

 YAŞAMIN ŞİFRESİ	Doküman No	Yürürlük Tarihi	Revizyon No/ Tarihi	Sayfa No
	GNT.FR.81	03.06.2021	00/ --	1 / 2
	BİLGİLENDİRME VE ONAM FORMU (PGS-PRENATAL POSTNATAL GENETİK HASTALIKLAR)			

Çocuğumda/bende endikasyonu nedeni ile doğum öncesi (prenatal) veya doğum sonrası (postnatal) genetik inceleme (kromozomal, moleküler, biyokimyasal) yapılması için amniyon, koryon villus biyopsisi, kord kanı, periferik kan, düşük materyali, sperm, vajinal smear, kemik iliği vb. tıbbi örneklerin alınması işlemlerinin yapılmasına izin veriyorum. İlgili doktorlar tarafından uygulamasının şekli, riskleri, anlamı ve başarı şansı ayrıntılı olarak anlatıldı. Özellikle aşağıdaki konular vurgulandı:

1. İlk girişimde yeterli miktarda doku alınamaz ya da hücre kültüründe üreme sağlanamaz ise örnek alınma işleminin tekrarlanması gerekebilir.
2. Kromozomal, biyokimyasal ve moleküler analiz sonuçlarını yorumlamak bazen güç olabilir ya da alınan sonuçlar kişideki gerçek durumu yansıtmayabilir. Kromozomlardaki sayısal ya da büyük yapısal anomaliler kolayca tanınabilir, ancak olumsuz etkilere neden olabilecek küçük yapısal değişimler ve mozaikizmler görülemeyebilir.
3. Yapılan test var olan riske yönelik olup, sadece riskli hastalık hakkında bilgi verir. Diğer hastalıklarla ilgili herhangi bir bilgi veya fikir vermez. Kromozomal, biyokimyasal ve moleküler testlerin normal bulunmasına karşın kişide genetik veya genetik olmayan başka hastalıklar veya anomaliler ortaya çıkabilir.
4. Alınan örneğin yetersiz gelmesi, kültür ortamında çoğalmaması ve testlerde herhangi bir patoloji bulunması gibi durumlarda sonucun doğrulanması amacı ile ikinci kez örnek alınması gerekebilir.
5. Test sonuçları yapılan test türüne göre 1-6 hafta içinde alınır.
6. Talasemi vb. hastalıkların PRENATAL dönemde yapılan moleküler tanısında mutlaka anne ve baba mutasyonlarının önceden tanımlanmış olması ve bebeğe ait örnekte maternal kontaminasyon testinin yapılması gerekmektedir.
7. Anne-baba mutasyonlarının bilinmediği ailelerde, buna rağmen prenatal tanı yapılması durumunda sonuçlar sadece incelemenin yapıldığı bölgeler için bilgi vericidir.
8. Moleküler genetik incelemelerde; tüm gen analizleri, incelenen genetik bölgedeki genetik değişimlerin yaklaşık olarak %97'sini kapsar (bazı mutasyonlar ile delesyon ve duplikasyonlar saptanamayabilir).

Çocuğumda/kendimdenın olup olmadığının araştırılabilmesi için işleminin yapılması gerekliliği tarafımıza anlatıldıktan sonra bu işlem hakkında yukarıdaki bilgileri okudum (.....tarafından bana okundu) ve anladım. Yazıdaki tıbbi terimler bize açıklandı.

Adı - Soyadı : İmzası:..... Tarih:..../..../.....

Adı - Soyadı : İmzası:..... Tarih:..../..../.....

Dr. Adı - Soyadı : İmzası:..... Tarih:..../..../.....

Emb. Adı - Soyadı: İmzası:..... Tarih:..../..../.....