den arkiveras i patientens journaluppgifter i enlighet med praxis inom den hälso- och sjukvårdsenhet som skrivit remissen. På remissen till undersökningen ska man ange vid de kliniska föruppgifterna att patienten gett samtycke till undersökningen.