

Formular de cerere

INFORMAȚII DESPRE PACIENT

Nume:		Prenume:	
Sex: <input type="checkbox"/> Masc <input type="checkbox"/> Fem	CNP#:	Data nașterii: / / (zi/lună/an)	
Telefon:	Email:	Adresa:	

INFORMAȚII DESPRE PROBĂ

Tip de probă: <input type="checkbox"/> Sânge	Cod probă:	Data recoltării: / / (zi/lună/an)	
--	------------	-----------------------------------	--

INFORMAȚII DESPRE MEDICUL CARE RECOMANDĂ

Prenume, Nume:	Cod parafă #:	Cod client:
Email:	Telefon:	Specialitatea:
Clinică/spital/centru medical:	Adresa:	

ISTORICUL CLINIC AL PACIENTULUI

Originea (bifați tot ce este corect):

<input type="checkbox"/> Europa de Vest/Nord	<input type="checkbox"/> Europa Centrală/Est	<input type="checkbox"/> Europa de Sud	<input type="checkbox"/> Africa
<input type="checkbox"/> America Latină/Caraibe	<input type="checkbox"/> America (nativ)	<input type="checkbox"/> Orientul Apropiat/Mijlociu	<input type="checkbox"/> Asia
<input type="checkbox"/> Ashkenazi	<input type="checkbox"/> Alta: _____		

Antecedente personale de cancer (bifați tot ce este corect):

- Fără istoric personal de cancer
- Cancer de sân – vârsta la diagnostic: ____ ani Bilateral Premenopauză Triplu-negativ
- Cancer de ovar - vârsta la diagnostic: ____ ani
- Alt cancer: _____ - vârsta la diagnostic: ____ ani

Antecedente familiale de cancer:

- Fără istoric familial cunoscut Cu istoric familial cunoscut – completați tabelul de mai jos:

Tip de cancer	Relația de rudenie	Matern	Patern	Vârsta la diagnostic	Pentru cancer de sân		
					Bilateral	Premenopauză	Triplu-negativ
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Alta informație relevantă:

- Fumător: Da Nu
- A primit un transplant medular: Da Nu
- Pentru femeile care au născut, alăptare cel puțin 1 an: Da Nu

SEMNAȚURA MEDICULUI CARE RECOMANDĂ

Certific faptul că, înainte de a recomanda testul BRCA+16GENES, am informat pacientul în legătură cu riscurile și implicațiile pe care le presupune efectuarea acestui test. Certific faptul că am oferit pacientului răspuns la toate întrebările sale și că am primit consimțământul său explicit pentru efectuarea acestui test.

Semnătura medicului: _____ Recoltare: / / (zi/lună/an)

CONSIMȚĂMÂNTUL INFORMAT AL PACIENTULUI

Semnez acest formular pentru a confirma că am citit și acceptat informația prezentată pe cele două fețe ale acestui formular sau că mi-a fost citită și i-am înțeles conținutul. Am primit sfat genetic de la medicul meu (sau de la cineva desemnat de acesta) cu privire la scopul efectuării acestui test, precum și la riscurile și limitările lui. Mi s-a dat posibilitatea să pun orice întrebare; Am primit răspunsuri și mi s-a acordat suficient timp pentru a reflecta asupra informației și asupra deciziei mele de a face testul. Sunt de acord să fac acest test și să discut apoi cu doctorul meu rezultatele și eventualele măsuri ce vor trebui luate. Consimt ca proba mea biologică să fie folosită exclusiv pentru efectuarea testului specificat pe acest formular, pentru nici un alt tip de test și sub nici un motiv. Înțeleg că medicul meu consideră că acest test îmi este necesar și pentru aceasta autorizez SYNLAB DIAGNOSTICOS GLOBALES SA, având numărul de identificare fiscal: A-59845875, înregistrat la adresa C/ Verge de Guadalupe 18, 08950 Esplugues de Llobregat, Spain, S.C. LABORATOARELE SYNLAB SRL ROMANIA cu sediul la adresa BD. TUDOR VLADIMIRESCU 29, SECTOR 5, BUCUREȘTI și afiliații (numiți colectiv grupul "SYNLAB") pentru a efectua testul BRCA+16GENES, și pentru a trimite rezultatele către medicul meu. Prin semnătura mea sunt de acord cu demersul acesta și cu termenii conținuți în Formularul de Consimțământ Informat.

Semnătura pacientului sau a tutorelui legal: _____ Recoltare: / / (zi/lună/an)

ALTE INFORMAȚII

Consimțământul informat al pacientului

(Exemplarul laboratorului)

Testul **BRCA^{+16GENES}** constă în extragerea și cuantificarea ADN din proba primită și secvențierea ADN prin Next-Generation Sequencing (NGS). Această tehnică este capabilă să detecteze mutații punctiforme și inserții și deleții de dimensiuni mici pe întreaga secvență codantă și regiunea intronică adiacentă a genelor *ATM*, *BRCA1*, *BRCA2*, *BRIP1*, *CDH1*, *CHEK2*, *EPCAM*, *MLH1*, *MSH2*, *MSH6*, *NBN*, *PALB2*, *PMS2*, *PTEN*, *RAD51C*, *RAD51D*, *STK11* și *TP53*. Suplimentar acestei tehnici se utilizează Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) pentru genele *BRCA1*, *BRCA2* și *EPCAM* pentru a detecta delețiile și duplicațiile de mari dimensiuni. Variantele patogene și probabil patogene detectate prin NGS vor fi apoi confirmate prin secvențiere Sanger.

Genele incluse în testul **BRCA^{+16GENES}** sunt implicate în controlul ciclului celular și în repararea ADN în timpul diviziunii celulare. Mutații ale acestor gene duc la pierderea controlului celular și a capacității de reparare a ADN, ceea ce implică un risc mai mare de a dezvolta cancer decât al populației generale. Modificările genelor incluse în testul **BRCA^{+16GENES}** determină un risc crescut de a suferi de un cancer ereditar de sân, ovar sau endometru. Mutațiile pot fi moștenite de la mamă sau de la tată. Probabilitatea transmiterii mutației la descendenți este de 50%. Nu pot fi excluse situațiile cu mutații *de novo* (nemoștenite).

Testul **BRCA^{+16GENES}** are unele limitări în determinarea riscului pentru un pacient și/sau pentru membrii familiei sale de a dezvolta cancer ereditar de sân, de ovar și de endometru. Identificarea unei mutații patologice reprezintă un risc crescut de a dezvolta boala, dar acest lucru nu se întâmplă în mod obligatoriu. Dacă se descoperă o mutație cu semnificație importantă, este bine ca membrii apropiați din familie (părinți, copii, frați, surori) să fie testați genetic. Dacă la aceștia nu se descoperă mutația respectivă, atunci aceștia nu au un risc crescut de a dezvolta boala, ci doar unul egal cu cel al populației generale. Chiar dacă nu se descoperă variante patogene, aceasta NU ÎNSEAMNĂ CĂ SE ELIMINĂ posibilitatea ca pacientul testat să dezvolte un cancer sau alte boli genetice. Prezența mutației în genele din panel legate de cancerul de sân, ovar și endometru poate de asemenea implica un risc mai mare pentru alte tipuri de cancer sau sindroame de cancer ereditar (de ex. Sindroamele Lynch, Cowden și Li-Fraumeni). Dacă este cazul, această informație va fi inclusă în rezultat.

În conformitate cu prevederile legislației în vigoare, pacientul acceptă că analiza urmează să fie efectuată complet odată ce proba a fost recoltată. În acest fel, pacientul pierde dreptul de a anula comanda specificată în această cerere, iar **SYNLAB** nu va fi obligat să ramburseze contravaloarea acestui serviciu.

Proba va fi păstrată conform regulilor aplicabile laboratoarelor de diagnostic. După eliberarea rezultatului, surplusul de probă va fi păstrat pentru o lună de zile, apoi va fi distrus. Rezultatul testului **BRCA^{+16GENES}** este confidențial. Rezultatele pacientului vor fi transmise exclusiv medicului curant și cadrelor medicale implicate în îngrijirea pacientului, cu excepția situației în care informația este cerută de o instanță juridică sau administrativă competentă prin lege și/sau autorizată prin legislația aplicabilă. Medicul trimițător este responsabil să explice pacientului utilitatea acestui test, precum și limitările lui. Se recomandă ca rezultatele să fie transmise pacientului în cadrul unei consultații medicale. Uneori rezultatul poate întârzia sau se poate cere o noua probă. Efectuarea acestui test nu include sfat genetic gratuit pentru pacient, dar pentru medicul trimițător **SYNLAB** oferă acest serviciu prin departamentul său **Genetic Counselling Unit** (genetic.counselling@synlab.com).

Pacientul este de acord ca probele sale biologice, precum și o copie a acestui Formular de cerere, inclusiv datele sale personale conținute în formular să fie trimise pentru analiză către laboratorul **SYNLAB DIAGNOSTICOS GLOBALES SA** cu sediul la C/ Verge de Guadalupe 18, 08950 Esplugues de Llobregat Spain, și că rezultatele și datele sale personale să fie procesate și păstrate la **LABORATOARELE SYNLAB ROMANIA** cu sediul la **BD. TUDOR VLADIMIRESCU NR. 29, SECTOR 5, BUCUREȘTI** și la afiliații acestuia (numiți colectiv grupul "SYNLAB"), cu nivelul de protecție a datelor specific acestei țări. Pacientul își poate retrage consimțământul, dar în acest caz, nu va primi rezultatul testului **BRCA^{+16GENES}**. Datele pacientului vor fi utilizate doar pentru a efectua testul, pentru a comunica și pentru facturare. Pacientul înțelege că datele sale vor fi păstrate pentru o perioadă de minimum **5 ANI** după efectuarea testului; că el își poate exercita dreptul la accesarea datelor, la rectificarea lor iar, dacă este cazul, la restricție, la opoziție și la ștergere, trimițând un email la **LABORATOARELE SYNLAB ROMANIA, BUCUREȘTI, TUDOR VLADIMIRESCU 29, SECTOR 5** la: office@synlab-romania.ro; și că are dreptul să formuleze o reclamație către autoritățile de supervizare din această țară. Pacientul este de acord ca rezultatul să fie trimis de laboratorul executant către **LABORATOARELE SYNLAB ROMANIA** și către medicul care a semnat acest formular și/sau reprezentanții acestuia.

Respectând cele mai bune practici și regulamente ale laboratoarelor clinice, pacientul este de acord ca **SYNLAB** ar putea folosi restul de probă și datele medicale și genetice, într-o formă anonimată (exceptând restricții impuse de legislație) pentru cercetare și asigurarea calității. Astfel de utilizări pot avea ca rezultat dezvoltarea unor produse și servicii comerciale. Pacientul nu va fi informat și nu va primi nici o compensație pentru aceste utilizări. În orice situație, astfel de utilizări vor respecta legislația în vigoare.

Bifați dacă nu doriți ca proba să fie folosită pentru cercetare.

În conformitate cu Legea 14/2007, din 3 iulie, pentru cercetare biomedicală, în mod specific Articolele 47 și 48, medicul trimițător trebuie să obțină un consimțământ informat al pacientului pentru a efectua teste genetice. Semnătura pacientului pe acest formular de consimțământ are ca scop respectarea acestei prevederi.

Numele și prenumele pacientului:

Semnătura pacientului sau a tutorelui legal:

Data: / / (zi/lună/an)

Consimțământul informat al pacientului

(Exemplarul medicului)

Testul **BRCA^{+16GENES}** constă în extragerea și cuantificarea ADN din proba primită și secvențierea ADN prin Next-Generation Sequencing (NGS). Această tehnică este capabilă să detecteze mutații punctiforme și inserții și deleții de dimensiuni mici pe întreaga secvență codantă și regiunea intronică adiacentă a genelor *ATM, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD51C, RAD51D, STK11* și *TP53*. Suplimentar acestei tehnici se utilizează Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) pentru genele *BRCA1, BRCA2* și *EPCAM* pentru a detecta delețiile și duplicațiile de mari dimensiuni. Variantele patogene și probabil patogene detectate prin NGS vor fi apoi confirmate prin secvențiere Sanger.

Genele incluse în testul **BRCA^{+16GENES}** sunt implicate în controlul ciclului celular și în repararea ADN în timpul diviziunii celulare. Mutații ale acestor gene duc la pierderea controlului celular și a capacității de reparare a ADN, ceea ce implică un risc mai mare de a dezvolta cancer decât al populației generale. Modificările genelor incluse în testul **BRCA^{+16GENES}** determină un risc crescut de a suferi de un cancer ereditar de sân, ovar sau endometru. Mutațiile pot fi moștenite de la mamă sau de la tată. Probabilitatea transmiterii mutației la descendenți este de 50%. Nu pot fi excluse situațiile cu mutații *de novo* (nemoștenite).

Testul **BRCA^{+16GENES}** are unele limitări în determinarea riscului pentru un pacient și/sau pentru membrii familiei sale de a dezvolta cancer ereditar de sân, de ovar și de endometru. Identificarea unei mutații patologice reprezintă un risc crescut de a dezvolta boala, dar acest lucru nu se întâmplă în mod obligatoriu. Dacă se descoperă o mutație cu semnificație importantă, este bine ca membrii apropiați din familie (părinți, copii, frați, surori) să fie testați genetic. Dacă la aceștia nu se descoperă mutația respectivă, atunci aceștia nu au un risc crescut de a dezvolta boala, ci doar unul egal cu cel al populației generale. Chiar dacă nu se descoperă variante patogene, aceasta NU ÎNSEAMNĂ CĂ SE ELIMINĂ posibilitatea ca pacientul testat să dezvolte un cancer sau alte boli genetice. Prezența mutației în genele din panel legate de cancerul de sân, ovar și endometru poate de asemenea implica un risc mai mare pentru alte tipuri de cancer sau sindroame de cancer ereditare (de ex. Sindroamele Lynch, Cowden și Li-Fraumeni). Dacă este cazul, această informație va fi inclusă în rezultat.

În conformitate cu prevederile legislației în vigoare, pacientul acceptă că analiza urmează să fie efectuată complet odată ce proba a fost recoltată. În acest fel, pacientul pierde dreptul de a anula comanda specificată în această cerere, iar **SYNLAB** nu va fi obligat să ramburseze contravaloarea acestui serviciu.

Proba va fi păstrată conform regulilor aplicabile laboratoarelor de diagnostic. După eliberarea rezultatului, surplusul de probă va fi păstrat pentru o lună de zile, apoi va fi distrus. Rezultatul testului **BRCA^{+16GENES}** este confidențial. Rezultatele pacientului vor fi transmise exclusiv medicului curant și cadrelor medicale implicate în îngrijirea pacientului, cu excepția situației în care informația este cerută de o instanță juridică sau administrativă competentă prin lege și/sau autorizată prin legislația aplicabilă. Medicul trimițător este responsabil să explice pacientului utilitatea acestui test, precum și limitările lui. Se recomandă ca rezultatele să fie transmise pacientului în cadrul unei consultații medicale. Uneori rezultatul poate întârzia sau se poate cere o noua probă. Efectuarea acestui test nu include sfat genetic gratuit pentru pacient, dar pentru medicul trimițător **SYNLAB** oferă acest serviciu prin departamentul său **Genetic Counselling Unit** (genetic.counselling@synlab.com).

Pacientul este de acord ca probele sale biologice, precum și o copie a acestui Formular de cerere, inclusiv datele sale personale conținute în formular să fie trimise pentru analiză către laboratorul **SYNLAB DIAGNOSTICOS GLOBALES SA** cu sediul la C/ Verge de Guadalupe 18, 08950 Esplugues de Llobregat Spain, și că rezultatele și datele sale personale să fie procesate și păstrate la **LABORATOARELE SYNLAB ROMANIA** cu sediul la **BD. TUDOR VLADIMIRESCU NR. 29, SECTOR 5, BUCUREȘTI** și la afiliații acestuia (numiți colectiv grupul "SYNLAB"), cu nivelul de protecție a datelor specific acestei țări. Pacientul își poate retrage consimțământul, dar în acest caz, nu va primi rezultatul testului **BRCA^{+16GENES}**. Datele pacientului vor fi utilizate doar pentru a efectua testul, pentru a comunica și pentru facturare. Pacientul înțelege că datele sale vor fi păstrate pentru o perioadă de minimum **5 ANI** după efectuarea testului; că el își poate exercita dreptul la accesarea datelor, la rectificarea lor iar, dacă este cazul, la restricție, la opoziție și la ștergere, trimițând un email la **LABORATOARELE SYNLAB ROMANIA, BUCUREȘTI, TUDOR VLADIMIRESCU 29, SECTOR 5** la: office@synlab-romania.ro; și că are dreptul să formuleze o reclamație către autoritățile de supervizare din această țară. Pacientul este de acord ca rezultatul să fie trimis de laboratorul executant către **LABORATOARELE SYNLAB ROMANIA** și către medicul care a semnat acest formular și/sau reprezentanții acestuia.

Respectând cele mai bune practici și regulamente ale laboratoarelor clinice, pacientul este de acord ca **SYNLAB** ar putea folosi restul de probă și datele medicale și genetice, într-o formă anonimată (exceptând restricții impuse de legislație) pentru cercetare și asigurarea calității. Astfel de utilizări pot avea ca rezultat dezvoltarea unor produse și servicii comerciale. Pacientul nu va fi informat și nu va primi nici o compensație pentru aceste utilizări. În orice situație, astfel de utilizări vor respecta legislația în vigoare.

Bifați dacă nu doriți ca proba să fie folosită pentru cercetare.

În conformitate cu Legea 14/2007, din 3 iulie, pentru cercetare biomedicală, în mod specific Articolele 47 și 48, medicul trimițător trebuie să obțină un consimțământ informat al pacientului pentru a efectua teste genetice. Semnătura pacientului pe acest formular de consimțământ are ca scop respectarea acestei prevederi.

Numele și prenumele pacientului:

Semnătura pacientului sau a tutorelui legal:

Data: / / (zi/lună/an)

Consimțământul informat al pacientului

(Exemplarul pacientului)

Testul **BRCA^{+16GENES}** constă în extragerea și cuantificarea ADN din proba primită și secvențierea ADN prin Next-Generation Sequencing (NGS). Această tehnică este capabilă să detecteze mutații punctiforme și inserții și deleții de dimensiuni mici pe întreaga secvență codantă și regiunea intronică adiacentă a genelor *ATM, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD51C, RAD51D, STK11* și *TP53*. Suplimentar acestei tehnici se utilizează Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) pentru genele *BRCA1, BRCA2* și *EPCAM* pentru a detecta delețiile și duplicațiile de mari dimensiuni. Variantele patogene și probabil patogene detectate prin NGS vor fi apoi confirmate prin secvențiere Sanger.

Genele incluse în testul **BRCA^{+16GENES}** sunt implicate în controlul ciclului celular și în repararea ADN în timpul diviziunii celulare. Mutații ale acestor gene duc la pierderea controlului celular și a capacității de reparare a ADN, ceea ce implică un risc mai mare de a dezvolta cancer decât al populației generale. Modificările genelor incluse în testul **BRCA^{+16GENES}** determină un risc crescut de a suferi de un cancer ereditar de sân, ovar sau endometru. Mutațiile pot fi moștenite de la mamă sau de la tată. Probabilitatea transmiterii mutației la descendenți este de 50%. Nu pot fi excluse situațiile cu mutații *de novo* (nemoștenite).

Testul **BRCA^{+16GENES}** are unele limitări în determinarea riscului pentru un pacient și/sau pentru membrii familiei sale de a dezvolta cancer ereditar de sân, de ovar și de endometru. Identificarea unei mutații patologice reprezintă un risc crescut de a dezvolta boala, dar acest lucru nu se întâmplă în mod obligatoriu. Dacă se descoperă o mutație cu semnificație importantă, este bine ca membrii apropiați din familie (părinți, copii, frați, surori) să fie testați genetic. Dacă la aceștia nu se descoperă mutația respectivă, atunci aceștia nu au un risc crescut de a dezvolta boala, ci doar unul egal cu cel al populației generale. Chiar dacă nu se descoperă variante patogene, aceasta NU ÎNSEAMNĂ CĂ SE ELIMINĂ posibilitatea ca pacientul testat să dezvolte un cancer sau alte boli genetice. Prezența mutației în genele din panel legate de cancerul de sân, ovar și endometru poate de asemenea implica un risc mai mare pentru alte tipuri de cancer sau sindroame de cancer ereditare (de ex. Sindroamele Lynch, Cowden și Li-Fraumeni). Dacă este cazul, această informație va fi inclusă în rezultat.

În conformitate cu prevederile legislației în vigoare, pacientul acceptă că analiza urmează să fie efectuată complet odată ce proba a fost recoltată. În acest fel, pacientul pierde dreptul de a anula comanda specificată în această cerere, iar **SYNLAB** nu va fi obligat să ramburseze contravaloarea acestui serviciu.

Proba va fi păstrată conform regulilor aplicabile laboratoarelor de diagnostic. După eliberarea rezultatului, surplusul de probă va fi păstrat pentru o lună de zile, apoi va fi distrus. Rezultatul testului **BRCA^{+16GENES}** este confidențial. Rezultatele pacientului vor fi transmise exclusiv medicului curant și cadrelor medicale implicate în îngrijirea pacientului, cu excepția situației în care informația este cerută de o instanță juridică sau administrativă competentă prin lege și/sau autorizată prin legislația aplicabilă. Medicul trimițător este responsabil să explice pacientului utilitatea acestui test, precum și limitările lui. Se recomandă ca rezultatele să fie transmise pacientului în cadrul unei consultații medicale. Uneori rezultatul poate întârzia sau se poate cere o noua probă. Efectuarea acestui test nu include sfat genetic gratuit pentru pacient, dar pentru medicul trimițător **SYNLAB** oferă acest serviciu prin departamentul său **Genetic Counselling Unit** (genetic.counselling@synlab.com).

Pacientul este de acord ca probele sale biologice, precum și o copie a acestui Formular de cerere, inclusiv datele sale personale conținute în formular să fie trimise pentru analiză către laboratorul **SYNLAB DIAGNOSTICOS GLOBALES SA** cu sediul la C/ Verge de Guadalupe 18, 08950 Esplugues de Llobregat Spain, și că rezultatele și datele sale personale să fie procesate și păstrate la **LABORATOARELE SYNLAB ROMANIA** cu sediul la **BD. TUDOR VLADIMIRESCU NR. 29, SECTOR 5, BUCUREȘTI** și la afiliații acestuia (numiți colectiv grupul "SYNLAB"), cu nivelul de protecție a datelor specific acestei țări. Pacientul își poate retrage consimțământul, dar în acest caz, nu va primi rezultatul testului **BRCA^{+16GENES}**. Datele pacientului vor fi utilizate doar pentru a efectua testul, pentru a comunica și pentru facturare. Pacientul înțelege că datele sale vor fi păstrate pentru o perioadă de minimum **5 ANI** după efectuarea testului; că el își poate exercita dreptul la accesarea datelor, la rectificarea lor iar, dacă este cazul, la restricție, la opoziție și la ștergere, trimițând un email la **LABORATOARELE SYNLAB ROMANIA, BUCUREȘTI, TUDOR VLADIMIRESCU 29, SECTOR 5** la: office@synlab-romania.ro; și că are dreptul să formuleze o reclamație către autoritățile de supervizare din această țară. Pacientul este de acord ca rezultatul să fie trimis de laboratorul executant către **LABORATOARELE SYNLAB ROMANIA** și către medicul care a semnat acest formular și/sau reprezentanții acestuia.

Respectând cele mai bune practici și regulamente ale laboratoarelor clinice, pacientul este de acord ca **SYNLAB** ar putea folosi restul de probă și datele medicale și genetice, într-o formă anonimată (exceptând restricții impuse de legislație) pentru cercetare și asigurarea calității. Astfel de utilizări pot avea ca rezultat dezvoltarea unor produse și servicii comerciale. Pacientul nu va fi informat și nu va primi nici o compensație pentru aceste utilizări. În orice situație, astfel de utilizări vor respecta legislația în vigoare.

Bifați dacă nu doriți ca proba să fie folosită pentru cercetare.

În conformitate cu Legea 14/2007, din 3 iulie, pentru cercetare biomedicală, în mod specific Articolele 47 și 48, medicul trimițător trebuie să obțină un consimțământ informat al pacientului pentru a efectua teste genetice. Semnătura pacientului pe acest formular de consimțământ are ca scop respectarea acestei prevederi.

Numele și prenumele pacientului:

Semnătura pacientului sau a tutorelui legal:

Data: / / (zi/lună/an)