



DATA POBRANIA :

GODZINA POBRANIA:

PODPIS OSOBY POBIERAJĄCEJ:

Skierowanie na badanie zaburzeń molekularnychSzpital Uniwersytecki w Krakowie Zakład Diagnostyki Hematologicznej i Genetyki,Pracownia Diagnostyki Molekularnej,ul. Jakubowskiego 2, 30- 688 Kraków; tel. 12 400 36 69 /fax: 12 400 36 85, e-mail: diagmol@su.krakow.pl

Imię i nazwisko pacjenta: Płeć: K / M

Miejsce zamieszkania:

PESEL: Data urodzenia:

Rozpoznanie / data rozpoznania:

Etap choroby / leczenia

Nr ośrodka kosztów: **PARAMETR WBC W DNIU POBRANIA****Materiał: Krew 20 ml (JAŁOWO POBRANE) + EDTA (9:1); Szpik 2-3 ml + EDTA 1 ml dobrze wymieszać!; wycinek tkanki**
Transport materiału w temp. pokojowej; Przyjęcie materiału: pon. - czw. 7.30 - 15.05, pt. do godz. 13.30**Rodzaj badania:**

Diagnostyczne	
Kontrolne	
Ilościowe (RQ-PCR)	
Ilościowe (ddPCR)	
GeneXpert	

Materiał:

Szpik	
Krew	
Rodzaj tkanki	
DNA	

Badanie (zaznaczyć rodzaj aberracji)

CML	BCR::ABL1	b2a2/b3a2	
		e1a2	
		atypowa	
Mutacje ABL1 (NGS)			
ALL	BCR::ABL1	e1a2	
		b2a2/b3a2	
		KMT2A::AFF1 (MLL::AF4)	
ALL-B	ETV6::RUNX1 (TEL::AML1)		
	TCF3::PBX1 (E2A::PBX)		
ALL-T	STIL::TAL		
	PICALM::MLLT10 (CALM::AF10)		

MDS	SF3B1 (NGS)	
CLL, MDS	TP53 (NGS)	

MLN-TK	FIP1L1::PDGFRA	
	ETV6::PDGFRB	
	ETV6::ABL1 (dgn)	

MPN (ET, PV, MF)	JAK2 V617F	
	CALR eks. 9	
	ASXL1 (NGS)	
	MPL	
	PRV1	

Wrodzona trombofilia	Mutacje genu protrombiny (G20210A) oraz czynnika V typu Leiden (G1691A)
-----------------------------	---

CLL	Ocena stanu mutacji IgHV	
Chłoniaki	Klonalność limf T (TCRG)	
	Klonalność limf T (TCRB)	
	Klonalność limf B (IgH)	

AML	FLT3-ITD		
	FLT3 D835		
	NPM1		
	KMT2A-PTD		
	CEBPA		
	IDH1/2		
	MECOM (EVI1)		
	WT1		
	ASXL1 (NGS)		
	RUNX::RUNX1T1 (AML-ETO)		
	CBFB::MYH11 (inv16)		
	PML::RARA	Bcr1/bcr2	
		Bcr3	
	Leukemia Panel (geny fuzyjne)		

Chimeryzm hematopoetyczny	WBC	
	Limf.T	

Makroglobulinemia Waldenströma	MYD88 L265P	
	CXCR4 S338X	

Mastocytoza, AML	KIT D816V ddPCR (ilościowo)	
-------------------------	-----------------------------	--

AML, MPN, MDS, CMML	NGS panel mieloidalny	
----------------------------	-----------------------	--

Data przyjęcia materiału:

Godzina przyjęcia materiału:

Pieczęć i podpis lekarza

Szpital Uniwersytecki w Krakowie Zakład Diagnostyki Hematologicznej i Genetyki	30-688 Kraków, ul. M. Jakubowskiego 2 tel. 12 400 36 69, 12 400 36 77
---	--

DEKLARACJA ŚWIADOMEJ ZGODY NA WYKONANIE BADAŃ GENETYCZNYCH

Dane osoby badanej:

IMIĘ		NAZWISKO	
PESEL		TELEFON KONTAKTOWY	
ADRES			

INFORMACJA DLA PACJENTA

U podstaw chorób genetycznych i większości chorób nowotworowych leżą zmiany materiału genetycznego, które mogą być wyznacznikiem diagnozy i/lub rokowania, a co za tym idzie wdrożenia zgodnego z aktualnym stanem wiedzy i gdy jest to możliwe, bardziej skutecznego leczenia. Prowadzone badania mają na celu korelacje zmian genetycznych z przebiegiem klinicznym choroby.

Materiał do badania pobierany będzie jedynie podczas rutynowych badań diagnostycznych. Częstotliwość badań w przebiegu choroby będzie dyktowana częstotliwością pobrań diagnostycznych do oceny przebiegu choroby na zlecenie lekarza prowadzącego. Wyniki badań będą przekazane lekarzowi zlecającemu badanie.

Wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych zawartych w skierowaniu, zgodnie z ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (RODO) (Dz.U. 2018 poz. 1000). Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Uniwersytecki w Krakowie adres: ul. Mikołaja Kopernika 36, 31-501 Kraków, telefon 12 400 10 00, e-mail: info@su.krakow.pl TAK NIE

Wyrażam zgodę na pobranie
 ode mnie od mojego dziecka od mojego podopiecznego
materiału biologicznego w postaci
 krwi obwodowej szpiku kostnego innego materiału

w celu izolacji DNA/RNA oraz wykonania molekularnych/ cytogenetycznych badań diagnostycznych, mających na celu identyfikację zmian w materiale genetycznym w związku z podejrzeniem/ rozpoznaniem klinicznym choroby

.....

(Nazwa diagnozowanej jednostki chorobowej lub zakres badań stosownie do sytuacji klinicznej)
w ramach następującego rodzaju diagnostyki genetycznej

<input type="checkbox"/> diagnostyka postnatalna	<input type="checkbox"/> diagnostyka prenatalna	<input type="checkbox"/> TAK <input type="checkbox"/> NIE
<input type="checkbox"/> weryfikacja rozpoznania klinicznego	<input type="checkbox"/> analiza materiału po poronieniu	
<input type="checkbox"/> określenie stanu bezobjawowego nosicielstwa	<input type="checkbox"/> diagnostyka <i>post mortem</i>	
<input type="checkbox"/> diagnostyka przedobjawowa	<input type="checkbox"/> bankowanie DNA/RNA	
<input type="checkbox"/> określenie ryzyka zachorowania (w chorobach wieloczynnikowych)	<input type="checkbox"/> diagnostyka hematologiczna	

Oświadczam, że:
 zostałem/-am poinformowany/-a o istocie podejrzewanej choroby i znaczeniu wykonywanych badań molekularnych/ cytogenetycznych dla ustalenia rozpoznania/ oceny przebiegu choroby, TAK NIE

otrzymałem/-am wyczerpujące informacje na temat ograniczeń badania oraz znaczenia i konsekwencji uzyskania wyniku dodatniego, ujemnego lub nieinformacyjnego dla osoby badanej i członków rodziny osoby badanej TAK NIE

Zgadzam się na przechowywanie (bankowanie) próbki DNA/RNA osoby badanej po zakończeniu diagnostyki z zachowaniem tajemnicy danych TAK NIE

Zgadzam się na wykorzystanie uzyskanych wyników testów diagnostycznych w opracowaniach naukowych z zachowaniem warunków anonimowości TAK NIE

Zgadzam się na wykorzystanie próbki DNA/RNA oraz danych klinicznych osoby badanej w przyszłych badaniach naukowych mających na celu poszerzenie wiedzy na temat molekularnego podłoża chorób genetycznych i nowotworowych z zachowaniem warunków anonimowości TAK NIE

Zgadzam się na informowanie mnie o wynikach przyszłych badań naukowych uzyskanych w trakcie analizy próbki DNA/RNA osoby badanej, jeżeli będą przydatne klinicznie dla osoby badanej lub członków rodziny osoby badanej TAK NIE

Wyrażam zgodę na udzielenie mi informacji o ryzyku ujawnienia się w przyszłości patologii związanej ze stwierdzeniem tzw. zmian nieoczekiwanych TAK NIE

Ponadto zostałem/-am poinformowany/-a, że:

- uzyskany wynik badania może wskazywać na konieczność pobrania materiału biologicznego od członków rodziny/ krewnych
- w niektórych przypadkach (degradacja DNA, wynik nieinformacyjny, badanie nieudane z przyczyn technicznych) konieczne będzie powtórne pobranie materiału
- wynik badania może pomóc w ustaleniu nosicielstwa defektu genetycznego oraz może stać się podstawą do określenia ryzyka genetycznego dotyczącego określonej jednostki chorobowej w mojej rodzinie oraz wśród moich krewnych
- wynik badania może wykazać obecność zmian nie związanych ze wskazaniem do badania a posiadających wartość diagnostyczną (tzw. zmiany nieoczekiwane)

OŚWIADCZENIE OSOBY BADANEJ / PRZEDSTAWICIELA USTAWOWEGO	PODPIS OSOBY BADANEJ / PRZEDSTAWICIELA USTAWOWEGO
Oświadczam, że uzyskałem/-am niezbędne informacje i wyrażam świadomą zgodę na wykonanie badań genetycznych.	
OŚWIADCZENIE LEKARZA	PIECZĘĆ I PODPIS LEKARZA
Oświadczam, że udzieliłem/-am pacjentowi dokładnych informacji na temat celów i ograniczeń badania oraz znaczenia i konsekwencji uzyskania wyniku dodatniego, ujemnego lub nie informacyjnego dla osoby badanej i członków rodziny.	