

Auftrag zur genetischen DPD-Diagnostik (Dihydropyrimidin-Dehydrogenase)

 Gezielte Analytik der folgenden *DPYD*-Varianten (LRG_722, NM_000110.3, OMIMP 274270, OMIMG 612779)

Variante (weitere Namen)	Exon/Intron	dbSNP
c.1905+1G>A (DPYD*2A, DPYD:IVS14 + 1G>A)	Intron 14	rs3918290
c.1679T>G (DPYD *13, p.(Ile560Ser))	Exon 13	rs55886062
c.2846A>T (p.(Asp949Val))	Exon 22	rs67376798
c.1129-5923C>G (HapB3)	Intron 10	rs75017182

Angaben zur Probe: Probenentnahme am: _____

 EDTA-Blut DNA

ungekühlter Versand am Entnahmetag, Min. 2 ml EDTA-Blut (ggf. Rücksprache)

Angaben zum Patienten:
 weiblich männlich

Genetische Vorbefunde (Patient):

 ja nein

Angaben zum Einsender:

 Arztname, ggf. Station (Druckschrift)

 Telefon

 Fax

Angaben zum Kostenträger
 ASV NPC-2016 Register privat, ambulant Kostenvoranschlag gewünscht
 interne Leistungsverrechnung (UKA) gesetzlich versichert, ambulant privat, stationär Rechnung an Einsender
 Rechnung an Selbstzahler andere, bitte ausführen, ggf. Rücksprache: _____

Einwilligung nach Gendiagnostikgesetz
Nach Aufklärung gemäß Gendiagnostikgesetz (GenDG) bin ich mit den genetischen Untersuchungen entsprechend der beiliegenden Anforderung bzw. zur Klärung der o.g. klinischen Fragestellung einverstanden.

Mit meiner Unterschrift bestätige ich nach erfolgter Aufklärung und ggf. genetischer Beratung mein Einverständnis mit der geplanten genetischen Analyse und der dafür erforderlichen Blut- bzw. Gewebeentnahme.

 Ich wurde darüber aufgeklärt und stimme zu, dass meine personenbezogenen Daten und die in der Analyse erhobenen Daten unter Beachtung des Datenschutzes und der ärztlichen Schweigepflicht aufgezeichnet und ausgewertet werden und ggf. in anonymisierter Form wissenschaftlich verwendet und in wissenschaftlichen Datenbanken gespeichert werden. (Nähere Informationen zum Datenschutz/EU-DSGVO unter www.humangenetik.ukaachen.de)

 Ich stimme zu, dass der Befund ggf. bzgl. seiner klinischen Relevanz mit entsprechenden FachkollegInnen diskutiert wird. Nach Vorgaben des GenDG muss das Untersuchungsmaterial nach Abschluss der Analyse vernichtet werden. Es ist aber sinnvoll, verbleibendes Untersuchungsmaterial für verschiedene Zwecke aufzubewahren. Hiermit überlasse ich dem Labor, welches die Analyse durchgeführt hat, nicht mehr benötigtes Untersuchungsmaterial für Qualitätssicherungen, zum Zwecke der Lehre oder für wissenschaftliche Fragestellungen. Das GenDG sieht vor, dass die Ergebnisse der Untersuchungen nach 10 Jahren vernichtet werden sollen. Das hat zur Folge, dass wichtige Informationen über den 10-Jahres-Zeitraum hinaus nicht mehr zur Verfügung stehen. Ich bin damit einverstanden, dass die erhobenen Ergebnisse in Papierform sowie in elektronischer Form auch über den Zeitraum von 10 Jahren gespeichert und ggf. in verschlüsselter Form (sog. pseudonymisierter) für wissenschaftliche Zwecke genutzt werden. *(Nichtzutreffendes bitte streichen)*

Ich bin damit einverstanden, dass zusätzlich erhobene Befunde, die mit der Fragestellung nicht in Verbindung stehen, in der Regel nur dann mitgeteilt werden, wenn sich hieraus unmittelbare Konsequenzen für die medizinische Betreuung der untersuchten Personen ergeben. Gegebenenfalls bestätigt die laut GenDG verantwortliche ärztliche Person mit ihrer Unterschrift, dass ihr die Einverständniserklärung vorliegt.

Für die Interpretation genetischer Daten ist es häufig notwendig, sich mit weiteren klinisch-tätigen Ärzten/-innen auszutauschen. Ich bin damit einverstanden, dass ein fachlicher Austausch mit meinen behandelnden Ärzten/-innen bzw. die Diskussion in interdisziplinären Fallkonferenzen / Boards stattfinden darf.

Ich stimme ausdrücklich zu, dass die bei mir erhobenen genetischen Befunde im zentralen Patientenmanagement-System (Medico) des Universitätsklinikums hinterlegt und für medizinisches Personal aller Fachrichtungen zugänglich gemacht werden dürfen.

Mir ist bekannt, dass ich die gemachten Einwilligungen bis zur Befundversendung jederzeit ohne Angabe von Gründen oder persönliche Nachteile schriftlich widerrufen kann. Eine Aufklärung gemäß Gendiagnostikgesetz hat stattgefunden.

 Datum

 Unterschrift des Patienten / gesetzl. Vertreters

 Unterschrift Arzt (leserlich)