



LABORATÓRIUMI VIZSGÁLATKÉRŐLAP B-L-2-05

HUMÁNGENETIKAI DIAGNOSZTIKAI VIZSGÁLATOK

Tel.: 475-2719, 465-1800 / 81-354

Beteg neve:	Születési ideje:
Lakcíme: <input type="text"/>	TAJ-száma: <input type="text"/> - <input type="text"/> - <input type="text"/>
Anyja neve:	Törzsszáma:
Fekvőbeteg: <input type="text"/> kórterem: <input type="text"/> ágy: <input type="text"/>	Naplószáma:
Beküldő mhely neve, kódja és levelezési címe:	Vizsgálatot kérő orvos:
<input type="text"/>	(aláírás, pecsét)
Beküldő orvos: <input type="text"/> Psz: <input type="text"/>	Mintavétel ideje:
Beutaló dg.: <input type="text"/> BNO: <input type="text"/>	
Beküldő orvos telefonszáma:	
Érkezett: <input type="text"/>	Térítési kategória: 1 4 6 SÜRGŐSSÉG

Megjegyzés:

HUMÁNGENETIKAI VIZSGÁLATOK	
Trombófilia panel (a felsorolt pontmutációk/variánsok kimutatása egy mérésrel)	1
F II G20210A prothrombin gén pontmutációjának kimutatása FV (R506Q) Leiden-mutáció kimutatása FV (H1299R) pontmutáció kimutatása FV (Y1702C) pontmutáció kimutatása MTHFR C677T polimorfizmus kimutatása MTHFR A1298C polimorfizmus kimutatása	
PAI-1 4G/5G (plazminogén-aktivátor inhibitorfehérje) polimorfizmus kimutatása	1

NEAK elszámolás esetén valamennyi vizsgálat a járóbeteg-szakellátás és a fekvőbeteg-gyógyintézet szakorvosa járóbeteg-szakellátási tevékenységi körében rendelhető.

1	EDTA-s csó vér	2		3		4	
5		6		7		8	



Észak-Pesti Centrumkórház – Honvédkórház

1134 Budapest, Róbert Károly krt. 44. Tel.: 06-1-465-1800 Fax: 06-1-340-3129

ÉPC-HK főigazgató: Prof. Dr. Wikonkál Norbert Miklós MTA doktora

Hatósági egyedi azonosító: 522514

Központi Laboratóriumi Diagnosztikai Osztály

Osztályvezető főorvos: Dr. Simon Judit

Tel.: 465-1800 / 71-024

Betegtájékoztató és

beleegyező nyilatkozat genetikai vizsgálatához és genetikai minta tároláshoz

B0312007/ KLDO-Humángenetikai Laboratóriumi Részleg

Betegtájékoztató

Tisztelt Betegünk!

Klinikai tünete alapján az Ön esetében kezelőorvosa indokoltnak látja a trombofilia irányába történő kivizsgálást, melynek része a kórképpel összefüggésbe hozható mutációvizsgálatok elvégzése. Ezen mutációk egyenes ági leszármazottak körében 50%-ban örökölhetők, kimutatásuk DNS vizsgálattal lehetséges. A genetikai vizsgálat segítségével kiszűrhetők a mutációt örökölt, de tünetmentes családtagok is.

Az eltérést csak az összes koagulációs vizsgálat és klinikai kép alapján ajánlott értékelni. A kombinált eltérések a trombózis rizikóját lényegesen növelhetik, esetlegesen további vizsgálatokra lehet szükség, melyekről az eredmények ismeretében kezelőorvosa fogja Önt tájékoztatni.

Kérdés esetén kérjük, forduljon kezelőorvosához!

Tájékoztatjuk, hogy a humángenetikai vizsgálatához a vérminta az Észak-Pesti Centrumkórház – Honvédkórházban a betegellátó osztályokon, rendelőkben, vagy Központi Laboratóriumi Diagnosztikai Osztály Mintavételi Laboratóriumában kerül levételre, illetve lehetőség van más Intézményből is mintát fogadni. A levett vérminta orvostudományi kutatási célra nem kerül felhasználásra, továbbá nem kerül elhelyezésre biobankban, vagy archivált gyűjteményben sem. A vérminta, a genetikai vizsgálat eredményének elkészültétől számított 12 hónapig a laboratórium belső eljárásrendjében foglaltaknak megfelelően kerül tárolásra, ezt követően pedig megsemmisítésre.

Tájékoztatjuk arról is, hogy a levett vérminta megfelelő kezeléséről és a vizsgálatban részt vevő személy adatainak védelméről az Észak-Pesti Centrumkórház – Honvédkórház gondoskodik azáltal, hogy a Laboratórium a vizsgálatok elvégzése során a vonatkozó jogszabályokban és belső szabályozókban foglaltak szerint jár el.

Beleegyező nyilatkozat

Alulírott hozzájárulok ahhoz, hogy tőlem / kiskorú gyerektől* – előre meghatározott és általam elfogadott céllal – mintát vegyenek diagnosztikus célú genetikai vizsgálat elvégzésére, amely segítségével a betegséget okozó genetikai eltérések, betegségekre hajlamosító rizikó tényezők genetikai eltérések mutathatók ki. Tudomásul veszem, hogy örökletes betegség esetén a vizsgálat eredményét rajtam és a vizsgálatot kezdeményező kezelő orvoson kívül – csak az általam megnevezett személy jogosult megismerni, a vizsgálat eredménye az EESZT-ben nem lesz látható. Örökletes betegség esetén a genetikai törvény előírásainak megfelelően az eredményt genetikai tanácsadás keretében jogosult vagyok megismerni. Beleegyezésemet jogomban áll bármikor írásban visszavonni további indoklás, illetve bármiféle, a jövőbeni orvosi ellátásomat érintő hátrányos következmény nélkül. Tájékoztatót kaptam arról is, hogy genetikai adataim megismeréséről lemondhatok. A lemondó nyilatkozatom bármikor visszavonható. Tudomásul veszem, hogy a tőlem / kiskorú gyerektől* vett vérmintát – írásbeli kérésemre a Laboratórium megsemmisíti. Amennyiben a fenti választási lehetőségekről nem nyilatkozom, tudomásul veszem, hogy genetikai mintáimmal és adataimmal az Észak-Pesti Centrumkórház – Honvédkórház Humángenetikai Laboratóriumi Részleg belső utasítási rendje szerint járnak el.

A jelen nyilatkozatban foglaltakat megértettem, tudomásul vettem és aláírással hitelesítem. Tudomásul veszem, hogy bizonyos genetikai eltérések kimutatása az alkalmazott speciális módszertan miatt több hónapig is eltarthat.

*a megfelelő aláhúzendő

Tudomásul veszem, hogy a vizsgálat eredményét a Laboratórium a kezelőorvosomnak küldi meg.

Dátum:

.....

.....

Nyilatkozatot adó / Törvényes képviselő

Tájékoztatót adó

neve, aláírása

neve, aláírása



Észak-Pesti Centrumkórház – Honvédkórház

1134 Budapest, Róbert Károly krt. 44. Tel.: 06-1-465-1800 Fax: 06-1-340-3129

ÉPC-HK főigazgató: Prof. Dr. Wikonkál Norbert Miklós MTA doktora

Hatósági egyedi azonosító: 522514

Központi Laboratóriumi Diagnosztikai Osztály

Osztályvezető főorvos: Dr. Simon Judit
(orvos esetén pecsétlenyomat)

Tel.: 465-1800 / 71-024