

**Institut für Humangenetik**

Neue Stiftingtalstraße 2, 8010 Graz  
humangenetik@medunigraz.at  
Tel. +43 / 316 / 385-73800  
Fax +43 / 316 / 385-79620

**Dichiarazione di consenso  
per l'esecuzione di un'analisi genetica**

Con la presente accetto che

- me stesso
- mio/a figlio/a
- la persona che rappresento

..... Cognome, nome (in stampatello)  nato il .....
--

per quanto riguarda il sospetto/chiarimento di .....  
es. malattia/ locus genetico/ tipo di chiarimento/ tipo di esame

viene effettuata un'analisi genetica su un campione prelevato.

**Comunicazione dei risultati, documentazione**

I risultati dell'analisi sono riassunti in un referto e devono essere comunicati nell'ambito della consulenza genetica. Se non diversamente specificato, i risultati saranno trasmessi al medico di riferimento e, se del caso, al medico curante. Altre persone riceveranno i risultati solo su esplicita richiesta e autorizzazione del paziente.

Si prega inoltre di inviare i risultati dell'analisi genetica al seguente medico:  _____ Nome del medico, specialità Indirizzo
---

Secondo la legge austriaca sull'ingegneria genetica (GTG), le analisi genetiche della linea germinale sono soggette a consenso. Si distingue tra diversi tipi di analisi: tipo 2 = individuazione o chiarimento di una malattia esistente; tipo 3/4 = individuazione di un rischio di malattia (predisposizione) o di uno stato di portatore, di cui tipo 3 = per una malattia prevenibile o curabile, tipo 4 = per una malattia NON prevenibile o curabile. I risultati di un'analisi di tipo 4 possono non essere documentati nei referti medici e nelle anamnesi. Per i risultati delle analisi di tipo 2 e 3, la documentazione nelle lettere del medico e nelle cartelle cliniche è solitamente utile per garantire un trattamento ottimale. Tuttavia, è possibile opporsi alla documentazione anche per iscritto. Se vi opponete alla documentazione dei risultati delle analisi nei referti medici e nelle cartelle cliniche, siete pregati di indicarlo qui di seguito; se siete d'accordo con la documentazione, non spuntate la casella corrispondente.

<b>OBBLIGO</b> alla documentazione dei risultati diagnostici o terapeutici rilevanti (GTG di tipo 2 o 3) <input type="checkbox"/> nelle lettere e nelle storie mediche dei medici <input type="checkbox"/> nella cartella clinica elettronica ELGA
---

**Informazioni aggiuntive specifiche per le analisi a livello di genoma (ad es. sequenziamento dell'esoma)**

**Ulteriori risultati:** Nell'ambito di alcune analisi genetiche, viene generato un set di dati genetici completo, che viene valutato in modo specifico per la domanda specifica. A volte vengono identificate varianti o alterazioni genetiche che non sono direttamente correlate alla domanda sopra citata, ma che potrebbero essere rilevanti per altre ragioni mediche di prevenzione o terapia. Tali risultati aggiuntivi saranno comunicati solo se potrebbero essere utili o se il paziente desidera esserne informato. Se non desidera essere informato, lo indichi qui di seguito; se è d'accordo con la comunicazione di eventuali risultati aggiuntivi, non spunti la casella.

<input type="checkbox"/> <b>NON</b> desidero essere informato su eventuali risultati aggiuntivi rilevanti dal punto di vista medico.
--

