|  |
| --- |
| Aanvraagformulier Niet-invasieve prenatale test (NIPT)  |
|  |
| Centrum Medische Genetica UZ Gent  | **T +32 9 332 24 77** | **F +32 9 332 65 49** | **Buizenpost: 2477** |

|  |
| --- |
| **Gelieve het staal zo snel mogelijk (binnen 24u na afname) aan het laboratorium te bezorgen, dit vóór 17u (op vrijdag vóór 14u). Houd het staal op kamertemperatuur. Verstuur naar: UZ Gent, Medisch onderzoeksgebouw – Stalen Medische Genetica, Ingang 34, C. Heymanslaan 10, 9000 Gent. Meer informatie over afname, bewaren en transport van humane stalen en over de specifieke testen:** [**www.cmgg.be**](http://www.cmgg.be) **/** [**www.uzgent.be/nl/zorgaanbod/mdspecialismen/CMGG**](https://www.uzgent.be/nl/zorgaanbod/mdspecialismen/CMGG)**.** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| IDENTIFICATIE MOEDER |  | IDENTIFICATIE AANVRAGER |
| **Naam en voornaam**: Klik en vul aan.**Geboortedatum**: Kies een datum.**Geslacht**: Man Vrouw**Adres**: Klik en vul aan.**Rijksregisternummer**: Klik en vul aan.**Ziekteverzekering**: Klik en vul aan.**Lidnummer**: Klik en vul aan.  **CG1/CG2**: Vul aan./ Vul aan.Indien patiënt gehospitaliseerd**Erkenningsnummer ziekenhuis**: Klik en vul aan.**Hospitalisatiedienst**: Klik en vul aan.**Hospitalisatiedatum**: Kies een datum. |  | **Naam en voornaam**: Klik en vul aan.**RIZIV-nummer**: Klik en vul aan.**Adres / afdeling / telefoon / fax**: Klik en vul aan.**Handtekening**: **Kopie resultaat naar**: (Adres) |

|  |
| --- |
| BLOEDAFNAME (10ml in bloedbuis voor cfDNA analyse, bij voorkeur een PAXgene Blood ccfDNA Tube) |
| **DATUM AFNAME**: Kies een datum. |

|  |
| --- |
| INFORMATIE ZWANGERSCHAP  |
| **Echografische zwangerschapsduur**: Vul aan. weken Vul aan. dagen **Datum van echografie**: Kies een datum.**Verwachte geboortedatum**: Kies een datum.**Aantal foetussen** [ ]  **Eenling** [ ]  **Meerling: aantal foetussen**: Vul aan. **Chorioniciteit**: [ ]  DC/DA  [ ]  MC/DA  [ ]  MC/MA (DC/DA: dichoriaal/ diamniotisch; MC/DA: monochoriaal/ diamniotisch; MC/MA: monochoriaal/ monoamniotisch)[ ]  **Vanishing twin****Eiceldonatie**: neen  ja |

|  |
| --- |
| VOORGESCHIEDENIS  |
| **Obstetrische anamnese**: Klik en vul aan.**Eerdere zwangerschappen met chromosomale afwijkingen?** neen  ja > naam van afwijking: Klik en vul aan.**Familiaal voorkomen van een genetische aandoening? Is de zwangere vrouw drager van een genetische afwijking?** neen  ja > naam van afwijking: Klik en vul aan. |

|  |
| --- |
| INDICATIE / KLINISCHE INFORMATIE |
| Klik en vul aan.**Geslacht kind wordt gerapporteerd aan de aanvragende arts en is beschikbaar voor de patiënt via het Collaboratief Zorgplatform (**[**www.Cozo.be**](http://www.Cozo.be)**)** |

|  |
| --- |
| ToestemmingsformulierNiet-invasieve prenatale test (NIPT) |
|  |
| Centrum Medische Genetica UZ Gent  | **T +32 9 332 24 77** | **F +32 9 332 65 49** | **Buizenpost: 2477** |

Ik verklaar hierbij dat ik op een duidelijke wijze werd ingelicht in verband met de niet invasieve prenatale test (NIPT).

* Ik begrijp dat de NIPT een niet-invasieve test is die wordt uitgevoerd op een bloedstaal van de moeder, dit vanaf de 12e zwangerschapsweek.
* Ik begrijp dat deze test bedoeld is voor het opsporen van trisomie 21 (Down syndroom), trisomie 13 (Patau syndroom) en trisomie 18 (Edwards syndroom).
* Ik begrijp dat voor het opsporen van alle andere genetische aandoeningen andere testen meer geschikt zijn.
* Ik begrijp dat deze test zeer nauwkeurig is, maar geen 100% zekerheid geeft. Indien de NIPT een normaal resultaat geeft, is de kans dat mijn kindje toch trisomie 21, 13 of 18 heeft bijzonder klein, maar niet volledig uitgesloten.
* Ik begrijp dat de resultaten van deze test niet kunnen gebruikt worden voor het stellen van een definitieve diagnose. Een afwijkend resultaat moet steeds bevestigd worden door middel van een invasief diagnostisch onderzoek zoals een vruchtwaterpunctie.
* Ik begrijp dat er in ongeveer 1% van de gevallen geen resultaat kan verkregen worden na de eerste bloedafname. Wanneer dit gebeurt, dient de analyse herhaald te worden op een nieuwe bloedafname.
* Ik begrijp dat, aangezien tijdens de NIPT analyse alle chromosomen nagekeken worden, in zeldzame gevallen ook andere chromosomale afwijkingen kunnen gedetecteerd worden (bijvoorbeeld een trisomie van een ander chromosoom dan 13, 18 of 21 bij de foetus, of een klinische relevante chromosomale afwijking bij de moeder). Het CMGG zal dan contact opnemen met mijn gynaecoloog.
* Ik begrijp dat deze test het geslacht van de foetus met grote waarschijnlijkheid kan bepalen. Ik heb de gelegenheid gekregen te melden of ik deze informatie al dan niet wens te vernemen. Ik begrijp evenzeer dat deze test niet geschikt is voor het opsporen van afwijkingen van de geslachtschromosomen.
* Ik begrijp dat het NIPT resultaat beschikbaar zal zijn na maximaal 10 kalenderdagen (gerekend vanaf de dag van de bloedafname). Mijn resultaat zal digitaal te raadplegen zijn via het Collaboratief Zorgplatform (CoZo) ([www.cozo.be](http://www.cozo.be)). Er zullen twee rapporten beschikbaar zijn: het rapport met het NIPT resultaat (voor chromosoom 13, 18 en 21) en een rapport met vermelding van het geslacht van de foetus(sen).

|  |
| --- |
| Ik ben voldoende geïnformeerd over de mogelijkheden en beperkingen van het voorgesteld genetisch onderzoek en heb op al mijn vragen een duidelijk antwoord gekregen. Ik ga er mee akkoord dat de NIPT wordt uitgevoerd voor het prenataal opsporen van trisomie 21, 13 en 18.**Naam ouder**: Klik en vul aan.**Datum** **afname** : Kies een datum.**Handtekening ouder**  |

|  |
| --- |
| Ondergetekende heeft de informatie over de nipt in een persoonlijk gesprek en in begrijpbare taal uitgelegd.**Naam zorgverlener**: Klik en vul aan.**Datum** **afname** : Kies een datum.**Handtekening zorgverlener** **In opdracht van verantwoordelijke arts**: Klik en vul aan. |