

## INFORMATIONSBASERAT SAMTYCKE TILL GENPANELUNDERSÖKNINGAR OCH UNDERSÖKNING AV ENSKILDA GENER

Information om genpanelundersökningar finns i Fimlabs laboratoriehandbok ([fimlab.fi/palvelut/ohjekirja](http://fimlab.fi/palvelut/ohjekirja)) samt på Medicover Genetics webbplats ([medicover-genetics/Fimlab](http://medicover-genetics/Fimlab)).

Jag ger mitt samtycke till genpanelundersökningar och/eller undersökning av enskilda gener. Jag har fått information om undersökningen och är medveten om att

- Resultatet kan bekräfta en diagnos på en ärftlig sjukdom eller predisposition för en sjukdom.
- Resultatet kan ha betydelse för mina familjemedlemmar.
- Ett negativt resultat utesluter inte en ärftlig sjukdom eller predisposition för sjukdom.
- Resultat kan vara oklart eller förutsätta fortsatta undersökningar.
- De konstaterade förändringarna tolkas i ljuset av föruppgifterna och den aktuella informationen, och det är möjligt att tolkningen ändras eller kompletteras efter nya forskningsuppgifter.
- Undersökningen utförs i Fimlabs underleverantörlaboratorium, dit mina prov och remissblankettens kliniska föruppgifter sänds för undersökning och tolkning av resultaten. Uppgifterna behandlas konfidentiellt i enlighet med dataskyddsförordningen (GDPR) och dataskyddsavtalet mellan laboratorerna.
- Provet kan användas som ett positivt kontrollprov till exempel vid genundersökning av släktingar, vid laboratoriets interna kvalitetskontroll eller vid utvecklingsarbete som gäller metoderna.
- Enskilda förändringar i arvsmassan som konstateras i testet kan rapporteras i nationella eller internationella databaser utan uppgifter som identifierar personen.

### Uppgifter om patienten

Patientens namn: \_\_\_\_\_ Födelsedatum: \_\_\_\_\_

#### Typ av undersökning

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

Underskrift: \_\_\_\_\_ Datum: \_\_\_\_\_

Undertecknarens namn: \_\_\_\_\_

Den behandlande läkaren/läkaren som beställer undersökningen: \_\_\_\_\_

Med denna blankett informeras patienten om genundersökningens karaktär och begränsningar. Blanketten behöver inte sändas till Fimlab - om den används som information till patienten, kan den arkiveras i patientens journaluppgifter i enlighet med praxis inom den hälso- och sjukvårdsenhet som skrivit remissen. På remissen till undersökningen ska man ange vid de kliniska föruppgifterna att patienten gett samtycke till undersökningen.