



GC:

آزمایشات ژنتیک می تواند پیچیده باشد. در صورت لزوم، مشاوره ژنتیک تخصصی، قبل از دادن رضایت انجام شود تا بدانید ریسک ها و مزایای تست چگونه است. بدین وسیله اینجانب برای انجام تست ژنتیک جهت بررسی موافقت خود را اعلام می دارم. اینجانب آگاهی دارم که یک نمونه ی بیولوژیک (خون، بافت، مایع آمنیون و یا پرز جفتی) از من / و یا اعضای خانواده ام گرفته خواهد شد که این نمونه به منظور تلاش جهت تعیین ناقلی ژن بیماری در من و اعضای خانواده ام باشد و یا اینکه نشان می دهد آیا در معرض ابتلا به بیماری هستم یا خیر.

• نتیجه مثبت نشانه این است که من ممکن است مستعد به ابتلای بیماری و یا مبتلا به بیماری خاصی باشم و آزمایشات تکمیلی تر ممکن است جهت تأیید بیماری نیاز باشد. من می دانم که به من فرصتی داده خواهد شد که با پزشکم و با مشاوره ژنتیک راجع به نتایج صحبت کنم.

• این احتمال وجود خواهد داشت که این حالت ژنتیک را داشته باشم اما نتایج تست ژنتیکی منفی باشد. براساس محدودیت در فناوری و تکنولوژی و دانش ناکامل (علم ناقص) درباره ژن ها، برخی تغییرات در DNA یا فرآورده های پروتئینی که باعث بیماری می شوند ممکن است در این تست شناسایی نشوند. این امکان وجود داد که یافته های آزمایشگاهی غیرقابل تفسیر باشد یا اهمیت و تأثیر یافته ها ناشناخته باشد. در موارد نادری یافته ها ممکن است بیانگر موردی باشد که از تشخیص اولیه داده شده کاملاً متفاوت باشد.

• در خیلی از موارد تست ژنتیکی بصورت مستقیم مشکل را تشخیص می دهد، تست مولکولی تغییر در DNA (جهش) را شناسایی می کند و تست سیتوژنتیک ممکن است بتواند افزایش یا حذف و یا جابجایی ماده ژنتیک را شناسایی کند.

• گاهی اوقات از روش های بیوشیمیایی استفاده می شود که فرآورده های پروتئینی غیر طبیعی را که ژن ها تولید کرده اند را بررسی می کنند. بیشتر تست ها بسیار دقیق و اختصاصی هستند، اگرچه که دقت و اختصاصی بودن بستگی به نوع تست دارد.

• تست و صحت تست بستگی به تاریخچه خانوادگی صحیح دارد. اگر نسبت فامیلی اعضای خانواده که در این مطالعه نقش دارند درست اعلام نشده باشد خطا در تشخیص ممکن است اتفاق بیافتد. علاوه تست ها ممکن است بطور تصادفی عدم ابویت را تشخیص دهند (non-paternity). یک تشخیص اشتباه در یک عضو خانواده می تواند باعث تشخیص اشتباه برای دیگر افراد مرتبط شود. تست های ارائه شده بهترین از نوع خود در حال حاضر می باشند.

• این تست ها اغلب پیچیده هستند و از موارد تخصصی استفاده می شوند اگرچه همیشه احتمال کوچکی برای ایجاد خطا وجود دارد. بعلا پیچیدگی تست های ژنتیکی و پیامدهای مهم نتایج تست، نتایج تنها به وسیله یک متخصص یا مشاور ژنتیک قابل گزارش است. نتایج در محدوده مجاز قانون محرمانه است.

• اینجانب می دانم که مرکز پاتولوژی و ژنتیک کریمی نژاد-نجم آبادی، مرکز تسهیلات بانک نمونه نمی باشد و نمونه اینجانب پس از گذشت ۶۰ روز موجود نخواهد بود و یا جهت بررسی های بالینی آینده موجود نخواهد بود.

• اطلاعات تکمیلی تست در سایت وجود دارد. www.irangenepath.com

امضای من در زیر اذعان می دارد که بنده بصورت داوطلبانه در انجام تست شرکت کرده ام.

اینجانب آگاهی دارم که آنالیز ژنتیکی که بوسیله مرکز کریمی نژاد-نجم آبادی انجام شده است به هیچ صورت سلامتی من و دیگر اعضای خانواده را ضمانت نمی کند.

به اینجانب / اینجانبان توضیح داده شد که ممکن است از نتایج فنی تست انجام شده برای اهداف علمی، تحقیقاتی با حفظ محرمانگی اطلاعات هویتی استفاده شود که بدین وسیله موافقت خود را با این موضوع اعلام می نمایم.

ضمناً توضیح داده شد که آزمایشگاه موظف است اطلاعات فنی را در صورت درخواست مراجع کشوری طبق آیین نامه های مصوب وزارت بهداشت در اختیار سازمان های مربوطه قرار دهد.

اینجانب / اینجانبان امضاء کنندگان این رضایت نامه پس از مطالعه کلیه موارد ذکر شده در رضایت نامه و دریافت توضیحات و داشتن فرصت کافی برای پرسش و پاسخ، بطور آگاهانه و در شرایط فاقد هرگونه فشار و اصرار و با آگاهی کامل از احتمالات مطرح شده در انجام تست های مذکور و عواقب احتمالی روحی و روانی و فیزیکی آن، این رضایت نامه را امضا می کنم و از مرکز درخواست انجام آزمایش را دارم. بدیهی است بعد از پذیرش آزمایش حذف آن امکان پذیر نیست.

بیانیه مشاور: اینجانب تست ژنتیک را توضیح داده ام (شامل ریسک ها، مزایا، پیشنهادات) و راجع به محدودیت هایی که در بالا ذکر شده راهنمایی کردم و سوالات مراجعه کننده را به بهترین شکل پاسخگو بودم.

نام بیمار: تاریخ تولد:/...../..... تاریخ:/...../..... امضا بیمار:

نام شاهد: تاریخ:/...../..... امضا شاهد:

نام مشاور: تاریخ:/...../..... امضا مشاور: