

Hasta Bilgileri (Barkodu yapıştırabilirsiniz)

Tarih:/...../20.....

Adı Soyadı		Numune Alım Tarihi	
TC / Pasaport No		Cep Telefonu	
Doğum Tarihi		Mail	
Cinsiyeti	☐ Kadın ☐ Erkek	Adres	

Doktor Bilgileri

Adı Soyadı		Mail	
Kurum/Bölüm		Cep Telefonu	

Klinik Bilgiler

İstenen Test	
Endikasyon/Bulgular	
Aile Öyküsü	
Örnek Türü	

Bilgilendirme

- 1) Genetik testler yapıları gereği oldukça karmaşık testlerdir, teknik zorluklar nedeni ile gerektiğinde ek moleküler yöntemlerle birlikte değerlendirilmesi gerekebilir. Analizler klinik bulgulara göre yapılır, hastanın klinik bulguları dışında tespit edilen genetik değişimler raporlanmayabilir.
- 2) Test için alınacak örneğe ve örneğin alım şekline doktorunuz karar verecektir. Materyalin laboratuvarımıza ulaştırılma sürecinde ortaya çıkan hasar nedeni ile tekrar numune alınması gerekebilir. Numunenin kullanılamaz olması ya da yapılan çalışmalar sonucunda tükenmesinden dolayı numune iadesi yapılamayabilir.
- 3) Genetik testler farklı yöntemler kullanılmasına rağmen bireye özgü farklılıklar, materyal kalitesi ve teknik sorunlar nedeni ile sonuçlanmayabilir. Özellikle sitogenetik tetkikler için alınan örneklerde hücre veya dokunun bulunmaması, hücrelerin çoğalmaması veya mikroplarla bulaşması, hücrelerde üreme olmasına karşın kromozomların kalitesinin iyi elde edilememesi nedeniyle sitogenetik inceleme mümkün olmayabilir. Bu durumda yeniden örnek alınması gerekebilir veya tekrar örnek almak mümkün olmayabilir.
- 4) Kromozom analizlerinde sayısal ya da büyük yapısal anomaliler tanınabilir ancak küçük yapısal anomaliler ve mozaikizmler görülemeyebilir. Genetik Hastalıklar Değerlendirme Merkezi yönetmeliği gereğince prenatal tanı raporlarında cinsiyete bağlı hastalıklar ve anomaliler dışında cinsiyet bilgisi raporlanmaz.
- 5) Kemil iliği nakli, kan ya da kan ürünleri transfüzyonu gerçekleştikten sonra alınan numunelerden yapılan genetik testler, hastaya ait değişiklikleri yansıtmayabilir. Bu nedenle işlemlerin merkezimize bildirilmesi gerekir. Bu işlemleri geçirmiş hastalarda numune türü olarak alternatif doku ya da organlar (cilt biyopsisi, bukkal mukoza gibi) tercih edilmelidir. Özellikle solid doku başta olmak üzere test sonuçları alındığı bölgeye göre farklılık gösterebilir.
- 6) Herhangi bir genetik test sonucunda babalık durumu veya diğer bir genetik özellik istenmeden ortaya çıkabilir.
- 7) Bu test sizin ve doğacak çocuklarınızın tamamen sağlıklı olacağını garanti edemez. Test sonuçlarının normal bulunmasına rağmen genetik veya genetik olmayan başka hastalıklar ortaya çıkabilir. Test sonuçlarının normal olması bireyin/hastanın kesin sağlıklı olduğunu göstermez. Test sonuçlarının anormal bulunması ise bireyin bu genetik değişime bağlı kesin hasta olacağını göstermez.
- 8) Testlerin sonuçlanma süresi yaklaşık olarak belirlenmektedir. Test çalışmaları mümkün olan en kısa sürede yapılmaktadır. Buna rağmen, hastaya özgü farklılıklar, daha ileri inceleme ihtiyacı veya yurt içi/yurt dışı başka laboratuvarlarla ortak çalışma ihtiyacı gibi nedenlerle anlaşmalı dış laboratuvara gönderilebilir, belirtilen ortalama sonuçlanma süreleri aksayabilir veya sonuçlar daha kısa sürede de çıkabilir.
- 9) Tüm laboratuvar verileri ilgili hukuki düzenlemeler çerçevesinde gizlidir. Merkezimiz test isteği yapan kurum/hekim ile hasta verileri paylaşımı konusunda Hizmet Sözleşmesi ile "KVKK Hükümleri ve Gizlilik Yükümlülükleri" açısından anlaşması bulunmaktadır. Sonuçlar laboratuvar tarafından isteği yapan ve sizi klinik olarak takip eden hekim veya hekimlerinize, isteği yapan kurum yetkilisine kargo/e-posta/web üzerinden bildirilebilir.
- 10) Her test metodunun yanılma payı vardır. Bu testler yasal olarak tanı testi değildir, araştırma çalışmalarında kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Alternatif kitler olmadığı için bütün ülkelerde tanılabilir amaçla kullanılmaktadır.

Onam

Bilgilerimin yönetimi ve yayımlanması ile ilgili aşağıdaki bilgileri okuduğumu ve anladığımı kabul ediyorum:
Biyogen, Yasal olarak uygulanabilir anlaşılabilir şekilde, laboratuvar faaliyetlerinin yerine getirilmesi sırasında elde edilen veya oluşturulan tüm hasta bilgilerinin yönetiminden sorumludur. Hasta bilgilerinin yönetimi gizlilik ve mahremiyeti içermektedir.
Laboratuvarımızdan, kanunen mahkeme vb. yasal yetkili merciler tarafından gizli bilgiler istendiğinde kanunen yasaklanmadığı sürece, ilgili hastaya yayımlanan bilgiler hakkında bilgi vermektedir. Kanunen yasal mercilerle iletilen bilgilerin hasta ile paylaşılmasının yasaklandığı durumlarda hastaya bilgilerin paylaşıldığı hususunda bilgi verilmez.
Yasal merci tarafından (mahkeme vb.) hasta hakkında bir bilgi laboratuvara iletilindiğinde, gelen bilgiler laboratuvar tarafından gizli tutulmaktadır. Bilgi isteyen yasal mercinin kimliği laboratuvar tarafından gizli tutulmakta ve yasal merci ile mutabık kalmadıkça hasta ile paylaşılmaz.

Örneğimin, benim veya vekalet ettiğim aile ferdimin, hekimim tarafından çalışması istenen genetik analiz ve bu amaçla yapılacak olan laboratuvar tetkiklerinin teknik özellikleri ve kısıtlamaları hakkında eksiksiz bilgilendirildim. Yalancı pozitif/negatif sonuç olasılıkları, testin tekrar çalışması ve/veya analiz edilmesi gerekliliği, yeniden numune alınma ve ek numune istenme ihtimalleri tarafıma anlatıldı.

Test sonuçlarımın, ilgili yasal mevzuat çerçevesinde (kimlik bilgilerinin gizli kalması koşuluyla) bedelsiz olarak, tıbbi ve bilimsel amaçlı araştırma ve çalışmalarda kullanılmasını kabul ediyorum.

Bu suretle, genetik tanı ile ilgili yapılacak tüm işlemlerin bilincinde olduğumu, hiçbir şiddet, tehdit ve maddi veya manevi baskı altında olmadığımı, tamamen kendi hür irademle, yukarıda belirtilen genetik tanı ile ilgili işlemleri kabul ettiğimi, yapılmasına izin ve onay verdiğimi beyan ederim. Genetik tanı sonucunda ortaya çıkan (3. Kişilere de ait olması muhtemel) bilgilerin açıklanması ile ilgili sorumluluğun tarafıma ait olduğunu kabul ederim. [.....] (El yazısıyla "Okudum, anladım, kabul ediyorum" yazılmalıdır.)

Test sonucumun e-mail olarak tarafıma gönderilmesini onaylıyorum ☐ onaylamıyorum ☐

Hastanın Adı-Soyadı
İmza-Tarih

Onamı Alanın Adı-Soyadı
İmza-Tarih

Vasiyet altında olanlar için velisinin
Adı Soyadı, Yakınlık Derecesi, İmza-Tarih

MOLEKÜLER GENETİK

21 HİDROKSİLAZ EKSKİKLİĞİ-CYP21A2 DEL&DUP+TGDA
ADENOZİN DEAMİNAZ EKSKİKLİĞİ 2-ADA2 TGDA
AKONDROPLAZİ-FGFR3 MUTASYON ANALİZİ (G1138A/C)
ALFA1 ANTİTRİPSİN EKSKİKLİĞİ GENOTİP ANALİZİ Pi (m, s, z)
ALFA TALASEMİ-HBA1&HBA2 DEL&DUP ANALİZİ
ANTİTROMBİN 3 EKSKİKLİĞİ-SERPİNC1 TGDA
APO E GENOTİP ANALİZİ (E2, E3, E4)
ATAKSİ TELENJEKTAZİ-ATM TGDA
BECKWİTH WİEDEMANN SENDROMU-H19 METİLASYON
BETA TALASEMİ-HBB TUM GEN DİZİ ANALİZİ
BİLİNEEN MUTASYON ANALİZİ (İNDEKS VAKA)
BIOTİNİDAZ EKSKİKLİĞİ-BTD TGDA
BRCA1&BRCA2 TUM GEN DİZİ ANALİZİ
CADASIL-NOTCH3 DİZİ ANALİZİ (EKZON 3-6)
CGH ARRAY (MOLEKÜLER KARYOTİPLEME)
CMT TİP 1A-PMP22 DELESYON&DUPLİKASYON ANALİZİ
COMT Val158Met POLİMORFİZMİ
ÇÖLYAK HLA GENOTİP ANALİZİ (DQ2, DQ8)
DMD/BMD-DMD DELESYON ANALİZİ (MLPA) (79 EKZON)
FABRY HASTALIĞI-GLA TGDA
FAKTÖR V CAMBRIDGE MUTASYON ANALİZİ
FAKTÖR V H1299R MUTASYON ANALİZİ
FAKTÖR V HONGKONG MUTASYON ANALİZİ (1090A>G)
FAKTÖR V LEİDEN MUTASYON ANALİZİ (G1691A)
FAKTÖR XIII V34L MUTASYON ANALİZİ
FENİLKETONURİ (PKU)-PAH TUM GEN DİZİ ANALİZİ
FMF-MEFV TUM GEN DİZİ ANALİZİ
FRAJİL X SENDROMU-FMR1 CGG TEKRARI
FRIEDREICH ATAKSİ SENDROMU-FXN GAA TEKRARI
GENETİK TAŞIYICILIK TESTİ
GLUKOZ 6 FOSFAT DEHİDROGENAZ EKSKİKLİĞİ-G6PD TGDA
HEMOKROMATOZİS-HFE MUTASYON ANALİZİ (18 MUTASYON)
HİPERKOLESTEROLEMİ FAM-LDLR TUM GEN DİZİ ANALİZİ
HİPOFOSFATEMİ-PHEX TUM GEN DİZİ ANALİZİ
HLA B27 PCR
HLA B5 (B51,B52) PCR
JAK2 DİZİ ANALİZİ (EKZON 12)
JAK2 V617F MUTASYON ANALİZİ
KARDİOVASKÜLER RİSK PANELİ (12 TEST)
KİSTİK FİBROZİS-CFTR TUM GEN DİZİ ANALİZİ
LEBER'İN HEREDİTER OPTİK NÖROPATİSİ-mtDNA NADH (10 MUT)
MARFAN SENDROMU TİP 1-FBN1 TUM GEN DİZİ ANALİZİ
MELAS-MT TL1 ANALİZİ (3 MUTASYON)
MTHFR MUTASYON ANALİZİ (A1298C)
MTHFR MUTASYON ANALİZİ (C677T)
NOONAN SENDROMU-PTPN11 (PTP2) TGDA
NÖROFİBROMATOZİS TİP 1&2-NF1&NF2 TGDA
OSTEOGENESİS İMPERFECTA TİP 1, 2A, 3, 4-COL1A1+COL1A2 TGDA
PAI-SERPİNE1 MUTASYON ANALİZİ (4G&5G)
PROTEİN C EKSKİKLİĞİ-PROC TUM GEN DİZİ ANALİZİ
PROTROMBİN MUTASYON ANALİZİ (G20210A)
RUSSEL SİLVER-H19 METİLASYON ANALİZİ
SPİNAL MUSKÜLER ATROFİ (SMA) DEL/DUP A.(7, 8) (MLPA)
ß FİBRİNOGEN-455 G>A MUTASYON ANALİZİ
TPMT GENOTİP ANALİZİ (TİP 1, 2, 3A, 3B, 3C)
TROMBOFİLİ PANELİ (4 MUTASYON)
TROMBOFİLİ PANELİ (6 MUTASYON)
TÜBEROZ SKLEROZ-TSC1&TSC2 TGDA
WILSON HASTALIĞI-ATP7B TUM GEN DİZİ ANALİZİ
Y KROMOZOMU MİKRODELESYONLARI ANALİZİ

YENİ NESİL DİZİLEME PANELLERİ

ENDOKRİNOLOJİ	İLİSESEL HİPOFOSFATEMİK RİKETS PANELİ
	İLİSESEL HİPOMAGNEZEMİ PANELİ
	ANORMAL / BELİRSİZ GENİTALYA DİZİLEME PANELİ
	ENDOKRİN HASTALIKLAR DİZİLEME PANELİ
	FEOKROMASİTOMA GEN PANELİ
	GLİKOJEN DEPO HASTALIKLARI PANELİ
	HİPOGONADOTROPIK HİPOGONADİZM (HH) NGS PANELİ
	HYPOSPADİAS DİZİLEME PANELİ
	KALLMANN SENDROMU PANELİ
	KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ (KAH) GEN PANELİ
	KRONİK PANKREATİT PANELİ
	MODY KAPSAMLI PANEL
	NON-KETOTİK HİPERGLİSİNEMİ PANELİ (AMT, GLDC, GCSEH)
	OSTEOGENESİS İMPERFECTA PANELİ
	OVERGROWTH MAKROSEFALİ GEN PANELİ
	PREMATÜR OVER YETMEZLİĞİ DİZİLEME PANELİ
	SURFAKTAN PROEİN EKSKİKLİĞİ GEN PANELİ (A1, A2, B, C)
GÖZ	AKROMATOPSİ VE KON DİSTROFİ GEN PANELİ
	KONJENİTAL KATARAKT GENETİK PANELİ
	KON-ROD DİSTROFİ GENETİK PANELİ
	MAKÜLER DEJENERASYON PANELİ
	OPTİK ATROFİ NGS PANELİ
	RETİNAL DEJENERASYON/DİSTROFİ GEN PANELİ
KARDİYOLOJİ	İLİSESEL AORT ANEVRİZMASI PANELİ
	İLİSESEL ATRİAL FİBRİLASYON PANELİ
	İLİSESEL HİPERKOLESTEROLEMİ PANELİ
	ARİTMOJENİK SAĞ VENTRİKÜLER DİSPLAZİ NGS GENETİK PANEL
	BRUGADA SENDROMU PANELİ
	CPVT PANELİ
	GENEL AORTOPATİ PANELİ
	GENEL ARİTMİ PANELİ
	GENEL KARDİYOMİYOPATİ PANELİ
	GENİŞLETİLMİŞ KARDİYOMİYOPATİ PANELİ
	HİPERTROFİK KARDİYOMİYOPATİ PANELİ
	KARDİYAK GENETİK PANEL
	KISA QT SENDROMU TARAMA PANELİ
	KONJENİTAL YAPISAL KALP HASTALIĞI PANELİ
	LOEYS-DİETZ (LD) SENDROMU PANELİ
	MARFAN SENDROMU PANELİ
	MOLEKÜLER OTOPSİ PANELİ
	NON-COMPACTION KARDİYOMİYOPATİ PANELİ
	NOONAN SENDROMU PANELİ
	RESTRIKTİF KARDİYOMİYOPATİ PANELİ
	UZUN (LONG) QT SENDROMU NGS PANELİ
NEFROLOJİ	ALPORT SENDROMU GENETİK PANELİ
	BARTTER SENDROMU GENETİK PANELİ
	NEFRONOFİTİZİS VE İLİŞKİLİ HASTALIKLAR GEN PANELİ
	POLİKİSTİK BÖBREK HASTALIĞI PANELİ
GENEL	AĞIR KOMBİNE İMMÜN YETMEZLİK PANELİ
	ATEŞLİ HASTALIKLAR PANELİ
	EHLERS DANLOS SENDROMU TARAMA PANELİ
	İNFLAMATUAR BARSAK HASTALIĞI PANELİ
	MUKOPOLİSAKKARİDOZİS (MPS) GENETİK PANELİ
	PULMONER HASTALIKLAR GEN PANELİ
	PRİMER SİLİER DİSKİNEZİ TARAMA PANELİ
	NON-SENDROMİK İŞİTME KAYBI PANELİ
	KLİNİK EKZOM DİZİ ANALİZİ (CES)
	TUM EKZOM DİZİ ANALİZİ (WES)
	TUM GENOM DİZİ ANALİZİ
	TUM MITOKONDRI DNA DİZİ ANALİZİ

MOLEKÜLER SİTOGENETİK

ANGELMAN SENDROMU FISH ANALİZİ (del 15q11-q13)
CRİ DU CHAT SENDROMU FISH ANALİZİ (del 5p15.2)
Dİ GEORGE/VCF S. FISH ANALİZİ (del 22q11.21)
KALLMAN SENDROMU FISH ANALİZİ (del Xp22.3)
KROMOZOM 13, 18, 21, X, Y FISH ANALİZİ (HIZLI FISH)
PRADER WILLİ/ANGELMAN S. FISH ANALİZİ (del 15q11.2)
SMİTH MAGENİS SENDROMU FISH A. (del 17p11.2-RAI1)
SRY FISH ANALİZİ
WILLİAMS SENDROMU FISH ANALİZİ (del 7q11.23)
WOLF HİRSCHHORN S.-WHCR FISH A. (del 4p16.3)

SİTOGENETİK

KROMOZOM ANALİZİ (ABORT MATERYALİ)
KROMOZOM ANALİZİ (AMNİYON SIVISI)
KROMOZOM ANALİZİ (BUCCAL SMEAR)
KROMOZOM ANALİZİ (CİLT BİYOPSİSİ)
KROMOZOM ANALİZİ (CVS MATERYALİ)
KROMOZOM ANALİZİ (KEMİK İLİĞİ)
KROMOZOM ANALİZİ (KORDON KANI)
KROMOZOM ANALİZİ (PERİFERİK KAN)

MOLEKÜLER MİKROBİYOLOJİ

ADENOVİRUS DNA PCR
BORRELIA DNA PCR
BRUCELLA DNA PCR
CANDIDA ALBICANS DNA PCR
CHLAMYDIA DNA PCR
CMV DİRENÇ A. (UL97 & UL54)
CMV DNA PCR
CYBH PANELİ
EBV DNA PCR
ENTEROVİRUS RNA PCR
HBV DNA GENOTİP ANALİZİ
HBV DNA PCR KANTİTATİF
HCV RNA GENOTİP ANALİZİ
HCV RNA PCR KANTİTATİF
HELIKOBACTER PYLORI DNA PCR
HHV TİP 6 DNA PCR
HIV 1 RNA PCR KANTİTATİF
HIV İLAÇ DİRENÇ ANALİZİ PANELİ
HPV DNA GENOTİP ANALİZİ
HPV DNA PCR
HSV TİP 1 DNA PCR
HSV TİP 2 DNA PCR
İNFLUENZA A, B VİRUS RNA PCR
MENENJİT PANELİ
MYCOPLASMA GENİTHALİUM DNA PCR
MYCOPLASMA HOMİNİS DNA PCR
NEISSERIA GONORRHOEAE DNA PCR
PARVOVİRUS B19 DNA PCR
PNEUMOCYSTİS JİROVECİİ DNA PCR
PNEUMOCYSTİS PNEUMONIA DNA PCR
POLYOMA BK VİRUS DNA PCR
POLYOMA JC VİRUS DNA PCR
RESPIRATORY PANEL
RUBELLA RNA PCR
TBC DNA PCR
TOXOPLASMA DNA PCR
TRICHOMONAS VAGİNALİS DNA PCR
ÜREAPLASMA PARVUM DNA PCR
ÜRETRİT PANELİ
VZV DNA PCR