

Aanvraagformulier Niet-Invasieve Prenatale Test (NIPT)



Laboratorium Klinische Biologie

www.zol.be/klinisch-laboratorium/labogids/analyse/nipt

PATIËNTENKLEVER

(identificatie moeder)

FORMULIER INVULLEN IN DRUKLETTERS A.U.B.

Geïnformeerde toestemming

IN TE VULLEN OP ACHTERZIJDE!

Bloedafname

Vereist staal: 1 volledig gevulde Cell3™ preserver tube (Nonacus)

Initialen bloedprik(k)(st)er: Afnamedatum:/...../..... Afnametijd: :

Klinisch relevante info

Familiale voorgeschiedenis:

Medicatie / therapie:

Andere relevante info:

Zwangerschapsparameters

Verwachte bevallingsdatum:/...../.....

Gewicht vóór zwangerschap: kg

Lengte: ____ , ____ m

- Eenling
 Meerling: DCDA MCDA MCMA
 Vanishing twin

NIPT aanvraag

Aanvraagdatum:/...../.....

Analysecode: 80239

Dokters in kopie

Gynaecoloog:

Huisarts:

NIPT procedure

De Niet-Invasieve Prenatale Test (NIPT) laat toe chromosomale afwijkingen van de foetus op te sporen via een bloedafname bij de moeder. Het Ziekenhuis Oost-Limburg (ZOL) biedt deze test aan in samenwerking met het centrum menselijke erfelijkheid (CME) van het UZ Leuven. De interpretatie en opvolging van de NIPT wordt uitgevoerd in het ZOL in overeenstemming met de nationale richtlijnen van de "Belgian Society of Human Genetics" (BeSHG) en het advies van het Belgisch Raadgevend comité voor Bio-ethiek (advies nr. 66).

Geïnformeerde toestemming van de zwangere vrouw

1. Ik ben geïnformeerd over de mogelijkheden en beperkingen van deze test, zoals beschreven in de informatiebrochure. Ik heb de mogelijkheid gehad om aan mijn arts bijkomende informatie te vragen. Ik begrijp dat ik me bij verdere vragen dien te wenden tot het ziekenhuis waar de NIPT werd afgenomen. Het resultaat zal na maximaal 7 kalenderdagen beschikbaar zijn (gerekend vanaf de datum van bloedafname).
2. Ik begrijp dat deze test bedoeld is voor het opsporen van trisomie 21, 18 en 13 vanaf 12 weken zwangerschap. Andere, meer geschikte testen zijn aangewezen wanneer er een verhoogd risico is voor welbepaalde genetische aandoeningen.
3. Ik begrijp dat deze test heel nauwkeurig is, maar niet 100%. In geval van een normaal resultaat is de kans dat de baby toch trisomie 21, 18 of 13 heeft heel klein, maar niet volledig uitgesloten. Een afwijkend resultaat dient bevestigd te worden met behulp van een invasief prenataal onderzoek (bij voorkeur met een vruchtwaterpunctie).
4. **Ik begrijp dat aan de hand van het opgegeven email-adres het resultaat van de NIPT kan geraadpleegd worden. Het e-mail adres dat ik opgeef is dus strikt persoonlijk. Ik ontvang een mail (geslacht en chromosomenonderzoek apart) wanneer mijn resultaat online te raadplegen is. Indien ik geen e-mail wil, vul ik geen e-mail adres in.**
5. Ik begrijp dat de NIPT in <1,5% van de gevallen onduidelijk of mislukt is. In dit geval kan de test eenmalig gratis herhaald worden op een tweede bloedstaal.
6. Bij de NIPT analyse worden alle chromosomen nagekeken (genoomwijde NIPT). Daarom kan NIPT in zeldzame gevallen ook andere chromosoomafwijkingen opsporen (bijvoorbeeld een zeldzame trisomie of een klinisch relevante chromosoomafwijking bij de moeder). Het Centrum voor Menselijke Erfelijkheid (CME, UZ Leuven) zal in dit geval contact opnemen met mij of mijn gynaecoloog. Ik besef dat het zelfs voor artsen niet altijd duidelijk is wat deze nevenbevindingen betekenen voor de gezondheid van mijn kind nu en/of op latere leeftijd. Wanneer er meer info nodig is over een potentiële afwijking bij de moeder zal een bijkomende analyse op maternaal DNA afkomstig uit het NIPT staal worden uitgevoerd.
7. De NIPT wordt uitgevoerd in een samenwerking tussen het Ziekenhuis Oost-Limburg (ZOL) en het Centrum voor Menselijke Erfelijkheid (CME, UZ Leuven). Mijn patiëntgegevens (waaronder gezondheidsgegevens) en bloedstaal zullen ook door het CME worden verwerkt.
8. Ik stem toe dat restmateriaal, dat overblijft na uitvoeren van de analyses, kan gebruikt worden door CME-UZ Leuven voor projecten rond kwaliteitsborging en -verbetering, zoals het valideren van nieuwe methodologieën conform de wet van 19 december 2008 inzake het verkrijgen en het gebruik van menselijk lichaamsmateriaal.
9. Ik begrijp dat de NIPT wordt terugbetaald in België. In dat geval bedraagt het remgeld €8,68. Als ik recht hebt op een verhoogde tegemoetkoming, hoef ik geen remgeld te betalen. Indien ik niet aangesloten ben bij een Belgisch ziekenfonds, bedraagt de kostprijs van deze test €258,95.

Moeder

- Ik begrijp bovenstaande info en ik ben akkoord dat een genoomwijde NIPT wordt uitgevoerd.
- Ik bevestig dat ik tijdens de zwangerschap nog geen NIPT of combinatietest heb laten uitvoeren die terugbetaald werd door het ziekenfonds.

Naam:

Geboortedatum:/...../.....

Datum:/...../.....

GSM nr: +.....

E-mail:

Handtekening :

Arts

- De patiënte is geïnformeerd over de mogelijkheden en beperkingen van een NIPT voor de detectie van foetale trisomie 21, 18, en 13.

Naam:

Datum:/...../.....

R.I.Z.I.V. nr.:

Handtekening :