

Einverständniserklärung Genetisches Labor

KILM-GENETIK-FM

gültig ab: 10/2015

AB 8373 / Version 04

Seite 1 von 1

EINVERSTÄNDNISERKLÄRUNG ZUR DURCHFÜHRUNG EINER

- CHROMOSOMENANALYSE²**
- FLUORESZENZ-IN-SITU-HYBRIDISIERUNG (FISH)³**
- ARRAY-CGH⁴**
- MOLEKULARGENETISCHE UNTERSUCHUNG¹ auf:**

ZU MEDIZINISCHEN ZWECKEN

Ich bestätige, dass ich durch einen in Humangenetik/medizinische Genetik ausgebildeten Facharzt/ärztin oder einen für das Indikationsgebiet zuständigen Facharzt/ärztin über Wesen, Tragweite und Aussagekraft der genetischen Analyse aufgeklärt wurde und aufgrund meines auf diesem Wissen beruhenden freien Einverständnisses der genetischen Analyse zugestimmt habe.

Ich erteile die Erlaubnis, dass die entnommenen Proben in anonymisierter Form auch für wissenschaftliche Untersuchungen, die zur Aufklärung der Krankheitsentstehung und/oder der Weiterentwicklung der diagnostischen bzw. therapeutischen Möglichkeiten dienen, verwendet werden dürfen.

Ich bin mit der Asservierung des entnommenen Materials (DNA) einverstanden:

- JA
- NEIN

Name und Geburtsdatum
der zu untersuchenden Person(en) in Blockschrift

bzw. Klebeetikette

Unterschrift der zu untersuchenden Person(en)/Erziehungsberechtigter/Sachwalter

.....
Name d. die genetische Analyse veranlassende/r Arztes/Ärztin in Blockschrift

Unterschrift d. die genetische Analyse veranlassende/r Arztes/Ärztin

Ort und Datum Klinikstempel

Kurzerläuterung zu den Untersuchungen: ¹**Genanalyse:** Detaillierte Analyse des in Frage kommenden Gens auf krankmachende Veränderungen (hauptsächlich Veränderungen der Basensequenz und/oder Zugewinne/Verluste von Genabschnitten).

²**Karyotypisierung:** Chromosomenbänderungsanalyse aller Chromosomen auf numerische und strukturelle Veränderungen.

³**Fluoreszenz in situ Hybridisierung:** Detaillierte Analyse eines/mehrerer in Frage kommenden Chromosomenabschnitte/s mittels fluoreszierender DNA-Sonden zur Feststellung von Zugewinnen/Verlusten oder Verlagerungen an andere Chromosomenabschnitte.

⁴**Array-CGH:** Gleichzeitige Analyse einer Vielzahl von DNA-Abschnitten über das gesamte Genom verteilt zur Detektion krankheitsrelevanter Zugewinne/Verluste sowie uniparentaler Disomien.

Eine für die Ratsuchenden entsprechende Erläuterung erfolgt durch den veranlassenden Arzt bzw. kann auf Wunsch von unserer Seite durchgeführt werden.