

Concernant: analyse génétique par séquençage de l'exome ou du génome pour détecter les erreurs génétiques (mutations).

FORMULAIRE DE CONSENTEMENT

B300201316250 – version septembre 2023

On m'a expliqué et j'ai compris que :

1. Une recherche génétique supplémentaire est proposée pour déterminer la cause d'une maladie génétique.
 à savoir (maladie)
 chez moi-même (nom) date de naissance
OU
 chez mon enfant (nom) date de naissance
2. Pour cela, un grand nombre ou tous les gènes seront examinés.
3. Ces données seront analysées pour permettre d'identifier la cause de la maladie génétique.
4. Le médecin discutera avec moi des résultats de cette analyse. Les résultats de tout examen de suivi ayant une signification clinique seront également discutés avec moi.
5. Il est possible qu'à court terme cet examen ne donne pas d'explication moléculaire pour ma maladie génétique. Vu que les connaissances des maladies génétiques augmentent, je peux toujours recontacter mon médecin à l'avenir pour lui demander s'il y a de nouvelles données disponibles qui pourraient influencer les résultats de cette analyse.
6. Je serai informé(e) si par hasard on découvre une maladie héréditaire grave pour laquelle un traitement médical et/ou une prévention sont possibles ou si par hasard je suis porteur(se) d'une maladie génétique avec un risque d'au moins 25% pour mes enfants.
7. Je ne serai pas informé(e) si par hasard on découvre une maladie héréditaire grave pour laquelle aucun traitement médical et/ou prévention n'est actuellement disponible.
8. Cette recherche n'exclut pas la possibilité que je sois porteur(se) d'autres maladies génétiques.
9. Toutes les données obtenues dans le cadre de cette recherche seront traitées de manière strictement confidentielle.
10. Ces données ADN (séquences ADN) sont conservées dans une base de données sécurisée.
11. Mon échantillon d'ADN, mes séquences d'ADN ou mes données cliniques peuvent être échangés avec d'autres laboratoires génétiques ou utilisés pour des raisons de recherche, mais toujours sous une forme pseudonymisée.
12. Mon échantillon d'ADN, mes séquences d'ADN ou mes données cliniques peuvent être échangés avec d'autres laboratoires génétiques dans le cadre de recherches ciblées sur les membres de ma famille.
13. Mes données peuvent être introduites de manière pseudonymisée (codée) dans une base de données internationale qui peut être consultée par des chercheurs enregistrés pour des raisons non commerciales et/ou de recherche scientifique médicale.
14. Je peux décider à tout moment de ne plus participer à cette recherche: aucune nouvelle donnée ne sera générée à partir de mon échantillon d'ADN ou de mes séquences d'ADN.
15. Pour toute autre question, je peux toujours contacter un médecin du Centre de Génétique Médicale de l'Hôpital Universitaire d'Anvers.

Je consens à un test génétique par séquençage de l'exome ou du génome:

chez moi-même: OUI 0 NON 0 chez mon enfant: OUI 0 NON 0

Nom: Date:

Signature:

Nom du médecin et date de la signature:

Signature du médecin qui demande le consentement:.....