

ZLECENIE WYKONANIA MOLEKULARNEGO BADANIA MATERIAŁU Z PORONIENIA Z DEKLARACJĄ ŚWIADOMEJ ZGODY NA WYKONANIE BADANIE

WYPEŁNIA PACJENTKA PEŁNOLETNIA LUB RODZIC/OPIEKUN PRAWNY PACJENTKI

NAZWISKO PACJENTKI:	
IMIĘ PACJENTKI:	
PESEL PACJENTKI:	
TELEFON KONTAKTOWY:	E-MAIL:
ADRES KONTAKTOWY:	
WIEK CIĄŻY:	

Pobrano materiał poronny (trofoblast) zostanie wykorzystany do wykonania badania genetycznego (właściwe badanie zaznaczyć w tabeli poniżej).

Badanie	Kod procedury MedGen	Materiał biologiczny do wykonania badania	Pole do zaznaczenia badania do wykonania
Określenie płci poronionego zarodka/płodu z zastosowaniem markerów molekularnych	RÓŻNE-02	Materiał poronny, trofoblast – pobrany do soli fizjologicznej, bloczek parafinowy z zabezpieczonym materiałem poronnym	
Identyfikacja aberracji liczbowych chromosomów: 13, 15, 16, 18, 21 i 22 oraz aneuploidii chromosomów płciowych w materiale poronnym	NIEPŁODNOŚĆ-03	Materiał poronny, trofoblast – pobrany do soli fizjologicznej oraz 1-2 ml krwi żyłnej Pacjentki pobranej do probówki z EDTA (probówka morfologiczna)	
Kariotyp molekularny - badanie aCGH – analiza aberracji chromosomowych, rozległych i niewielkich delecji, duplikacji genomu	KARIOTYP-02	Materiał poronny, trofoblast – pobrany do soli fizjologicznej	

Jestem świadoma, że:

- Pobrano materiał poronny zostanie użyty w celu izolacji DNA oraz wykonania diagnostyki genetycznej.
- Cały dostarczony materiał poronny zostanie wykorzystany do wykonania badania genetycznego i niemożliwe będzie odzyskanie materiału poronnego.
- Jeśli przekazany do badania materiał poronny będzie zawierał znaczącą domieszkę materiału macicznego, wyizolowanie materiału zarodka/płodu może okazać się niemożliwe. W takich przypadkach niemożliwe będzie wydanie wyniku informacyjnego.
- Uzyskanie wyniku nieinformacyjnego z powodu domieszki materiału macicznego w materiale poronnym lub z powodu degradacji materiału genetycznego nie jest podstawą do zwrotu kosztów wykonania badania poniesionych przez Pacjentkę/ ośrodek zlecający badanie.
- Uzyskałam od lekarza zlecającego badanie informację, o której mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 23 marca 2017 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2017 r. poz. 836, z późn. zm.), w szczególności o istocie podejrzewanej choroby i znaczeniu diagnostycznym planowanego badania genetycznego.
- Zapoznałam się z procedurą zlecenia badań laboratoryjnych, instrukcją pobrania materiału biologicznego do badań genetycznych oraz instrukcją transportu materiału biologicznego dostępnymi pod adresem: www.medgen.pl/pl/formularze/podmioty-medyczne

Ja niżej podpisana wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych/danych osobowych mojego dziecka/ osoby pozostającej pod moją opieką prawną* zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE oraz zgodnie z klauzulą informacyjną dołączoną do mojej zgody.

.....
Miejscowość i data

* Niepotrzebne skreślić

.....
Podpis Pacjentki lub rodzica / opiekuna prawnego Pacjentki

Klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych

1. Administratorem Danych Osobowych jest MedGen Kamila Czerska i Wspólnicy sp.k. z siedzibą w Warszawie przy ul. Wiktorii Wiedeńskiej 9A, 02-954 Warszawa, Numer KRS: 0000424556 (dalej: „MEDGEN”).
2. Wyznaczyliśmy Inspektora Ochrony Danych Osobowych. W sprawach związanych z przetwarzaniem danych osobowych skontaktuj się z nami pod adresem: biuro@icdo.pl.
3. Administrator przetwarza dane osobowe w celu:
 - a) realizacji usług medycznych (prowadzenie dokumentacji medycznej), zapewnienia opieki zdrowotnej oraz zarządzania systemami i usługami opieki zdrowotnej - art. 9 ust. 2 lit. h RODO,
 - b) weryfikacji danych podczas umawiania wizyty - na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c (wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze) oraz art. 9 ust. 2 lit. h RODO,
 - c) kontaktu telefonicznego lub za pośrednictwem e-mail w celu potwierdzenia rezerwacji, odwołania bądź zmiany terminu konsultacji lekarskiej oraz wysyłki informacji odnośnie przygotowania do badań lub zabiegów – na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b oraz f RODO (na podstawie umowy i prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratora).
4. Dane osobowe jakie przetwarzamy to imię, nazwisko, PESEL, adres zamieszkania, e-mail, nr kontaktowy.
5. Administrator będzie przetwarzał dane osobowe przez okres 20, 22 lub 30 lat liczonych od daty sporządzenia ostatniego wpisu w dokumentacji medycznej stosownie do okresów przechowywania dokumentacji określonych w art. 29 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1876, 2280, 2705, z 2023 r. poz. 605 z późn. zm.).
6. Każdej osobie, której dane są przetwarzane przysługuje prawo do: dostępu do swoich danych oraz otrzymania ich kopii, sprostowania (poprawiania) swoich danych, usunięcia swoich danych, ograniczenia przetwarzania swoich danych, przenoszenia swoich danych - jeśli podstawą prawną ich przetwarzania jest zgoda (art. 6 ust. 1 lit. a lub art. 9 ust. 2 lit. a RODO) lub umowa (art. 6 ust. 1 lit. b RODO), wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania jej danych osobowych - jeśli podstawą prawną ich przetwarzania jest prawnie uzasadniony interes (art. 6 ust. 1 lit. f RODO). Ponadto przysługuje prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych pod adresem: Urząd Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa.
7. Podanie danych jest dobrowolne, lecz niezbędne do świadczenia usług medycznych. Zgodę można wycofać w dowolnym momencie, lecz wycofanie zgody nie wpływa na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej wycofaniem.
8. Dane mogą zostać udostępnione innym podmiotom leczniczym udzielającym świadczeń zdrowotnych na Pani/Pana rzecz, podwykonawcom wykonującym usługi na rzecz MEDGEN, w związku z którymi niezbędny jest dostęp do danych osobowych – (min. podmiotom wykonującym transport, dostawcom usług IT, podmiotom przechowującym dokumentację itp.). Dane Pani/Pana mogą zostać udostępnione innym podmiotom na podstawie ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1876, 2280, 2705, z 2023 r. poz. 605 z późn. zm.).
9. Dane osobowe nie będą przetwarzane w celach marketingowych bez wyraźnej zgody i nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym również w formie profilowania.
10. Dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
11. Szczegółowe informacje dotyczące przetwarzania w MEDGEN danych pacjentów znajdują się na stronie internetowej <https://www.medgen.pl/pl/medgen/polityka-prywatnosci>.