



PÉCSI TUDOMÁNYEGYETEM KLINIKAI KÖZPONT
LABORATÓRIUMI MEDICINA INTÉZET
7624 PÉCS, IFJÚSÁG ÚTJA 13. TEL: (72) 536-120, 536-123, 536-000/ 36123
Igazgató: Dr. Miseta Attila egyetemi tanár

BEKÜLDŐ KÓDJÁ:
NAPLÓSZÁM/TÖRZSSZÁM:
BETEG TAJ SZÁMA:
BETEG SZÜLETÉSI DÁTUMA:
BETEG NEVE:
LEÁNYKORI NEVE: ANYJA NEVE:
LAKCÍM/IRÁNYÍTÓSZÁM: TÉRÍTÉSI KATEGÓRIA: ELLÁTÁS TÍPUSA:
ORVOS NEVE: PECSÉTSZÁM: MINTAVEVŐ NEVE:
BNO KÓD: MINTAVÉTEL IDŐPONTJA: ÉV HÓ NAP ÓRA

Kérőlap genetikai vizsgálatokhoz

VIZSGÁLAT: * A csillaggal jelölt vizsgálatok: a Thrombosis SNP panel assay, valamint a Multidrug rezisztencia vizsgálat multiplex PCR vizsgálatok, a hozzájuk tartozó mutációs pontok egymástól függetlenül nem kérhetők!

- Thrombosis SNP panel assay : Protrombin gén FII G20210A, Leiden gén FV R534Q, FV H12299R és FV Y1702C, Metiléntetrahydrofolát reduktáz enzim génjének MTHFR C677T és MTHFR A1298C polimorfizmusai ***
- Plazminogén aktivátor inhibitor 1 gén: PAI1 4G/5G (rs1799762) polimorfizmus**
- Multidrug rezisztencia gén: MDR1 C3435T és MDR1 G2677T polimorfizmusok ***

INFORMÁCIÓ: A mintavétel lila kupakos, EDTA-t tartalmazó vérvételi csőbe történhet, a csövek hűtést nem igényelnek. Amennyiben egyidejűleg más, rutin paraméterek meghatározására is történik mintavétel, azt külön csőbe kell levenni.
A mintákat kérjük a mintavételt követő 4 órán belül a laboratóriumba eljuttatni.

ALARM ÉRTÉKŰ EREDMÉNY KÖZLÉSÉHEZ TELEFONSZÁM:

A vizsgálat elvégzéséhez a betegbeleegyező nyilatkozat aláírása feltétlen szükséges!

A kérőlap nem tartalmazza a teljes vizsgálati palettát. A kérhető vizsgálatok teljes listája letölthető a <https://aok.pte.hu/hu/dokumentum/4183> honlapról.



BELEEGYZŐ NYILATKOZAT GENETIKAI VIZSGÁLATHOZ

Alulírott Érintett:

Név:
Lakcím:
Anyja neve:
Születési hely, idő:
TAJ szám:

Az Érintett Törvényes Képviselője (korlátozottan cselekvőképes vagy cselekvőképtelen Érintett esetén):

Név:
Lakcím:
Anyja neve:
Születési hely, idő:

A humán genetikai vizsgálat típusa:

- Thrombosis SNP panel assay** (hat trombózis asszociált egy nukleotid hosszúságú genetikai eltérés meghatározása): Prothrombin gén: FII G20210A, Leiden gén: FV R534Q, FV H12299R és FV Y1702C, Metiléntetrahidrofolát reduktáz enzim génjének: MTHFR C677T és MTHFR A1298C polimorfizmusai
- Plazminogén aktivátor inhibitor 1 gén:** PAI1 4G/5G (rs1799762) polimorfizmus
- Multidrug rezisztencia gén:** MDR1 C3435T és G2677T polimorfizmusok

A genetikai vizsgálat szakmai indikációja:

.....
.....

A vizsgálatkérő/beküldő orvos szóban tájékoztatott a genetikai vizsgálatkérést megalapozó.....iránydiagnózisról, a mintavétel céljáról, a vizsgálat elvégzésének vagy elmaradásának előnyeiről és kockázatairól.

Nyilatkozom, hogy a tőlem levett minta a Pécsi Tudományegyetem Klinikai Központ Laboratóriumi Medicina Intézet Molekuláris Genetikai Laboratóriumában diagnosztikus célú felhasználásához hozzájárulok. Tudomásul veszem, hogy minta a vizsgálat elvégzését követően megsemmisítésre kerül. A genetikai vizsgálat eredményét a vizsgálatkérő/beküldő orvos kapja vissza. Az eredményt a Laboratóriumi Medicina Intézet az 1997 évi XLVII törvény az egészségügyi és hozzájuk kapcsolódó személyes adatok kezeléséről és védelméről szóló 30.§ alapján elektronikus formában 30 évig tárolja.

.....
Dátum

.....
Érintett (vagy Törvényes Képviselője)
aláírása



Az orvosaim által felajánlott diagnosztikus célú genetikai vizsgálat elvégzéséhez nem járulok hozzá

.....
Dátum

.....
Érintett (vagy Törvényes Képviselője) aláírása

.....
A vizsgálatkérő/beküldő orvos (név, beosztás)