

FORMULÁRIO DE REQUISIÇÃO | REQUISITION FORM

Preencher de forma legível em LETRA MAIÚSCULA | Write the information clearly and in CAPITAL LETTERS

Informação do Médico | Physician Information

Nome | Name:

Entidade | Institution:

Nr. Ordem | Prof.Nr.:

Telefone | Phone Number:

Email | Email:

Informação do Utente | Patient Information

Nome | Name:

Data Nascimento | Birth date:

Nr. Contribuinte | Fiscal Code:

Morada | Address:

Cod. Postal | Zip Code:

Cidade | City:

Email | Email:

Telefone | Phone Number:

Seguradora | Insurance: **Sim** | Yes: **Não** | No: Qual: _____ **Nr.**

Informação Clínica | Clinical Information

Altura | Height (cm):

Peso | Weight (kg):

Data Colheita de Sangue | Date of Draw:

Idade Gestacional à Data da Colheita | Gestational Age at Date of Draw (SS/DD):

Método Datação | Dating Method: **UPM** | LMP **ECO** | CRL

Tipo de Gravidez | Pregnancy Type: **Única** | Singleton: **Gemelar** | Twin:

Se FIV | If IVF: **Própria** | Own **Dadora** | Donor **Idade Dadora** | Age of Egg Donor:

Data Implantação | Date of Implant.:

Motivo de Prescrição do Teste | Test Indications

Idade Materna Avançada | Advanced maternal age

Anomalia Detectada na ECO | Abnormal ultrasound

Ansiedade da Mãe (Baixo Risco) | Maternal anxiety (low risk)

Gravidez anterior c/ Aneuploidia detectada | Prior pregnancy with aneuploidy detected

Rastreio Bioquímico Positivo | Positive serum screening

Outro | Other _____

Escolha do Teste | Test Option

Informe que NÃO desejo saber o sexo do bebé | DO NOT Disclose baby gender

GRAVIDEZ ÚNICA | SINGLETON PREGNANCY

JUST **Trissomias 13, 18 e 21** | Trisomies 13, 18 and 21

TRUST® **Trissomias 13, 18 e 21 + Aneuploidias Sexuais**
Trisomies 13, 18 and 21 + Sex chromosome aneuploidies

TRUST® PLUS **Trissomias 13, 18 e 21 + Aneuploidias Sexuais + Painel de 5 Microdeleções**
Trisomies 13, 18 and 21+ Sex chromosome aneuploidies + 5 Microdeletions

TRUST® 23 **23 Pares Cromossomas (inclui Aneuploidias Sexuais)**
All Chromosome + Sex chromosome aneuploidies

TRUST® PREMIUM **23 Pares Cromossomas e análise de CNVs > a 7 Mb**
All Chromosome + CNVs > 7 Mb

GRAVIDEZ GEMELAR | TWIN PREGNANCY

JUST **Trissomias 13, 18 e 21** | Trisomies 13, 18 and 21

Em Gravidez Gemelar apenas é possível realizar o teste de Trissomias 13,18 e 21 / In twin pregnancies we can only perform the study of Trisomies 13, 18 and 21.

(Teste validado para gravidez singular com pelo menos 10 semanas de gestação e gravidez gemelar com 12 semanas de gestação/ Test validated for singleton pregnancies of at least 10 weeks gestational age and twin pregnancies of at least 12 weeks.)

Consentimento da Utente | Patient's Informed Consent:

Ao assinar este documento, certifico que autorizo o processamento e análise da minha amostra para a realização do teste TRUST® da GENETYCA-ICM. Li e entendi os Consentimentos no verso deste formulário e tive oportunidade de colocar questões ao meu médico, incluindo os objetivos e possíveis riscos deste teste, obtendo respostas satisfatórias.

Consinto ainda a utilização dos meus dados pessoais, registados na base de dados da GENETYCA-ICM, para serem utilizados para campanhas de marketing e promoções, bem como para informações acerca de updates e novidades. Concordo Não Concordo

Data: DD / MM / AAAA Assinatura: _____

Consentimento do Médico | Physician's Informed Consent:

Confirmando que a utente foi totalmente informada sobre os detalhes do teste TRUST®, nomeadamente as suas capacidades e limitações, dando consentimento para a realização do teste. Dei o meu parecer de acordo com as valências e mais valias do teste, considerando-o adequado para o diagnóstico da utente e do feto. Entendo que a GENETYCA-ICM poderá necessitar de informações adicionais e concordo prestar outros esclarecimentos, caso seja necessário.

Data: DD / MM / AAAA Assinatura do médico: _____

CONSENTIMENTO INFORMADO DA UTENTE PARA REALIZAÇÃO DO TESTE TRUST®

O **TRUST®** é um teste genético de rastreio pré-natal não invasivo que permite a detecção de aneuploidias cromossómicas e de deleções ou duplicações a partir de uma simples colheita de sangue da grávida. Deverá esclarecer com o seu médico todas as dúvidas em relação a este teste e ao seu resultado. É recomendado aconselhamento antes e depois da realização do teste.

Descrição

A identificação das anomalias cromossómicas é baseada na análise do ADN livre em circulação na corrente sanguínea materna (cfDNA), que contém, uma fracção de ADN da(s) placenta(s) do(s) feto(s) (cffDNA). O teste laboratorial é feito através de sequenciação de nova geração (NGS). A posterior análise bioinformática permite estimar o risco de anomalias cromossómicas na fracção fetal. A opção básica do teste, denominado **Just**, determina o risco, no feto, para as trissomias 13, 18 e 21, bem como o sexo fetal (opcional). Poderão ser obtidas avaliações adicionais, escolhendo uma das seguintes opções:

TRUST®* – Trissomias 13,18 e 21 + aneuploidias dos cromossomas sexuais + sexo fetal (opcional)

TRUST® Plus* – Trissomias 13,18 e 21 + aneuploidias dos cromossomas sexuais + Microdeleções + sexo fetal (opcional)

TRUST® 23* – Aneuploidias dos 23 pares de cromossomas + sexo fetal (opcional)

TRUST® Premium* – Aneuploidias dos 23 pares de cromossomas + CNVs maiores de 7 Mb + sexo fetal (opcional)

*Não podem ser realizados em gestação gemelar

Elegibilidade

O **TRUST®** pode ser realizado a partir da 10ª semana de gestação para uma gravidez única e a partir da 12ª semana de gestação para uma gravidez gemelar, resultante de concepção natural ou de técnicas de procriação medicamente assistida, incluindo gestações com ovócitos da própria grávida ou de uma dadora.

Procedimento

Para a realização do **TRUST®** é necessário colher cerca de 10 ml de sangue periférico da grávida, em tubo Streck por colheita em vácuo. Após a realização do teste, os resultados serão comunicados apenas ao médico prescritor, tal como exigido pela Lei n.º 12/2005 de 26 de Janeiro. Poderá ser necessária uma repetição da análise ou uma nova colheita de sangue caso a quantidade de sangue colhido seja inferior ao exigido, a fracção fetal seja inadequada à realização do teste ou por outros motivos técnicos. Nestes casos, a repetição da análise e/ou da colheita não terão qualquer custo adicional, mas poderão levar a um pequeno atraso na entrega do resultado.

Resultados

O relatório do **TRUST®** incluirá informação sobre se foram ou não detectadas anomalias cromossómicas. Os resultados do teste devem ser interpretados por um profissional de saúde tendo em conta a história clínica e familiar da grávida. O **TRUST®** é um teste de rastreio sendo recomendado ao médico prescritor, nos casos em que se detete uma anomalia cromossómica, a confirmação do resultado através de um teste de diagnóstico. Um teste que não detectou anomalias cromossómicas não exclui a possibilidade de ser uma gravidez com outras anomalias cromossómicas ou subcromossómicas, defeitos congénitos, doenças genéticas, defeitos do tubo neural ou outras anomalias. O relatório do **TRUST®** conterá apenas os resultados correspondentes à opção escolhida pela utente. Não serão comunicados eventuais achados acidentais detectados durante a realização deste teste. Deverá sempre consultar o seu médico, antes e depois de realizar qualquer teste pré-natal não invasivo, para esclarecimento dos seus riscos, limitações, informação sobre as aneuploidias testadas, seguimento após o resultado e/ou outros problemas de saúde relevantes.

Sexo fetal

A informação relativa ao sexo fetal é opcional, mas gratuita. O sexo fetal é determinado pela presença ou ausência do cromossoma Y. A presença de cromossoma Y numa gravidez gemelar, indica que pelo menos um dos dois fetos é do sexo masculino. Em casos raros, podem observar-se resultados incorrectos na determinação do sexo fetal ou discordância relativamente ao sexo fetal observado na ecografia.

Limitações

O **TRUST®** pode ser utilizado em gravidez com gêmeo evanescente, se a paragem de desenvolvimento do feto ocorrer pelo menos oito semanas antes da data da colheita. Não são elegíveis gravidezes com mais de dois fetos para o teste **TRUST®**. O teste não é adequado para grávidas que tenham sido sujeitas a uma transfusão sanguínea até um ano antes da data da colheita, a transplante, a terapia com células estaminais ou a tratamento com heparina. Mosaicismo materno, fetal e/ou placentário, translocações, inversões ou outras anomalias cromossómicas nos progenitores, doença oncológica materna e baixa fracção fetal são condições que podem originar resultados falsos positivos e falsos negativos. O teste de rastreio pré-natal não invasivo é altamente preciso (~100%) e com uma baixa taxa de erro (<0,1%) embora, não sendo um teste de diagnóstico, seja recomendado que se realize a confirmação de um resultado em que sejam detectadas anomalias cromossómicas através de uma técnica invasiva de diagnóstico em líquido amniótico (amniocentese) ou vilosidades coriônicas.

Riscos

Os efeitos secundários de uma colheita de sangue são pouco frequentes, mas podem incluir hematomas, tonturas, desmaios e, raramente, infecção.

Privacidade

Ao abrigo do Regulamento Geral de Protecção de Dados, pedimos que nos confirme o seu Consentimento para o tratamento dos dados fornecidos neste formulário. Os dados serão utilizados estritamente para as finalidades previstas na nossa Política de Privacidade, que poderá consultar no nosso site www.genetyca-icm.com. Relembramos que, ao abrigo do novo Regulamento Geral de Protecção de Dados, poderá revogar o consentimento prestado para o tratamento dos seus dados pela **GENETYCA-ICM**, dentro das limitações legalmente impostas e nos termos melhor descritos na nossa Política de Privacidade. Caso tenha alguma questão adicional ou pretenda actualizar os seus dados, por favor contacte-nos através do e-mail dpo@genetyca-icm.com ou pelo telefone +351 223 211 454.