

Obrazac za naručivanje testa

PODACI O PACIJENTU

Ime i prezime:

Spol: <input type="checkbox"/> Muško <input type="checkbox"/> Žensko	OIB:	Datum rođenja: / / (dan/mjesec/godina)
Telefon:	Email:	Adresa:

INFORMACIJE O UZORKU

Vrsta uzorka: <input type="checkbox"/> Krv <input type="checkbox"/> Slina	ID uzorka:	Datum uzorkovanja: / / (dan/mjesec/godina)
---------------------------------------------------------------------------	------------	--------------------------------------------

NADLEŽNI LIJEČNIK

Ime i prezime:	ID # liječnika:	Kôd klijenta:
E-mail:	Telefon:	Specijalnost:
Naziv ustanove:	Adresa:	

KLINIČKA POVIJEST PACIJENTA

Podrijetlo (označite sve što odgovara):

- | | | | |
|--------------------------------------------------|---------------------------------------------------|-----------------------------------------------|---------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Zapadna/Sjeverna Europa | <input type="checkbox"/> Centralna/Istočna Europa | <input type="checkbox"/> Sjeverna Europa | <input type="checkbox"/> Afrika |
| <input type="checkbox"/> Latinska Amerika/Karibi | <input type="checkbox"/> Indijanac/ka | <input type="checkbox"/> Bliski/Srednji Istok | <input type="checkbox"/> Azija |
| <input type="checkbox"/> Aškenazi | <input type="checkbox"/> Drugo: _____ | | |

Pacijentova/ičina osobna povijest s karcinomom (označite sve što odgovara):

- Nema osobne povijesti s karcinomom
- Karcinom dojke - dijagnosticiran u dobi od: ____ godina Bilateralan Premenopauzalan Trostruko negativan
- Karcinom jajnika - dijagnosticiran u dobi od: ____ godina
- Druge vrste: _____ - dijagnosticiran u dobi od: ____ godina

Obiteljska povijest karcinoma:

- Nema poznate obiteljske povijesti Poznata obiteljska povijest – popunite tablicu:

Vrsta karcinoma	Obiteljski odnos	Majčin	Očev	Dijagnosticiran u dobi	karcinom dojke		
					Bilateralan	Premeno-pauzalan	Trostruko negativan
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Druge značajne informacije:

- Pušač: Da Ne
- Primio/la transplantaciju koštane srži: Da Ne
- Za žene koje su rodile, dojile barem 1 godinu: Da Ne

POTPIS NADLEŽNOG LIJEČNIKA

Potpisivanjem ovog obrasca potvrđujem da sam, prije provođenja BRCA+16GENES testa, informirao pacijenticu o riziku i značenju koje predstavlja provođenje testa. Potvrđujem da su sva pacijentičina pitanja riješena i da sam dobio izričit pristanak za provođenje testa.

Potpis liječnika: _____ Datum: / / (dan/mjesec/godina)

INFORMIRANI PRISTANAK PACIJENTA

Potpisivanjem ovog obrasca potvrđujem da sam pročitala, ili da su mi pročitali, informacije koje se nalaze na obje stranice ovog obrasca te da sam prihvatila informacije i razumjela sadržaj. Dobila sam genetičko savjetovanje od svog liječnika (ili druge osobe koju je odredio liječnik) o svrsi testa i mogućim rizicima i ograničenjima. Dobila sam priliku postaviti sva pitanja koja sam imala. Dobila sam odgovore na sva pitanja i dovoljno vremena za razmišljanje o informacijama koje sam saznala i mojoj odluci da se podvrgnem ovom testiranju. Pristajem da se ovaj test provede, a o rezultatima i odgovarajućem medicinskom postupku ću raspraviti sa svojim liječnikom. Suglasna sam da se na mom uzorku provede samo testiranje označeno na ovom obrascu, i niti jedan drugi. Razumijem da je moj liječnik utvrdio da je ovaj test prikladan za mene i dajem dopuštenje SYNLAB DIAGNOSTICOS GLOBALES SA, s poreznim brojem A-59845875 i sjedištem na adresi C/ Verge de Guadalupe 18, 08950 Esplugues de Llobregat, Španjolska, SYNLAB HRVATSKA – polikliniku za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku sa sjedištem u Kraljevi evoj ulici 24, Zagreb, Hrvatska i drugim podružnicama (zajednički nazvane "SYNLAB") za provođenje BRCA+16GENES testa i da se o rezultatu obavijesti mog liječnika. Potpisom prihvaćam prethodno navedeno, i uvjete iz obrasca Informirani pristanak.

Potpis pacijenta/ice ili pravnog zastupnika: _____ Datum: / / (dan/mjesec/godina)

POJEDINOSTI O NAPLATI

- Pacijent/ica Osiguravajuće društvo: _____ Nadležni liječnik Drugo: _____

Informirani pristanak

(kopija za laboratorij)

BRCA+16GENES test sastoji se od ekstrakcije i kvantifikacije DNK u zaprimljenom uzorku i DNK sekvencioniranju pomoću *Nove Generacije Sekvencioniranja (NGS)*. Ova tehnika je u mogućnosti detektirati točkaste mutacije i male insercije/delecije duž kodirajuće sekvence i popratne intronske regije gena *ATM, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD51C, RAD51D, STK1 i TP53*. Tehnika je upotpunjena s MLPA (Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) metodom za *BRCA1, BRCA2 i EPCAM* gene kako bi se detektirale velike delecije i duplikacije. Patogene i potencijalno patogene varijante otkrivene Novom Generacijom Sekvencioniranja se potvrđuju Sangerovim sekvencioniranjem.

Geni uključeni u **BRCA+16GENES** test sudjeluju u kontroli staničnog ciklusa i u popravku DNK tijekom diobe stanica. Mutacije u ovim genima dovode do gubitka kontrole stanice i sposobnosti za popravkom DNK što, u usporedbi s općom populacijom, može dovesti do povećanog rizika razvoja karcinoma. Abnormalnosti u genima uključenim u **BRCA+16GENES** test predstavljaju povećani rizik od razvoja nasljednog oblika karcinoma dojke, jajnika i endometrija. Mutacije mogu biti nasljeđene i od oca i od majke. Vjerojatnost prijenosa mutacije na potomke je 50%. Pristupost *novе* (ne-naslijeđene) mutacije ne može biti isključena.

BRCA+16GENES test ima određena ograničenja u određivanju rizika za dobivanje nasljednog oblika karcinoma dojke, jajnika i endometrija, pacijenta i/ili članova pacijentove obitelji. Identificiranje patološke genske abnormalnosti predstavlja povećani rizik za dobivanje povezane bolesti, ali ne mora nužno značiti njen razvoj. Ukoliko se utvrdi značajna genska abnormalnost bit će korisno provesti gensku studiju užeg kruga obitelji (roditelji, djeca, braća, sestre itd). Ako testirani članovi obitelji nemaju prethodno otkrivenu abnormalnost, to bi značilo da rizik za razvoj bolesti nije povećan već je jednak kao i u općoj populaciji. Ukoliko patološke varijante nisu detektirane to NE ISKLJUČUJE mogućnost dobivanja karcinoma ili drugih genskih bolesti. Prisutnost mutacija u panelima gena povezanih s karcinomom dojki, jajnika ili endometrija također mogu upućivati na povećani rizik za druge oblike karcinoma ili sindrome nasljednih karcinoma (npr. Lynch, Cowden i Li-Fraumeni sindromi). Ukoliko su značajne (primjenjive), ove informacije će biti uključene u rezultatu.

Sukladno uredbama važećeg zakonodavstva, nakon davanja uzorka pacijent prihvaća i slaže se sa svim radnjama koje su potrebne kako bi se dobio rezultat. Nakon davanja uzorka pacijent gubi pravo na otkazivanje zakazane/ugovorene usluge i **SYNLAB** nije dužan vratiti sredstva.

Ukoliko uzorka bude u suvišku biti će pohranjen 1 mjesec nakon analiziranja, u skladu s zakonskom regulativom koja se primjenjuje na kliničke dijagnostičke laboratorije, a nakon isteka tog razdoblja biti će uništen. Rezultat **BRCA+16GENES** testa je povjerljiv i rezultat će biti izdan samo nadležnom liječniku ili drugom specijalisti uključenom u pacijentičinu zdravstvenu skrb, osim ukoliko je komunikacija ove informacije zatražena od strane nadležnog suda ili nalogom vlasti da se pacijentičini podaci otkriju trećoj strani, kao što su nadležna tijela. Liječnik je pacijentici dužan objasniti specifičnu upotrebu i ograničenja testa. Preporučeno je da rezultati pacijentici bude priopćeni od strane liječnika na stručnom savjetovanju. Rezultat povremeno može kasniti ili Vas se može zatražiti novi uzorak. Provođenje testa ne uključuje besplatno genetičko savjetovanje pacijentice; međutim, **SYNLAB** nudi uslugu genetičkog savjetovanja putem Odjela za genetičko savjetovanje (genetic.counseling@synlab.com).

Pacijentica je suglasna da biološki uzorak i kopija ovog popunjenog Obrasca za naručivanje testa i svi osobni podaci budu preneseni i obrađeni u **SYNLAB DIAGNOSTICOS GLOBALES SA** sa sjedištem na adresi C/ Verge de Guadalupe 18, 08950 Esplugues de Llobregat, Španjolska, i da rezultati testa i osobni podaci budu obrađeni i pohranjeni od strane **SYNLAB HRVATSKA – poliklinike za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku** sa sjedištem u Kraljevi evoj ulici 24 u Zagrebu, Hrvatska i drugim podružnicama (zajednički nazvane “**SYNLAB**”), gdje razina zaštite možda nije ista kao u zemlji pacijentice. Pacijentica ima pravo povući svoj pristanak, ali u tom slučaju podrazumijeva se da rezultat **BRCA+16GENES** testa ne može biti izdan. Pacijentičini osobni podaci će se koristiti samo za provođenje ovog testa, za potrebe komuniciranja s njom i za potrebe naplate. Pacijentica je suglasna da nakon provođenja testa njezini osobni podaci budu pohranjeni do 10 godina; da mogu ostvariti prava pristupa, ispravljanja i eventualnog ograničavanja, protivljenja ili brisanja slanjem e-pošte **SYNLAB HRVATSKA – poliklinici za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku** sa sjedištem u Kraljevi evoj ulici 24 u Zagrebu na HR.info@synlab.com; i da imaju pravo podnijeti žalbu nadležnom nadzornom tijelu u svojoj zemlji. Također je suglasna da će rezultata testa biti komuniciran između **SYNLAB HRVATSKA – poliklinike za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku** i liječnika navedenog na ovom Obrascu za naručivanje testa ili njegovom prestavniku.

U skladu s dobrom stručnom praksom i standardima kvalitete za kliničke laboratorije, pacijentica prima na znanje da **SYNLAB** može koristiti ostatke uzorka i pacijentičine medicinske i genetičke informacije u anonimnom obliku (osim ako je zabranjeno važećim zakonima), u svrhu istraživanja ili osiguranja kvalitete. Navedena upotreba može dovesti do razvoja komercijalnih proizvoda ili usluga. Nećete primiti obavijest ni o kakvoj upotrebi niti bilo kakvu naknadu za eventualnu upotrebu uzorka ili informacija. U svakom slučaju, bilo kakva upotreba biti će u skladu s važećim zakonskim propisima.

Označite ukoliko ne želite da se Vaš uzorak koristi u istraživačke svrhe.

Sukladno Zakonu 14/2007, od 3 srpnja o biomedicinskim istraživanjima, posebice člancima 47 i 48, nadležni liječnik mora dobiti informirani pristanak za provođenje genetičkog testiranja. Pacijentov/ičin potpis na ovom Informiranom pristanku ima za cilj ispunjavanje ovog zahtjeva.

Prezime i ime pacijenta/-ice:

Potpis pacijenta/-ice ili pravnog zastupnika:

Datum: / / (dan/mjesec/godina)

Informirani pristanak

(kopija za liječnika)

BRCA+16GENES test sastoji se od ekstrakcije i kvantifikacije DNK u zaprimljenom uzorku i DNK sekvencioniranju pomoću *Nove Generacije Sekvencioniranja (NGS)*. Ova tehnika je u mogućnosti detektirati točkaste mutacije i male insercije/delecije duž kodirajuće sekvence i popratne intronske regije gena *ATM, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD51C, RAD51D, STK1 i TP53*. Tehnika je upotpunjena s MLPA (Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) metodom za *BRCA1, BRCA2 i EPCAM* gene kako bi se detektirale velike delecije i duplikacije. Patogene i potencijalno patogene varijante otkrivene Novom Generacijom Sekvencioniranja se potvrđuju Sangerovim sekvencioniranjem.

Geni uključeni u **BRCA+16GENES** test sudjeluju u kontroli staničnog ciklusa i u popravku DNK tijekom diobe stanica. Mutacije u ovim genima dovode do gubitka kontrole stanice i sposobnosti za popravkom DNK što, u usporedbi s općom populacijom, može dovesti do povećanog rizika razvoja karcinoma. Abnormalnosti u genima uključenim u **BRCA+16GENES** test predstavljaju povećani rizik od razvoja nasljednog oblika karcinoma dojke, jajnika i endometrija. Mutacije mogu biti nasljeđene i od oca i od majke. Vjerojatnost prijenosa mutacije na potomke je 50%. Pristupost *novе* (ne-naslijeđene) mutacije ne može biti isključena.

BRCA+16GENES test ima određena ograničenja u određivanju rizika za dobivanje nasljednog oblika karcinoma dojke, jajnika i endometrija, pacijenta i/ili članova pacijentove obitelji. Identificiranje patološke genske abnormalnosti predstavlja povećani rizik za dobivanje povezane bolesti, ali ne mora nužno značiti njen razvoj. Ukoliko se utvrdi značajna genska abnormalnost bit će korisno provesti gensku studiju užeg kruga obitelji (roditelji, djeca, braća, sestre itd). Ako testirani članovi obitelji nemaju prethodno otkrivenu abnormalnost, to bi značilo da rizik za razvoj bolesti nije povećan već je jednak kao i u općoj populaciji. Ukoliko patološke varijante nisu detektirane to NE ISKLJUČUJE mogućnost dobivanja karcinoma ili drugih genskih bolesti. Prisutnost mutacija u panelima gena povezanih s karcinomom dojki, jajnika ili endometrija također mogu upućivati na povećani rizik za druge oblike karcinoma ili sindrome nasljednih karcinoma (npr. Lynch, Cowden i Li-Fraumeni sindromi). Ukoliko su značajne (primjenjive), ove informacije će biti uključene u rezultatu.

Sukladno uredbama važećeg zakonodavstva, nakon davanja uzorka pacijent prihvaća i slaže se sa svim radnjama koje su potrebne kako bi se dobio rezultat. Nakon davanja uzorka pacijent gubi pravo na otkazivanje zakazane/ugovorene usluge i **SYNLAB** nije dužan vratiti sredstva.

Ukoliko uzorka bude u suvišku biti će pohranjen 1 mjesec nakon analiziranja, u skladu s zakonskom regulativom koja se primjenjuje na kliničke dijagnostičke laboratorije, a nakon isteka tog razdoblja biti će uništen. Rezultat **BRCA+16GENES** testa je povjerljiv i rezultat će biti izdan samo nadležnom liječniku ili drugom specijalisti uključenom u pacijentičinu zdravstvenu skrb, osim ukoliko je komunikacija ove informacije zatražena od strane nadležnog suda ili nalogom vlasti da se pacijentičini podaci otkriju trećoj strani, kao što su nadležna tijela. Liječnik je pacijentici dužan objasniti specifičnu upotrebu i ograničenja testa. Preporučeno je da rezultati pacijentici bude priopćeni od strane liječnika na stručnom savjetovanju. Rezultat povremeno može kasniti ili Vas se može zatražiti novi uzorak. Provođenje testa ne uključuje besplatno genetičko savjetovanje pacijentice; međutim, **SYNLAB** nudi uslugu genetičkog savjetovanja putem Odjela za genetičko savjetovanje (genetic.counseling@synlab.com).

Pacijentica je suglasna da biološki uzorak i kopija ovog popunjenog Obrasca za naručivanje testa i svi osobni podaci budu preneseni i obrađeni u **SYNLAB DIAGNOSTIC GLOBALES SA** sa sjedištem na adresi C/ Verge de Guadalupe 18, 08950 Esplugues de Llobregat, Španjolska, i da rezultati testa i osobni podaci budu obrađeni i pohranjeni od strane **SYNLAB HRVATSKA – poliklinike za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku** sa sjedištem u Kraljevi evoj ulici 24 u Zagrebu, Hrvatska i drugim podružnicama (zajednički nazvane "SYNLAB"), gdje razina zaštite možda nije ista kao u zemlji pacijentice. Pacijentica ima pravo povući svoj pristanak, ali u tom slučaju podrazumijeva se da rezultat **BRCA+16GENES** testa ne može biti izdan. Pacijentičini osobni podaci će se koristiti samo za provođenje ovog testa, za potrebe komuniciranja s njom i za potrebe naplate. Pacijentica je suglasna da nakon provođenja testa njezini osobni podaci budu pohranjeni do 10 godina; da mogu ostvariti prava pristupa, ispravljanja i eventualnog ograničavanja, protivljenja ili brisanja slanjem e-pošte **SYNLAB HRVATSKA – poliklinici za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku** sa sjedištem u Kraljevi evoj ulici 24 u Zagrebu na HR.info@synlab.com; i da imaju pravo podnijeti žalbu nadležnom nadzornom tijelu u svojoj zemlji. Također je suglasna da će rezultata testa biti komuniciran između **SYNLAB HRVATSKA – poliklinike za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku** i liječnika navedenog na ovom Obrascu za naručivanje testa ili njegovom predstavniku.

U skladu s dobrom stručnom praksom i standardima kvalitete za kliničke laboratorije, pacijentica prima na znanje da **SYNLAB** može koristiti ostatke uzorka i pacijentičine medicinske i genetičke informacije u anonimnom obliku (osim ako je zabranjeno važećim zakonima), u svrhu istraživanja ili osiguranja kvalitete. Navedena upotreba može dovesti do razvoja komercijalnih proizvoda ili usluga. Nećete primiti obavijest ni o kakvoj upotrebi niti bilo kakvu naknadu za eventualnu upotrebu uzorka ili informacija. U svakom slučaju, bilo kakva upotreba biti će u skladu s važećim zakonskim propisima.

Označite ukoliko ne želite da se Vaš uzorak koristi u istraživačke svrhe.

Sukladno Zakonu 14/2007, od 3 srpnja o biomedicinskim istraživanjima, posebice člancima 47 i 48, nadležni liječnik mora dobiti informirani pristanak za provođenje genetičkog testiranja. Pacijentov/ičin potpis na ovom Informiranom pristanku ima za cilj ispunjavanje ovog zahtjeva.

Prezime i ime pacijenta/-ice:

Potpis pacijenta/-ice ili pravnog zastupnika:

Datum: / / (dan/mjesec/godina)

Informirani pristanak

(kopija za pacijenta/-icu)

BRCA+16GENES test sastoji se od ekstrakcije i kvantifikacije DNK u zaprimljenom uzorku i DNK sekvencioniranju pomoću *Nove Generacije Sekvencioniranja (NGS)*. Ova tehnika je u mogućnosti detektirati točkaste mutacije i male insercije/delecije duž kodirajuće sekvence i popratne intronske regije gena *ATM, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD51C, RAD51D, STK1 i TP53*. Tehnika je upotpunjena s MLPA (Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) metodom za *BRCA1, BRCA2 i EPCAM* gene kako bi se detektirale velike delecije i duplikacije. Patogene i potencijalno patogene varijante otkrivene Novom Generacijom Sekvencioniranja se potvrđuju Sangerovim sekvencioniranjem.

Geni uključeni u **BRCA+16GENES** test sudjeluju u kontroli staničnog ciklusa i u popravku DNK tijekom diobe stanica. Mutacije u ovim genima dovode do gubitka kontrole stanice i sposobnosti za popravkom DNK što, u usporedbi s općom populacijom, može dovesti do povećanog rizika razvoja karcinoma. Abnormalnosti u genima uključenim u **BRCA+16GENES** test predstavljaju povećani rizik od razvoja nasljednog oblika karcinoma dojke, jajnika i endometrija. Mutacije mogu biti nasljeđene i od oca i od majke. Vjerojatnost prijenosa mutacije na potomke je 50%. Pristupost *nov*e (ne-naslijeđene) mutacije ne može biti isključena.

BRCA+16GENES test ima određena ograničenja u određivanju rizika za dobivanje nasljednog oblika karcinoma dojke, jajnika i endometrija, pacijenta i/ili članova pacijentove obitelji. Identificiranje patološke genske abnormalnosti predstavlja povećani rizik za dobivanje povezane bolesti, ali ne mora nužno značiti njen razvoj. Ukoliko se utvrdi značajna genska abnormalnost bit će korisno provesti gensku studiju užeg kruga obitelji (roditelji, djeca, braća, sestre itd). Ako testirani članovi obitelji nemaju prethodno otkrivenu abnormalnost, to bi značilo da rizik za razvoj bolesti nije povećan već je jednak kao i u općoj populaciji. Ukoliko patološke varijante nisu detektirane to NE ISKLJUČUJE mogućnost dobivanja karcinoma ili drugih genskih bolesti. Prisutnost mutacija u panelima gena povezanih s karcinomom dojki, jajnika ili endometrija također mogu upućivati na povećani rizik za druge oblike karcinoma ili sindrome nasljednih karcinoma (npr. Lynch, Cowden i Li-Fraumeni sindromi). Ukoliko su značajne (primjenjive), ove informacije će biti uključene u rezultatu.

Sukladno uredbama važećeg zakonodavstva, nakon davanja uzorka pacijent prihvaća i slaže se sa svim radnjama koje su potrebne kako bi se dobio rezultat. Nakon davanja uzorka pacijent gubi pravo na otkazivanje zakazane/ugovorene usluge i **SYNLAB** nije dužan vratiti sredstva.

Ukoliko uzorka bude u suvišku biti će pohranjen 1 mjesec nakon analiziranja, u skladu s zakonskom regulativom koja se primjenjuje na kliničke dijagnostičke laboratorije, a nakon isteka tog razdoblja biti će uništen. Rezultat **BRCA+16GENES** testa je povjerljiv i rezultat će biti izdan samo nadležnom liječniku ili drugom specijalisti uključenom u pacijentičinu zdravstvenu skrb, osim ukoliko je komunikacija ove informacije zatražena od strane nadležnog suda ili nalogom vlasti da se pacijentičini podaci otkriju trećoj strani, kao što su nadležna tijela. Liječnik je pacijentici dužan objasniti specifičnu upotrebu i ograničenja testa. Preporučeno je da rezultati pacijentici bude priopćeni od strane liječnika na stručnom savjetovanju. Rezultat povremeno može kasniti ili Vas se može zatražiti novi uzorak. Provođenje testa ne uključuje besplatno genetičko savjetovanje pacijentice; međutim, **SYNLAB** nudi uslugu genetičkog savjetovanja putem Odjela za genetičko savjetovanje (genetic.counseling@synlab.com).

Pacijentica je suglasna da biološki uzorak i kopija ovog popunjenog Obrasca za naručivanje testa i svi osobni podaci budu preneseni i obrađeni u **SYNLAB DIAGNOSTIC GLOBALES SA** sa sjedištem na adresi C/ Verge de Guadalupe 18, 08950 Esplugues de Llobregat, Španjolska, i da rezultati testa i osobni podaci budu obrađeni i pohranjeni od strane **SYNLAB HRVATSKA – poliklinike za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku** sa sjedištem u Kraljevi evoj ulici 24 u Zagrebu, Hrvatska i drugim podružnicama (zajednički nazvane "SYNLAB"), gdje razina zaštite možda nije ista kao u zemlji pacijentice. Pacijentica ima pravo povući svoj pristanak, ali u tom slučaju podrazumijeva se da rezultat **BRCA+16GENES** testa ne može biti izdan. Pacijentičini osobni podaci će se koristiti samo za provođenje ovog testa, za potrebe komuniciranja s njom i za potrebe naplate. Pacijentica je suglasna da nakon provođenja testa njezini osobni podaci budu pohranjeni do 10 godina; da mogu ostvariti prava pristupa, ispravljanja i eventualnog ograničavanja, protivljenja ili brisanja slanjem e-pošte **SYNLAB HRVATSKA – poliklinici za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku** sa sjedištem u Kraljevi evoj ulici 24 u Zagrebu na HR.info@synlab.com; i da imaju pravo podnijeti žalbu nadležnom nadzornom tijelu u svojoj zemlji. Također je suglasna da će rezultata testa biti komuniciran između **SYNLAB HRVATSKA – poliklinike za medicinsko laboratorijsku dijagnostiku** i liječnika navedenog na ovom Obrascu za naručivanje testa ili njegovom predstavniku.

U skladu s dobrom stručnom praksom i standardima kvalitete za kliničke laboratorije, pacijentica prima na znanje da **SYNLAB** može koristiti ostatke uzorka i pacijentičine medicinske i genetičke informacije u anonimnom obliku (osim ako je zabranjeno važećim zakonima), u svrhu istraživanja ili osiguranja kvalitete. Navedena upotreba može dovesti do razvoja komercijalnih proizvoda ili usluga. Nećete primiti obavijest ni o kakvoj upotrebi niti bilo kakvu naknadu za eventualnu upotrebu uzorka ili informacija. U svakom slučaju, bilo kakva upotreba biti će u skladu s važećim zakonskim propisima.

Označite ukoliko ne želite da se Vaš uzorak koristi u istraživačke svrhe.

Sukladno Zakonu 14/2007, od 3 srpnja o biomedicinskim istraživanjima, posebice člancima 47 i 48, nadležni liječnik mora dobiti informirani pristanak za provođenje genetičkog testiranja. Pacijentov/ičin potpis na ovom Informiranom pristanku ima za cilj ispunjavanje ovog zahtjeva.

Prezime i ime pacijenta/-ice:

Potpis pacijenta/-ice ili pravnog zastupnika:

Datum: / / (dan/mjesec/godina)