

KÉRELEM ÉS BELEEGYZŐ NYILATKOZAT

genetikai amniocentézis (magzatvíz-mintavétel) végzéséhez

Alulírottak kérjük a gyógyintézetet, hogy a magzat kromoszóma-rendellenességének%-os kockázata miatt a rendellenesség igazolása, illetve kizárása céljából az anya hasfalán keresztül bevezetett vékony tűn keresztül (amniocentézis) magzatvíz-mintát vegyenek. Tudomásunk van arról, hogy a magzatvíz-sejt-kromoszóma-analízis megbízható diagnosztikus vizsgálat, tehát a vérből végzett szűrőmódszerekkel szemben 100%-os eredményt ad. A várandós édesanya Rh-negativitása esetén kérjük anti-D adását. Tudomásul vesszük, hogy a mintavétel után legalább egy órát tanácsos az édesanyának a váróhelyiségben maradnia.

Dr. Papp Zoltán professzor felvilágosított bennünket a kiszűrni kívánt betegség súlyosságáról, továbbá a beavatkozás (az amniocentézis) kockázatáról (nagy statisztikák szerint 0,5 %-ban fordulhat elő vetélés a beavatkozás után, bár az összefüggést pontosan nem lehet meghatározni, hiszen a terhesség hátralevő idejében a beavatkozás nélkül is felléphet vetélés vagy magzati elhalás), továbbá, hogy a magzatvíz-sejtek tenyésztésének sikertelensége esetén ismétlésre lehet szükség. Megértettük, hogy ezen vizsgálat csak a fenti betegség és a fénymikroszkópos szinten látható egyéb számbeli és szerkezetbeli kromoszóma-eltérések felismerésére, illetve kizárására szolgál, tehát más magzati betegségek az egyéb terhességekhez hasonló valószínűséggel fordulhatnak elő.

Elfogadjuk, hogy az eredményről 7-8 nap múlva telefonon kapunk értesítést, majd a kifényképezett kromoszómákat személyesen vehetjük át. A magzat genetikai nemének szóbeli és írásbeli közlését: 1. *kérjük*, 2. *nem kérjük*. (A kívánt rész bekarikázandó.)

Elhatározásunkat akkor hoztuk, miután minden felmerülő kérdésünkre egyértelműen kielégítő választ kaptunk. További kérdésünk nincs, a tervezett beavatkozást kérjük és beleegyezőnk.

.....

házaspár aláírása

.....

orvos aláírása

.....

az aláírások hitelességét
igazoló tanúk aláírása

Budapest,