

KANSER İSTEM FORMU

Hasta Adı - Soyadı: _____

T.C. Kimlik No: _____

Doğum Tarihi: _____

Numune Türü		Hastaya Kan Transfüzyonu Yapılmış mı?	Hastaya Kemik İliği Transplantasyonu Yapılmış mı?
<input type="checkbox"/> Kan	<input type="checkbox"/> Kemik İliği	<input type="checkbox"/> Hayır <input type="checkbox"/> Evet ;	<input type="checkbox"/> Hayır <input type="checkbox"/> Evet ;
<input type="checkbox"/> Parafin Blok	<input type="checkbox"/> DNA	Transfüzyon Tarihi:	Transplantasyon Tarihi:
<input type="checkbox"/> Sıvı Biyopsi	<input type="checkbox"/> Diğer;		
<input type="checkbox"/> Bukkal Mukoza			

KANSER ÖYKÜSÜ

Primer Kanser:

- Meme Over Prostat Gastrik Böbrek Beyin
 Kolon Endometriyal Tiroid Fallopiyan Pankreatik Diğer

Primer Kanser Tanısı:

Tanı Yaşı Klinik Tanı Kanser Tipi

Patoloji Sonucu:

Sekonder Kanser Tanısı:

Tanı Yaşı Klinik Tanı Kanser Tipi

Patoloji Sonucu:

Ek Klinik Bilgi:

AİLEDE KANSER ÖYKÜSÜ

Akrabalık: Var Yok

Akrabalık Derecesi	Maternal	Paternal	Kanser Türü	Başlangıç Yaşı	Varsa Genetik Test Sonucu

Hasta Adı Soyadı _____

Yaş / Cinsiyeti _____

Adres / Telefon _____

Gönderen Merkez _____

Gönderen Doktor _____

Telefon _____

GENETİK TESTLER İÇİN BİLGİLENDİRME :

- Semptomlar ve aile hikâyesi ile ilgili doğru bilgilerin toplanması, uygun testin seçimi ve doğru olarak yorumlanması için önemlidir. Ailede bilinen bir genetik değişiklik tanımlanmış ise (mutasyon veya kromozomal bir değişiklik) test öncesi bununla ilgili raporların laboratuvara iletilmesi gereklidir.
- Genetik hastalıklar ve testlerin karmaşık olması nedeniyle konunun iyi anlaşılması için ilgili genetik danışmanlık alınması tavsiye edilir.
- Genetik test sonucunda negatif, pozitif veya değerlendirilemeyen sonuçlar elde edilebilir;
 - Pozitif sonuç kişinin hasta, taşıyıcı veya genetik bir hastalık için risk taşıdığı anlamına gelmektedir.
 - Negatif sonuç kişinin hasta veya taşıyıcı olmadığı anlamına gelmeyebilir. Genetik hastalıkların bir kısmında çok sayıda faktör etken olabilmektedir ve bir kısmında genetik neden bilinmiyor veya test edilemiyor olabilir.
 - Değerlendirilemeyen sonuçlar; kullanılan laboratuvar yönteminin sınırlamaları, tanımlanan varyantlar hakkında yeterli bilgilerin bulunmaması veya zayıf örnek kalitesinden kaynaklanabilir.
- Uygulanan test sadece incelenecek olan bölgeyi yöntemin sınırlamaları kapsamında taramaktadır. Bu nedenle bu bölgeler ve testin tarama sınırları dışında değişiklikleri göstermeyeceğinden bu değişikliklere bağlı hastalıklar taranmamaktadır.
- Tanımlanan genetik varyantlar medikal literatür ve veri tabanlarındaki güncel bilgiler doğrultusunda yorumlanmaktadır. Varyantların sınıflandırması zaman içinde veri tabanlarındaki bilgilerin artmasıyla beraber değişiklik gösterebilir ve daha önce sınıflandırılmış olan bir varyant yeni veriler ışığında yeniden değerlendirildiğinde başka bir sınıfta tanımlanabilir. Bu nedenle özellikle bildirilmemiş (Class 3-VUS) varyantları taşıyan bireylerin yeni bir bilgi eklenip eklenmediğinin değerlendirmesi için laboratuvarla iletişime geçmesi önerilir.
- Genetik test sonuçlarında kişinin hastalığı ile ilişkili olmayan bir genetik değişikliğin saptanması, başka bir aile bireyinin risk altında veya taşıyıcı olduğunun belirlenmesi, biyolojik ebeveynin farklı olması gibi beklenmedik sonuçlar ortaya çıkarabilir. Etik ve hukuki kurallar gereği test edilme amacı dışındaki veriler raporlanmaz.
- Genetik test sonuçları güvenilirdir ancak bazı istisnai durumlarda bu güvenilirlik etkilenir ve hatalı sonuçlar ortaya çıkabilir. Bu durumlar; klinik tanının hatalı olması, yetersiz aile öyküsü, örneğin yanlış etiketlendirilmesi veya kontaminasyonu, kemik iliği transplantasyonu, bağlı hatalı sonuçların çıkması olarak tanımlanabilir.

- Örnek kaynaklı sebeplerden, testin tekrar edilmesi gerektiğinde ya da ilk kez kurulan testlerde belirlenen ortalama sonuç süreleri aşılabılır.
- Genetik veriler kişiseldir ve üçüncü kişiler ile paylaşılmaz, sadece test iste-minizi yapan hekiminize ön bilgilendirme yapılmaktadır. Onay vermeniz halinde nihai raporunuz isteği yapan ve sizi klinik olarak takip eden hekiminize teslim edilecektir. Bunun için aşağıda el yazısı ile onay vermeniz gereklidir.

HASTA ONAYI :

- Yukarıdaki açıklamaları biyolojik numune verilmesinden önce okudum/ta-rafıma okundu ve anladım. Yazıdaki tıbbi terimler tarafıma açıklandı, genetik testin ne amaçla yapılacağı, teknik özellikleri, pozitif negatif, değerlendirilemeyen sonuç olasılıkları, testin tekrar çalışılması veya analiz edilmesi gerekliliği, yeniden numune alma veya ek numune istenme ihtimalleri ve test sonuçlarının anlamı ve sonucun çıkması için gereken süre hakkında bilgilendirildim.
- Test sonuçlarının aşağıda imzası bulunan hekimimle paylaşılmasını kabul ediyorum. Test sonuçlarının önemi nedeniyle sonuçların hekimler aracılığıyla rapor edileceğini ve sonuçlar için hekimimle iletişime geçmem gerektiğini kabul ediyorum.
- Önerilen genetik testi yaptırmayı ve bu bilgilendirilmiş onam formunu imzalamayı gönüllü olarak kabul ediyorum.
- Kendime ve/veya çocuğuma ait örneğin kimlik bilgilerim saklı tutularak test doğrulama, eğitim ve bilimsel araştırma amaçlı kullanılmasına ve saklanmasına izin veriyorum.
- Formda verilen tüm bilgilerin doğru olduğunu kabul ediyorum, nedenini belirtmeksizin herhangi bir zamanda onayımı tamamen veya kısmen geri çekebileceğimi ve numunemin yok edilmesi ve test sonuçlarını öğrenmeme hakkına sahip olduğumu biliyorum.

Hasta / Velisi İmzası / Tarih

DOKTOR ONAYI :

Genetik testin riskleri, faydaları ve karşılaşılabilecek sonuçlarını hastaya / velisine veya yasal vasisine açıkladım ve tüm sorularını yanıtladım.

Doktor İmzası / Tarih

ANKARA LABORATUVARI

Reşit Galip Caddesi No:18 Çankaya / ANKARA
Tel: 0(312) 427 48 01 (pbx) - 0(554) 496 14 02

İSTANBUL LABORATUVARI

Beyaz Ofis İş Merkezi B Blok No:3 E-5 Yolu Pendik
Tel: 0(216) 306 06 20 - 0(539) 857 56 01 İSTANBUL

info@mikrogenlab.com

www.mikrogenlab.com