

Einwilligung zur humangenetischen Untersuchung gemäß Gendiagnostikgesetz (GenDG)

Krankenkassen bzw. Kostenträger		
Name, Vorname des Versicherten		geb. am
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status
Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum
Geschlecht des Patienten: <input type="checkbox"/> männlich <input type="checkbox"/> weiblich <input type="checkbox"/> divers		
Ethnische Herkunft		

Stempel

Bitte das Formular vollständig ausfüllen!

<input type="checkbox"/> diagnostisch <input type="checkbox"/> prädiktiv / keine Symptome <input type="checkbox"/> vorgeburtlich ¹	Angeforderte genetische Untersuchung (ggf. Gene/Indikation): Die 8 häufigsten Mutationen / Polymorphismen haben wir zur Vereinfachung der Anforderung zum Ankreuzen aufgeführt: <i>Erste Spalte vor allem gynäkologisch relevant:</i>								
	<table border="0"> <tr> <td><input type="checkbox"/> Prothrombin (Faktor II)</td> <td><input type="checkbox"/> HLAB27</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> Faktor V Leiden Mutation</td> <td><input type="checkbox"/> Fructoseintoleranz</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> MTHFR Mutation</td> <td><input type="checkbox"/> Lactoseintoleranz</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> NIPT-RhD (Rhesus-D)</td> <td><input type="checkbox"/> HFE (Hämochromatose)</td> </tr> </table>	<input type="checkbox"/> Prothrombin (Faktor II)	<input type="checkbox"/> HLAB27	<input type="checkbox"/> Faktor V Leiden Mutation	<input type="checkbox"/> Fructoseintoleranz	<input type="checkbox"/> MTHFR Mutation	<input type="checkbox"/> Lactoseintoleranz	<input type="checkbox"/> NIPT-RhD (Rhesus-D)	<input type="checkbox"/> HFE (Hämochromatose)
<input type="checkbox"/> Prothrombin (Faktor II)	<input type="checkbox"/> HLAB27								
<input type="checkbox"/> Faktor V Leiden Mutation	<input type="checkbox"/> Fructoseintoleranz								
<input type="checkbox"/> MTHFR Mutation	<input type="checkbox"/> Lactoseintoleranz								
<input type="checkbox"/> NIPT-RhD (Rhesus-D)	<input type="checkbox"/> HFE (Hämochromatose)								
Für weitere genetische Anforderungen ist die Angabe der konkreten Mutationen/ Polymorphismen zwingend notwendig!									
Bitte hier eintragen:									

¹Auf die Risiken vor allem bei vorgeburtlichen invasiven Untersuchungen wird im Zuge der Aufklärung zum Eingriff hingewiesen.

Ich wurde von meinem behandelnden Arzt über die oben genannte Untersuchung und deren Bedeutung informiert und habe diese verstanden. Ich hatte genügend Bedenkzeit und bin mit der genetischen Untersuchung einverstanden.	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nein
Mir ist bekannt, dass ich diese Einwilligung jederzeit mit Wirkung für die Zukunft schriftlich oder mündlich gegenüber meinem behandelnden Arzt widerrufen kann; dieser wird einen mündlichen Widerruf unverzüglich dokumentieren. Er wird auch dem genannten Labor unverzüglich einen Nachweis des Widerrufs übermitteln.	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nein
Ich bin damit einverstanden, dass der Untersuchungsauftrag bei Bedarf an ein spezialisiertes medizinisches Kooperationslabor weitergeleitet werden kann und Ergebnisse zur medizinischen Beurteilung mitgeteilt werden können.	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nein
Ich möchte über die erhobenen Ergebnisse der genetischen Analysen informiert werden. Über mein Recht auf Nichtwissen bin ich informiert worden.	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nein
Ich möchte über ggf. erhobene Neben- und Zufallsbefunde informiert werden, wenn sie hinsichtlich meiner persönlichen Gesundheit und der meiner Blutsverwandten von Relevanz sind.	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nein
Ich bin damit einverstanden, dass die Befunde der Analysen auch an folgende Ärzte / Personen geschickt werden (Name & Adresse):	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nein
Ich bin damit einverstanden, dass die erhobenen Ergebnisse über die gesetzliche Frist von 10 Jahren hinaus gespeichert werden ohne darauf Anspruch zu erheben.	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nein
Ich bin damit einverstanden, dass erhobene Daten und Ergebnisse über die in Frage stehende Erkrankung in verschlüsselter Form zur Qualitätssicherung dokumentiert werden.	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nein
Ich bin damit einverstanden, dass meine genetische Probe (DNA) nicht nach gesetzlicher Vorgabe unverzüglich vernichtet, sondern für spätere genetische Untersuchungen archiviert wird. Sind diese Untersuchungen vollständig abgeschlossen, übereigne ich das verbleibende genetische Material in anonymisierter Form dem untersuchenden Labor zur Qualitätssicherung sowie zu Forschungszwecken.	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nein

Herausgeber: ©LimbachGruppeSE-10/2017, Überarbeitung 04/2021

Ort, Datum

Unterschrift des/der Patienten/-in bzw. aller gesetzlicher Vertreter

Unterschrift des/der GenDG verantwortlichen Arztes/Ärztin