

Cod client: _____

Formular de cerere

INFORMAȚII DESPRE PACIENTĂ		INFORMAȚII DESPRE MEDICUL TRIMIȚĂTOR	
Prenume*	*Obligatoriu	Nume*	ID #
Nume*		Email	Telefon
Telefon		Clinica	FAX
Adresa		Adresa	
ID #	Sex FEMININ	Alt medic (opțional)	FAX

Verifi Plus Prenatal Test – Selectați o opțiune pentru pacienta dvs. (doar sarcini unice)

- Verifi Plus**
Trisomii 21, 18, 13 + Sex fetal + Aneuploidii X, Y + Panel microdeleții : DiGeorge, Angelman, Prader-Willi, deleția 1p36, Wolf-Hirschhorn și Cri-du-chat
- Verifi Plus Extins + Toți cromosomii**
Trisomii 21, 18, 13 + Sex fetal + Aneuploidii X, Y + Panel microdeleții : DiGeorge, Angelman, Prader-Willi, deleția 1p36, Wolf-Hirschhorn și Cri-du-chat + Toți cromosomii autosomali

INFORMAȚII CLINICE

Pacientă data nașterii*: / / (zi/lună/an)	Greutate ___kg	Înălțime ___cm	Repetare*: <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/> Da
Vârsta gestațională*: _____săpt _____zile	Măsurată prin*: <input type="checkbox"/> DUM <input type="checkbox"/> Echografic (CRL)	Numar de feți*: <input type="checkbox"/> 1	
La data*: / / (zi/lună/an)	<input type="checkbox"/> Data transferului (FIV)		
Sarcină prin FIV*: <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/> Da	IVF, ovule*: <input type="checkbox"/> Proprii <input type="checkbox"/> Donate	Vârsta la recoltare*: _____ani	
Indicații clinice*: <input type="checkbox"/> Vârsta mamei avansată	<input type="checkbox"/> Anomalii la echo	<input type="checkbox"/> Dublu test cu risc (1/ _____)	
<input type="checkbox"/> Istoric clinic	<input type="checkbox"/> Anxietatea mamei	<input type="checkbox"/> Altele: _____	

SEMNĂTURA MEDICULUI TRIMIȚĂTOR

În baza indicațiilor de mai sus, sunt de acord cu recomandarea Verifi Plus Prenatal Test și confirm faptul că, după știința mea, datele pacientei și datele medicului trimițător trecute în acest formular sunt corecte. Confirm că am recomandat pacientei Verifi Plus Prenatal Test și că am primit consimțământul explicit al acesteia.

Semnătura medicului*: _____ Data: / / (zi/lună/an)

CONSIMȚĂMÂNTUL INFORMAT AL PACIENTEI

Prin semnătura mea pe acest formular confirm faptul că am citit și acceptat informațiile conținute în acest document și în anexa numită "Consimțământul informat al pacientei" sau că mi-au fost citite, precum și că am înțeles conținutul lor. Am primit sfat genetic de la medicul meu (sau de la o altă persoană desemnată de acesta) cu privire la utilitatea testului, precum și la eventualele sale riscuri și limitări. Mi s-a oferit șansa să pun întrebări; Am primit răspunsuri la toate și mi s-a acordat suficient timp pentru a reflecta asupra informațiilor și asupra deciziei mele de a face acest test de screening. Am fost informată și am acceptat faptul că acest test nu este inclus în lista testelor asigurate prin Casa de Asigurări de Sănătate și că trebuie să plătesc pentru efectuarea lui. Consimt să mi se efectueze testul și să discut rezultatele cu medicul meu. Am fost informată și accept faptul că Verifi Plus Prenatal Test este un test de screening și că un rezultat "anormal" nu înseamnă în mod obligatoriu că fătul are o anomalie cromosomală. De asemenea, înțeleg că un rezultat "normal" nu exclude în totalitate posibilitatea unei anomalii cromosomiale. Am fost informată și am acceptat că acest test să-mi dezvăluie sexul fătului. Sunt de acord cu cele ce urmează și că LABORĂTOARELE SYNLAB ROMÂNIA, cu sediul la BD. TUDOR VLADIMIRESCU 29, SECTOR 5, BUCUREȘTI, precum și afiliații săi (numiți colectiv "SYNLAB") să efectueze Verifi Plus Prenatal Test.

Sunt de acord ca proba mea de sânge și o copie a acestui formular, împreună cu datele mele personale înscrise aici, să fie transmise către Illumina Inc. în 800 Saginaw Drive Redwood City, CA 94063 în California, United States of America ("Illumina") cu scopul efectuării Verifi Plus Prenatal Test. Sunt de acord ca datele mele personale și proba mea de sânge să fie transmise între SYNLAB și Illumina, iar aceasta din urmă să acționeze ca procesator de date pentru SYNLAB. Datele mele personale și proba mea de sânge vor fi transmise către Statele Unite ale Americii, o țară care nu respectă întru totul Directiva Europeană 95/46EC și legea 677/2001 vizând protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și la libera circulație a acestor date. Am dreptul ca, oricând doresc, să pot primi confirmări despre existența datelor mele personale și să pot fi informată în legătură cu conținutul lor și cu originea acestora, să pot verifica acuratețea lor, să pot cere adăugiri, actualizări sau corecții. Am dreptul să cer ștergerea lor, anonimizarea sau blocarea procesării lor conform legislației și reglementărilor aplicate, precum și să obiectez, conform legii, împotriva procesării datelor mele, inclusiv a datelor mele genetice. De asemenea, am dreptul să solicit o listă cu toți procesatorii de date ai SYNLAB. Toate cererile trebuie formulate în scris și trimise la adresa de email: info@synlab-romania.ro.

Accept ca proba mea de sânge să fie folosită doar în scopul efectuării testului stabilit și menționat în acest formular, că nici un alt test nu va fi efectuat, cu excepția situațiilor în care se obține acordul meu, conform anexei "Consimțământul Informat al Pacientei". Sunt de acord ca rezultatele să fie comunicate de către laboratorul executant către SYNLAB și apoi către medicul specificat în acest formular sau reprezentanții acestuia. Rezultatul testului este confidențial. Rezultatele pacientei vor fi eliberate doar către medicul acesteia sau către un alt cadru medical desemnat, cu excepția cazului în care comunicarea acestor informații este cerută de un for administrativ sau judiciar competent, prin lege, și/sau autorizat de legislația în vigoare.

Consimt, (sau consimt în numele persoanei pe care o reprezint) că datele mele personale (inclusiv datele mele sensibile, ce țin de sănătate și genetică) precum și proba mea de sânge să fie procesate, manual sau automat, pentru a permite (i) SYNLAB, să acționeze la controlul datelor, să transmită medicului meu rezultatele și să factureze efectuarea testului, și (ii) Illumina, să acționeze ca procesator de date, să efectueze testul. Sunt de acord cu faptul că transmiterea datelor mele personale, a probei mele de sânge și a consimțământului meu pentru procesarea acestora sunt opționale dar necesare, deoarece SYNLAB nu va putea comanda testul fără datele mele personale, proba mea de sânge și consimțământul mai sus menționat.

Prin semnarea acestui consimțământ informat, îmi dau acordul pentru procesarea datelor mele personale (inclusiv datele mele sensibile, ce țin de sănătate și genetică) în scopul efectuării testului stabilit mai sus.

Semnătura pacientei sau a reprezentantului pacientei*: _____ Data: / / (zi/lună/an)

ALTE INFORMAȚII

RECOLTAREA PROBEI

Centrul de recoltare:	Data recoltării*: / / (zi/lună/an)
Clinica:	Vârsta gestațională la recoltare*: _____săpt _____zile

Verifi Plus Prenatal Test este un test de screening non-invaziv de laborator care analizează ADN fetal (placental) extracelular prezent în sângele matern, folosind tehnica de "secvențiere a ADN masiv paralelă" pentru a estima riscul de apariție a anomaliilor cromosomiale specifice la făt. Se recomandă ca pacienta să primească consiliere medicală sau sfat genetic specializat, pentru a i se explica scopul testului, rezultatul acestuia și posibilele sale implicații.

Verifi Plus Prenatal Test este efectuat prin "secvențierea ADN masiv paralelă" cu citire single-reads și determinarea fracției fetale. Pacienta înțelege și acceptă faptul că, pentru efectuarea acestui serviciu, **SYNLAB** vor trebui să transmită proba de sânge și datele personale conținute în Formularul de cerere către **illumina Inc.** în Statele Unite ale Americii. Testul detectează următoarele tulburări:

Trisomiile comune și aneuploidiile de cromosomi sexuali. 'Trisomie' este un termen care descrie prezența anormală a trei exemplare dintr-un cromosom, spre deosebire de numărul normal de două exemplare.

- **Trisomia 21** înseamnă un cromosom 21 în plus; aceasta determină sindromul Down care se diagnostichează la aproximativ unul din 750 de nou-născuți. Copiii cu sindromul Down pot avea retard intelectual ușor sau moderat, defecte cardiace și sau alte tulburări.
- **Trisomia 18** înseamnă un cromosom 18 în plus; aceasta determină sindromul Edwards care apare la aproximativ unul din 7,000 de nou-născuți. În majoritatea cazurilor, sarcinile afectate se elimină prin avort spontan. Sindromul Edwards se caracterizează prin retard mintal sever și o mare varietate de malformații; majoritatea bebelușilor afectați mor în primul an de viață.
- **Trisomia 13** înseamnă un cromosom 13 în plus; determină sindromul Patau. Copiii cu sindromul Patau prezintă retard mintal sever, pot avea malformații cardiace congenitale severe precum și alte patologii și supraviețuiesc rar peste vârsta de 1 an. Se estimează că unul din 15.000 de copii se naște cu sindromul Patau.
- **Aneuploidiile de cromosomi sexuali (X,Y) (SCA)**, testul evaluează cromosomii X și Y, oferind informații despre potențiale aneuploidii de cromosomi sexuali, precum și despre sexul fătului. SCA se asociază cu variate tulburări, inclusiv cu sindroamele Turner și Klinefelter. Consecințele lor clinice sunt în general mai puțin severe decât ale trisomiilor descrise mai sus, cele mai multe dintre cazurile de SCA fiind compatibile cu viața normală și ramân, cel mai frecvent, nediate diagnosticate.

Panel de microdeleții:

- Microdelețiile sunt tulburări cromosomiale rare, asociate cu boli diverse, care include în mod obișnuit retardul mintal și malformațiile. Microdelețiile analizate se asociază cu următoarele sindroame: DiGeorge, Angelman, Prader-Willi, deleția 1p36, Wolf-Hirschhorn și Cri-du-chat.

Analiza tuturor cromosomilor:

- Dacă ați selectat opțiunea **Verifi Plus Prenatal Test + Toți cromosomii**, testul va cerceta prezența aneuploidiilor în toți cromosomii.

Pentru a putea efectua **Verifi Plus Prenatal Test**, pacientele trebuie să aibă o sarcină de minimum 10 săptămâni (10w + 0d), cu un singur făt, obținută prin concepție naturală sau prin FIV, inclusiv sarcini obținute prin donare de gameți. Pacientele cu mai mult de un făt nu pot face acest test. Medicul dumneavoastră a stabilit că acest test vă este recomandat.

Verifi Plus Prenatal Test este un test de screening și nu este validat ca test de diagnostic, nici pentru detectarea trisomiilor în mozaic, a trisomiilor parțiale sau a translocațiilor. Fiind un test de screening, **Verifi Plus Prenatal Test** are limitările sale, inclusiv fals pozitiv și fals negativ. Feții care au un număr normal euploid de cromosomi (non-trisomici) ar putea fi uneori clasificați ca "sugestiv pentru prezența unei trisomii" (rezultat fals pozitiv). Un rezultat de tipul "sugestiv pentru prezența unei trisomii" și sau cu indicii pentru o anomalie cromosomială trebuie întotdeauna confirmat printr-un test prenatal invaziv (de ex. Amniocenteza) cu analiza cariotipului fetal și cu evaluare echografică. În același timp, nu toate trisomiile vor fi detectate; rareori un făt cu aneuploidie va primi rezultatul "sugestiv pentru absența aneuploidiilor" (rezultat fals negativ). Un rezultat normal nu elimină posibilitatea ca fătul să aibă alte anomalii cromosomiale sau defecte congenitale, nici nu garantează sănătatea fătului.

Verifi Plus Prenatal Test trebuie întotdeauna interpretat în lumina celorlalte date clinice și se recomandă ca rezultatele să-i fie comunicate pacientei de către un medic în cadrul unei consultații medicale.

Rezultatul testului este confidențial. Rezultatele dumneavoastră 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. **SYNLAB** nu oferă consultație genetică pacienților. Uneori rezultatul poate întârzia sau se poate cere o nouă probă. Deși este neobișnuit, există riscul să nu poată fi obținut un rezultat din cauza lipsei materialului genetic fetal.

Respectând cele mai bune practici și regulamente ale laboratoarelor clinice, pacientul este de acord că **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.

Nume*:

Semnătura pacientei sau a reprezentantului pacientei*:

Data: / / (zi/lună/an)

Verifi Plus Prenatal Test este un test de screening non-invaziv de laborator care analizează ADN fetal (placental) extracelular prezent în sângele matern, folosind tehnica de "secvențiere a ADN masiv paralelă" pentru a estima riscul de apariție a anomaliilor cromosomiale specifice la făt. Se recomandă ca pacienta să primească consiliere medicală sau sfat genetic specializat, pentru a i se explica scopul testului, rezultatul acestuia și posibilele sale implicații.

Verifi Plus Prenatal Test este efectuat prin "secvențierea ADN masiv paralelă" cu citire single-reads și determinarea fracției fetale. Pacienta înțelege și acceptă faptul că, pentru efectuarea acestui serviciu, **SYNLAB** vor trebui să transmită proba de sânge și datele personale conținute în Formularul de cerere către **illumina Inc.** în Statele Unite ale Americii. Testul detectează următoarele tulburări:

Trisomiile comune și aneuploidiile de cromosomi sexuali. 'Trisomie' este un termen care descrie prezența anormală a trei exemplare dintr-un cromosom, spre deosebire de numărul normal de două exemplare.

- **Trisomia 21** înseamnă un cromosom 21 în plus; aceasta determină sindromul Down care se diagnostichează la aproximativ unul din 750 de nou-născuți. Copiii cu sindromul Down pot avea retard intelectual ușor sau moderat, defecte cardiace și sau alte tulburări.
- **Trisomia 18** înseamnă un cromosom 18 în plus; aceasta determină sindromul Edwards care apare la aproximativ unul din 7,000 de nou-născuți. În majoritatea cazurilor, sarcinile afectate se elimină prin avort spontan. Sindromul Edwards se caracterizează prin retard mintal sever și o mare varietate de malformații; majoritatea bebelușilor afectați mor în primul an de viață.
- **Trisomia 13** înseamnă un cromosom 13 în plus; determină sindromul Patau. Copiii cu sindromul Patau prezintă retard mintal sever, pot avea malformații cardiace congenitale severe precum și alte patologii și supraviețuiesc rar peste vârsta de 1 an. Se estimează că unul din 15.000 de copii se naște cu sindromul Patau.
- **Aneuploidiile de cromosomi sexuali (X,Y) (SCA)**, testul evaluează cromosomii X și Y, oferind informații despre potențiale aneuploidii de cromosomi sexuali, precum și despre sexul fătului. SCA se asociază cu variate tulburări, inclusiv cu sindroamele Turner și Klinefelter. Consecințele lor clinice sunt în general mai puțin severe decât ale trisomiilor descrise mai sus, cele mai multe dintre cazurile de SCA fiind compatibile cu viața normală și rămân, cel mai frecvent, nediate diagnosticate.

Panel de microdeleții:

- Microdelețiile sunt tulburări cromosomiale rare, asociate cu boli diverse, care include în mod obișnuit retardul mintal și malformațiile. Microdelețiile analizate se asociază cu următoarele sindroame: DiGeorge, Angelman, Prader-Willi, deleția 1p36, Wolf-Hirschhorn și Cri-du-chat.

Analiza tuturor cromosomilor:

- Dacă ați selectat opțiunea **Verifi Plus Prenatal Test + Toți cromosomii**, testul va cerceta prezența aneuploidiilor în toți cromosomii.

Pentru a putea efectua **Verifi Plus Prenatal Test**, pacientele trebuie să aibă o sarcină de minimum 10 săptămâni (10w + 0d), cu un singur făt, obținută prin concepție naturală sau prin FIV, inclusiv sarcini obținute prin donare de gameți. Pacientele cu mai mult de un făt nu pot face acest test. Medicul dumneavoastră a stabilit că acest test vă este recomandat.

Verifi Plus Prenatal Test este un test de screening și nu este validat ca test de diagnostic, nici pentru detectarea trisomiilor în mozaic, a trisomiilor parțiale sau a translocațiilor. Fiind un test de screening, **Verifi Plus Prenatal Test** are limitările sale, inclusiv fals pozitiv și fals negativ. Feții care au un număr normal euploid de cromosomi (non-trisomici) ar putea fi uneori clasificați ca "sugestiv pentru prezența unei trisomii" (rezultat fals pozitiv). Un rezultat de tipul "sugestiv pentru prezența unei trisomii" și sau cu indicii pentru o anomalie cromosomală trebuie întotdeauna confirmat printr-un test prenatal invaziv (de ex. Amniocenteza) cu analiza cariotipului fetal și cu evaluare ecografică. În același timp, nu toate trisomiile vor fi detectate; rareori un făt cu aneuploidie va primi rezultatul "sugestiv pentru absența aneuploidiilor" (rezultat fals negativ). Un rezultat normal nu elimină posibilitatea ca fătul să aibă alte anomalii cromosomiale sau defecte congenitale, nici nu garantează sănătatea fătului.

Verifi Plus Prenatal Test trebuie întotdeauna interpretat în lumina celorlalte date clinice și se recomandă ca rezultatele să-i fie comunicate pacientei de către un medic în cadrul unei consultații medicale.

Rezultatul testului este confidențial. Rezultatele dumneavoastră 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. **SYNLAB** nu oferă consultație genetică pacienților. Uneori rezultatul poate întârzia sau se poate cere o nouă probă. Deși este neobișnuit, există riscul să nu poată fi obținut un rezultat din cauza lipsei materialului genetic fetal.

Respectând cele mai bune practici și regulamente ale laboratoarelor clinice, pacientul este de acord că **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.

Nume*:

Semnătura pacientei sau a reprezentantului pacientei*:

Data: / / (zi/lună/an)

Verifi Plus Prenatal Test este un test de screening non-invaziv de laborator care analizează ADN fetal (placental) extracelular prezent în sângele matern, folosind tehnica de "secvențiere a ADN masiv paralelă" pentru a estima riscul de apariție a anomaliilor cromosomiale specifice la făt. Se recomandă ca pacienta să primească consiliere medicală sau sfat genetic specializat, pentru a i se explica scopul testului, rezultatul acestuia și posibilele sale implicații.

Verifi Plus Prenatal Test este efectuat prin "secvențierea ADN masiv paralelă" cu citire single-reads și determinarea fracției fetale. Pacienta înțelege și acceptă faptul că, pentru efectuarea acestui serviciu, **SYNLAB** vor trebui să transmită proba de sânge și datele personale conținute în Formularul de cerere către **illumina Inc.** în Statele Unite ale Americii. Testul detectează următoarele tulburări:

Trisomiile comune și aneuploidiile de cromosomi sexuali. 'Trisomie' este un termen care descrie prezența anormală a trei exemplare dintr-un cromosom, spre deosebire de numărul normal de două exemplare.

- **Trisomia 21** înseamnă un cromosom 21 în plus; aceasta determină sindromul Down care se diagnostichează la aproximativ unul din 750 de nou-născuți. Copiii cu sindromul Down pot avea retard intelectual ușor sau moderat, defecte cardiace și sau alte tulburări.
- **Trisomia 18** înseamnă un cromosom 18 în plus; aceasta determină sindromul Edwards care apare la aproximativ unul din 7,000 de nou-născuți. În majoritatea cazurilor, sarcinile afectate se elimină prin avort spontan. Sindromul Edwards se caracterizează prin retard mintal sever și o mare varietate de malformații; majoritatea bebelușilor afectați mor în primul an de viață.
- **Trisomia 13** înseamnă un cromosom 13 în plus; determină sindromul Patau. Copiii cu sindromul Patau prezintă retard mintal sever, pot avea malformații cardiace congenitale severe precum și alte patologii și supraviețuiesc rar peste vârsta de 1 an. Se estimează că unul din 15.000 de copii se naște cu sindromul Patau.
- **Aneuploidiile de cromosomi sexuali (X,Y) (SCA)**, testul evaluează cromosomii X și Y, oferind informații despre potențiale aneuploidii de cromosomi sexuali, precum și despre sexul fătului. SCA se asociază cu variate tulburări, inclusiv cu sindroamele Turner și Klinefelter. Consecințele lor clinice sunt în general mai puțin severe decât ale trisomiilor descrise mai sus, cele mai multe dintre cazurile de SCA fiind compatibile cu viața normală și rămân, cel mai frecvent, nediate diagnosticate.

Panel de microdeleții:

- Microdelețiile sunt tulburări cromosomiale rare, asociate cu boli diverse, care include în mod obișnuit retardul mintal și malformațiile. Microdelețiile analizate se asociază cu următoarele sindroame: DiGeorge, Angelman, Prader-Willi, deleția 1p36, Wolf-Hirschhorn și Cri-du-chat.

Analiza tuturor cromosomilor:

- Dacă ați selectat opțiunea **Verifi Plus Prenatal Test + Toți cromosomii**, testul va cerceta prezența aneuploidiilor în toți cromosomii.

Pentru a putea efectua **Verifi Plus Prenatal Test**, pacientele trebuie să aibă o sarcină de minimum 10 săptămâni (10w + 0d), cu un singur făt, obținută prin concepție naturală sau prin FIV, inclusiv sarcini obținute prin donare de gameți. Pacientele cu mai mult de un făt nu pot face acest test. Medicul dumneavoastră a stabilit că acest test vă este recomandat.

Verifi Plus Prenatal Test este un test de screening și nu este validat ca test de diagnostic, nici pentru detectarea trisomiilor în mozaic, a trisomiilor parțiale sau a translocațiilor. Fiind un test de screening, **Verifi Plus Prenatal Test** are limitările sale, inclusiv fals pozitiv și fals negativ. Feții care au un număr normal euploid de cromosomi (non-trisomici) ar putea fi uneori clasificați ca "sugestiv pentru prezența unei trisomii" (rezultat fals pozitiv). Un rezultat de tipul "sugestiv pentru prezența unei trisomii" și sau cu indicii pentru o anomalie cromosomală trebuie întotdeauna confirmat printr-un test prenatal invaziv (de ex. Amniocenteza) cu analiza cariotipului fetal și cu evaluare ecografică. În același timp, nu toate trisomiile vor fi detectate; rareori un făt cu aneuploidie va primi rezultatul "sugestiv pentru absența aneuploidiilor" (rezultat fals negativ). Un rezultat normal nu elimină posibilitatea ca fătul să aibă alte anomalii cromosomiale sau defecte congenitale, nici nu garantează sănătatea fătului.

Verifi Plus Prenatal Test trebuie întotdeauna interpretat în lumina celorlalte date clinice și se recomandă ca rezultatele să-i fie comunicate pacientei de către un medic în cadrul unei consultații medicale.

Rezultatul testului este confidențial. Rezultatele dumneavoastră 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. **SYNLAB** nu oferă consultație genetică pacienților. Uneori rezultatul poate întârzia sau se poate cere o nouă probă. Deși este neobișnuit, există riscul să nu poată fi obținut un rezultat din cauza lipsei materialului genetic fetal.

Respectând cele mai bune practici și regulamente ale laboratoarelor clinice, pacientul este de acord că **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.

Nume*:

Semnătura pacientei sau a reprezentantului pacientei*:

Data: / / (zi/lună/an)