



Eigenaam + voorletters
 Naam echtgenoot / partner
 Straatnaam en huisnummer
 Postcode en woonplaats
 Geboortedatum
 Geslacht
 Burgerservicenummer

patiëntsticker / volledig invullen

Postadres:
 LDGA
 LUMC - gebouw 2, Postzone S-06-P
 Eindhovenweg 20, 2333 ZC Leiden

Secretariaat:
 Tel. : 0715269800
 Fax : 0715268276
 Email : ldga@lumc.nl
 Website : www.lumc.nl/klingen

- PROCEDURE:** Li-Heparinebloed/biopt vóór 16.00 uur aangeleverd, wordt dezelfde dag in behandeling genomen. Materiaal dient voorzien te zijn van naam/patiëntnummer en geboortedatum.
- MATERIAAL:** **CHROMOSOMENONDERZOEK:** 1 buis Li-Heparinebloed (4-10 ml, neonaten ≥ 2 ml)
DNA onderzoek: 2 buizen EDTA bloed (7-10 ml, neonaten ≥ 2,5 ml), biopt in fysiologisch zout ≥ 0,5X0,5 cm²
WEEFSELKWEEK: biopt in fysiologisch zout ≥ 0,5X0,5 cm²
- TRANSPORT:** Bij kamertemperatuur op bovenstaand adres. Spoedmonsters, Li-Heparine bloed en biopt per bode / koerier direct (laten) bezorgen. EDTA bloed kan per post.
- FORMULIER:** Volledig invullen s.v.p. (**per persoon één formulier**). Pagina met patiënten-informatie **meegeven** aan patiënt!

Voor uitslagtermijnen diagnostiek en voor onze geldende criteria voor laboratorium aanvragen, zie www.lumc.nl/klingen.

AANVRAGEND ARTS :	Telefoon :
Indien arts-assistent, naam supervisor:	
Zh/instelling :	Afdeling/specialisme:
Adres :	AGB code :
Postcode / Plaats :	Uw ref nr :
Datum afname :	Cc. Uitslag :

- Declaratie op kind
- Indien declaratie op ander familielid Naam: Geboortedatum:

INDICATIES VOOR CHROMOSOMONDERZOEK (Karyotypering) (LI-HEPARINE BLOED)

- Herhaalde abortus (ook partner onderzoeken) Naam partner: Zwanger: **Ja** aantal weken
- Autosomale trisomie: **13** **18** **21**
- Abnormale geslachtelijke ontwikkeling / functie
- Klinefelter syndroom Mannelijke infertiliteit i.v.m. voorbereidend onderzoek voor ICSI? **Ja**
- Turner syndroom Overige (toelichten)
- Kans op dragerschap chromosomale afwijking / variatie (toelichten)

INDICATIES VOOR DNA ONDERZOEK (SNP array) (EDTA BLOED)

- Verstandelijke of lichamelijke ontwikkelingsstoornis, al dan niet gepaard met congenitale afwijkingen
- Microdeletiesyndroom (toelichten)
- Groeistoornissen
- Dragerschap onderzoek n.a.v. array bevinding
- Intra-uteriene vruchtdood (vanaf 16 weken) of doodgeboorte e.c.i., indien er sprake is van congenitale afwijkingen.
 Zwangerschapsduur: aantal weken Geslacht kind: Datum partus:

INDICATIES VOOR WEEFSELKWEEK

- Opslag Hydrops foetalis Skeletdysplasie
- Bevestiging resultaten prenataal onderzoek
- Diagnostiek elders (toelichting) **Weefseltype:**.....

TOELICHTING / KLINISCHE INFORMATIE

IN TE VULLEN DOOR PATIENTENSECRETARIAAT:

Datum ontvangst: Paraaf ontvangst: Materiaalnummer:

Materiaal en aantal: bloed / anders.... Familienummer:

Leids Universitair Medisch Centrum
Afdeling Klinische Genetica

DIT GEDEELTE MEEGEVEN AAN PATIENT

PATIENTENINFORMATIE

Bij u is lichaamsmateriaal (bijv. bloed, urine, stukje huid, wangslimvlies, vlokken/vruchtwater) afgenomen voor chromosomen-, DNA-, of biochemisch onderzoek naar een bepaalde aandoening. Nadat het diagnostisch onderzoek of de test is gedaan, blijft er meestal een kleine hoeveelheid van het materiaal over, dat niet zomaar wordt vernietigd. Dit wordt 'restmateriaal' genoemd. Dit restmateriaal is vaak bruikbaar voor wetenschappelijk onderzoek naar deze aandoening.

Vrijwel alle kennis over gezondheid en ziekte is opgedaan door medisch-wetenschappelijk onderzoek. Dit onderzoek kan op verschillende manieren gebeuren. Soms door onderzoek bij één patiënt, soms worden gegevens van groepen van patiënten vergeleken met die van andere patiënten of gezonde personen en vaak ook door onderzoek in het laboratorium. Bij veel van dit wetenschappelijk onderzoek wordt restmateriaal van patiënten gebruikt. Dit gebeurt gecodeerd: dat wil zeggen dat de onderzoeker niet weet van wie het materiaal is; het is dus niet direct herleidbaar tot een individu. Alleen degene die het restmateriaal aan de onderzoeker gegeven heeft, heeft de sleutel van de code en weet ook wie de behandelend arts is. Binnen het laboratorium is een persoon aangewezen die de unieke code zal aanbrengen en die hiervoor verantwoordelijk is.

Als het voor het onderzoek wel nodig is dat de onderzoeker weet om wie het gaat, en het lichaamsmateriaal dus herleidbaar is, dient u hiervoor *uitdrukkelijk toestemming* te geven en zal dit van tevoren aan u worden gevraagd en met u worden besproken.

Soms gebeurt het dat de onderzoeker iets op het spoor komt dat direct voor een bepaalde patiënt van belang is. Degene die de sleutel van de code heeft zal dit aan de behandelend arts van de patiënt laten weten. Uw arts zal deze informatie dan met u bespreken.

Wat moet u doen?

- U hoeft niets te doen, als u *geen bezwaar* heeft tegen gebruik van uw restmateriaal voor wetenschappelijk onderzoek waarbij de onderzoeker *geen beschikking heeft over uw persoonsgegevens*.
- Als u *wel bezwaar* heeft kunt u dit melden aan uw behandelend arts. Dit wordt aangetekend en doorgegeven aan het laboratorium, zodat het restmateriaal niet wordt gebruikt.
- Als u geen bezwaar heeft en wel geïnformeerd wil worden over resultaten, die voor u of voor uw familieleden van belang zijn, kunt u dit ook melden aan de behandelend arts.
- U wordt apart benaderd en geïnformeerd, indien er sprake is van onderzoek waarbij de onderzoeker *wel over uw persoonsgegevens* moet kunnen beschikken. Voor dit soort onderzoek is altijd uw *schriftelijke toestemming* nodig.

We hopen u zo voldoende informatie te hebben gegeven. De volledige tekst van deze patiënteninformatie kunt u nalezen op de website www.federa.org. De tekst en gedragsregels kunt u ook opvragen bij Federa - FMWV (Federatie van Medisch Wetenschappelijke Verenigingen). Het adres is Erasmus MC, JN1 WS Ae 409, FMWV, Postbus 2040, 3000CA Rotterdam.