

TIETOOON PERUSTUVA SUOSTUMUS GEENIPANEELITUTKIMUKSILLE JA YKSITTÄISTEN GEENIEN TUTKIMUKSILLE

Tietoa geenipaneelitutkimuksista on saatavilla Fimlabin tutkimusohjekirjasta (fimlab.fi/palvelut/ohjekirja) sekä Medcover Geneticsin kotisivulta ([medcover-genetics/Fimlab](http://medcover-genetics.com/Fimlab)).

Annan suostumukseni geenipaneelitutkimuksille ja/tai yksittäisten geenien tutkimukselle. Olen saanut tietoa tutkimuksen luonteesta ja olen tietoinen, että:

- Tulos saattaa varmistaa perinnöllisen sairauden diagnoosin tai sairastumisalttiuden
- Tuloksella voi olla merkitystä myös muille perheenjäsenilleni
- Negatiivinen tulos ei poissulje perinnöllisen sairauden tai sairastumisalttiuden mahdollisuutta
- Tulos saattaa jäädä epäselväksi tai edellyttää jatkotutkimuksia
- Todettuja muutoksia tulkitaan saatujen esitietojen ja tämänhetkisen tiedon valossa, ja on mahdollista, että tulkinta muuttuu tai täydentyy uuden tutkimustiedon myötä
- Tutkimus suoritetaan Fimlabin alihankintalaboratoriossa, minne näytteeni ja lähetelomakkeen kliiniset esitiedot lähetetään tutkimuksen suorittamiseksi ja tulosten tulkitsemiseksi. Tietoja käsitellään luottamuksellisesti tietosuojasopimuksen (GDPR) ja laboratorioden välisen tietosuojasopimuksen mukaisesti.
- Näytettä voidaan käyttää positiivisena kontrollinäytteenä esim. sukulaisten geenitutkimuksissa, laboratorion sisäisessä laadunvarmistuksessa tai menetelmien kehitystyössä
- Testissä todetut yksittäiset perimän muutokset voidaan raportoida kansallisissa tai kansainvälisissä tietokannoissa ilman henkilöä yksilöiviä tietoja

Potilaan tiedot

Tutkittavan nimi: _____ Syntymäaika: _____

Tutkimuksen tyyppi

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

Allekirjoitus: _____ Päivämäärä: _____

Allekirjoittajan nimi: _____

Hoitava / tutkimuksen tilaavan lääkärin nimi: _____

Tämä lomake on tarkoitettu potilaan informoimiseksi geenitutkimuksen luonteesta ja rajoitteista. Lomaketta ei tarvitse toimittaa Fimlabille - mikäli sitä käytetään potilaan informoinnissa, se voidaan arkistoida potilaan papereihin lähetettävän terveydenhuoltoyksikön käytäntöjen mukaisesti. Varsinaiseen tutkimuslähetteeseen tulee kuitenkin kirjoittaa kliinisten esitietojen kohtaan merkintä, että potilaan suostumus tutkimukseen on saatu.