

TIETOON PERUSTUVA SUOSTUMUS LAAJAAN EI-INVASIIVISEEN TRISOMIATUTKIMUKSEEN (B-NIPTdel)

Allekirjoituksellani vahvistan, että olen lukenut potilasinformaatiolomakkeen ja minulle on selitetty ja selvitetty seuraavat testaukseen liittyvät asiat:

1. NIPT-tutkimus on seulontatesti, eikä sitä ole tarkoitettu diagnostiseksi tutkimukseksi. Sikiön sukupuoli on ennuste. Seulontatutkimukseen liittyy aina pieni riski virheelliseen tulokseen.
2. Olen saanut riittävästi tietoa NIPT-tutkimuksen tarkoituksesta, testillä tutkittavista geneettisistä muutoksista ja testin laajuudesta.
3. Minulle on kerrottu testin rajoituksista. Vaikka tutkimuksesta saadaan normaali tulos, sikiöllä voi olla sellainen geneettinen muutos (esim. geenitason virhe), jota NIPT-tutkimuksella ei voida selvittää.
4. Olen tietoinen, että tutkimuksessa voi tulla ilmi sivu- tai sattumalöydös, jolla voi olla merkitystä oman terveydentilani kannalta.
5. Näytteeni tutkitaan Tyksin Lääketieteellisen genetiikan laboratoriossa. Näytteitä ja tuloksia voidaan käyttää laboratorion sisäisessä tutkimuksessa, kehitystyössä ja validoinnissa siinä määrin, kuin se liittyy NIPT-testaukseen ja on sairaanhoitopiirin eettisten ohjeiden mukaista. Näytettä käsitellään tuolloin anonyymisti. Näytteen ja tulosten hävittämistä voi koska tahansa pyytää laboratorion kirjallisesti.
6. Olen tietoinen, että tutkimuksen tuloksia saatetaan esittää anonyymisti tieteellisissä julkaisuissa ja/tai kongresseissa. Henkilötunnistietoja ei koskaan julkaista.

Tutkittavan nimi:	Henkilötunnus:
Päiväys:	Allekirjoitus: