

HASTA BİLGİSİ / PATIENT INFORMATION

Numune Alma Tarihi : ____/____/____

İsim / Name: _____ Soyisim / Surname: _____

Doğum Tarihi / Date of Birth: _____ Cinsiyet / Gender: ☐ KADIN ☐ ERKEK

TC No / ID: _____

Telefon No / Phone: _____ E-Posta / E-Mail: _____

Adres / Address: _____

Şehir / City: _____ Posta Kodu / Postal Code: _____ Ülke / Country: _____

YÖNLENDİRME BİLGİSİ / REFERRAL INFORMATION

Numune Kabul Tarihi : ____/____/____

Klinik İsmi / Clinic Name _____

Yönlendiren Klinisyen / Referring Physician _____

Telefon No / Phone: _____ E-Posta / E-Mail: _____

Adres / Address: _____

Şehir / City: _____ Posta Kodu / Postal Code: _____ Ülke / Country: _____

UYGULANAN TEDAVİLER / APPLIED TREATMENTS

- ☐ CERRAHİ TEDAVİ
- ☐ KEMOTERAPİ
- ☐ RADYOTERAPİ
- ☐ İMMUNOTERAPİ
- ☐ HEDEFEYÖNELİK TEDAVİ
- ☐ HORMONAL TEDAVİ

KLİNİK ve TEST DETAYLARI / CLINICAL and TEST DETAILS
İSTENİLEN TEST PANELİ / REQUESTED TEST PANEL "Yalnızca bir kutuyu işaretleyin" / "Tick Only One Box Below"

OncoSeq DNALab ONKOLOJİK FISH TESTLERİ / Örnek Materyali; FFPE (DOKU) (RAPORLANMA SÜRESİ 12- 14 Gün)

- ☐ N-MYC Amplifikasyonu (2p24.3)
- ☐ ALK
- ☐ ROS1
- ☐ HER-2/NEU Amplifikasyonu
- ☐ PD-L1
- ☐ C-MET
- ☐ NTRK1
- ☐ NTRK2
- ☐ NTRK3
- ☐ MYC
- ☐ RET

Diğer / OTHER _____

OncoSeq DNALab İMMUNOHİSTOKİMYASAL ANALİZ YÖNTEMLERİ / Örnek Materyali; FFPE (DOKU)

(RAPORLANMA SÜRESİ 4-5 Gün)

- ☐ PD-L1
- ☐ CD8

OncoSeq DNALab MSI (MİKROSATELLİT ANALİZİ) ANALİZİ (RAPORLANMA SÜRESİ 15-21 Gün)

Örnek Materyali; FFPE (DOKU) ve KAN (EDTA'lı) Birlikte Gönderim Sağlanmalıdır.

- ☐ STR (SHORT TANDEM REPEAT-TEKRAR NÜKLEOTİT SAYISI)

OncoSeq DNALab REAL-TIME PCR TABANLI TESTLER (RAPORLANMA SÜRESİ 14 Gün)

Örnek Materyali; FFPE (DOKU)

Örnek Materyali; LİKİT BİYOPSİ (cfDNA)

- ☐ KRAS MUTASYON ANALİZİ (exons 2,3,4)
- ☐ KRAS MUTASYON ANALİZİ (exons 2,3,4)
- ☐ NRAS MUTASYON ANALİZİ (exons 2,3,4)
- ☐ NRAS MUTASYON ANALİZİ (exons 2,3,4)
- ☐ EGFR MUTASYON ANALİZİ (exons 18, 19, 20, 21)
- ☐ EGFR MUTASYON ANALİZİ (exons 18, 19, 20, 21)
- ☐ BRAF MUTASYON ANALİZİ (V600E/K/D/R/M/G)
- ☐ BRAF MUTASYON ANALİZİ (V600E/K/D/R/M/G)
- ☐ C-KIT (exons 11, 13, 17, 18)
- ☐ C-KIT (exons 11, 13, 17, 18)
- ☐ PIK3CA (exons 9,20)
- ☐ PIK3CA (exons 9,20)

KANSER TÜRÜNE ÖZGÜN TERAPÖTİK PANELLER
☐ **OncoSeq DNALab AKCİĞER KANSER PANELİ** (RAPORLANMA SÜRESİ 21 Gün)

BRAF (YÖNTEM: RT-PCR)
EGFR (YÖNTEM: RT-PCR)
PIK3CA (YÖNTEM: RT-PCR)
KRAS (YÖNTEM: RT-PCR)
NRAS (YÖNTEM: RT-PCR)
ALK (YÖNTEM: FISH)
MET (YÖNTEM: FISH)
HER 2 (YÖNTEM: FISH)
ROS-1 (YÖNTEM: FISH)
PD-L1 (YÖNTEM: IHC ANALİZ)
NTRK 1 (YÖNTEM: FISH)
NTRK 2 (YÖNTEM: FISH)
NTRK 3 (YÖNTEM: FISH)
MSI (YÖNTEM: STR ANALİZİ)

Örnek Materyali;
FFPE (DOKU)
Kan (EDTA'lı)
☐ **OncoSeq DNALab KOLEREKTAL KANSER PANELİ** (RAPORLANMA SÜRESİ 21 Gün)

KRAS (YÖNTEM: RT-PCR)
BRAF (YÖNTEM: RT-PCR)
PIK3CA (YÖNTEM: RT-PCR)
NRAS (YÖNTEM: RT-PCR)
MET (YÖNTEM: FISH)
PTEN (YÖNTEM: FISH)
RET (YÖNTEM: FISH)
HER2 (YÖNTEM: FISH)
PD-L1 (YÖNTEM: IHC ANALİZ)
MSI (YÖNTEM: STR ANALİZİ)

Örnek Materyali;
FFPE (DOKU)
Kan (EDTA'lı)
☐ **OncoSeq DNALab MİDE KANSER PANELİ** (RAPORLANMA SÜRESİ 21 Gün)

PIK3CA (YÖNTEM: RT-PCR)
KRAS (YÖNTEM: RT-PCR)
BRAF (YÖNTEM: RT-PCR)
NTRK 1 (YÖNTEM: FISH)
NTRK 2 (YÖNTEM: FISH)
NTRK 3 (YÖNTEM: FISH)
RET (YÖNTEM: FISH)
HER 2 (YÖNTEM: FISH)
PD-L1 (YÖNTEM: IHC ANALİZ)
MSI (YÖNTEM: STR ANALİZİ)

Örnek Materyali;
FFPE (DOKU)
Kan (EDTA'lı)
☐ **OncoSeq DNALab MELANOMA KANSER PANELİ** (RAPORLANMA SÜRESİ 21 Gün)

BRAF (YÖNTEM: RT-PCR)
NRAS (YÖNTEM: RT-PCR)
C-KIT (YÖNTEM: RT-PCR)
MYC (8q24) (YÖNTEM: FISH)
PD-L1 (YÖNTEM: IHC ANALİZ)
MSI (YÖNTEM: STR ANALİZİ)

Örnek Materyali;
FFPE (DOKU)
Kan (EDTA'lı)
ONCOSEQ DNALAB YENİ NESİL DİZİLEME PANELLERİ
☐ **OncoSeq DNALab KAPSAMLI GENOMİK PROFİLENDİRME (CGP) PANELİ**
(486 DNA GENİ + MSI + 26 RNA GENİ / 75 FÜZYON GENİ + PD-L1(CPS SKORU) + TMB SKORU + HRD SKORU)
Örnek Materyali; FFPE(DOKU) ve Kan (EDTA'lı) birlikte (RAPORLANMA SÜRESİ 14 - 21 Gün)

☐ **OncoSeq DNALab PLUS TÜMÖR MUTASYON YÜKÜ PANELİ**
(486 DNA GENİ + MSI + 26 RNA GENİ / 75 FÜZYON GENİ + PD-L1(CPS SKORU) + TMB SKORU)
Örnek Materyali; FFPE(DOKU) ve Kan (EDTA'lı) birlikte (RAPORLANMA SÜRESİ 14 - 21 Gün)
"Bu Panel OncoSeq DNALab Tümör Mutasyon ve OncoSeq DNALab Füzyon Panelini kapsamaktadır."

ABCB9	BARD1	CD70	CTNNE1	ERCC1	FH	HLA-C	KAT6A	MCM6	MYOCD	POK1	PSMA5	PSMD5	RB1	SMAD2	TCP11L2
ABLI2	BCL2	CD79A	CTSL	ERCC2	FKBP9	HLA-E	KD15A	MCM7	NBN	PHF6	PSMA6	PSMD6	RBM10	SMAD3	TDG
ACE2	BCL2L1	CD79B	CTSS	ERCC3	FLCN	HLA-F	KDM5C	MDM2	NOOR1	PIK3C2B	PSMA7	PSMD7	REL	SMAD4	TERC
ACVR1B	BCOR	CD86	CUL3	ERCC5	FLT3	HLA-G	KDM6A	MDM4	NF1	PIK3CA	PSMA8	PSMD8	RET	SMARCA4	TERT
AKT1	BCORL1	CD82	CUL4B	ERG	FLT4	HMGB1	KDR	MED12	NF2	PIK3CB	PSMA9	PSMD9	RFC1	SMARCB1	TET2
AKT2	BLM	CD83	CUX1	ERRF1	FOXA1	HMGN1	KEAP1	MEF2B	NFE2L2	PIK3CG	PSMB10	PSME1	RFC2	SMC1A	TGFB2
AKT3	BRAF	CDH1	CYLD	ESR1	FOXO1	HRAS	KIT	MET	NKX2-1	PIK3R2	PSMB11	PSME2	RFC3	SMC3	TNF
ALK	BRCA1	CDK12	DAXX	ETV6	FOXO1	HSP90AA1	KMT2A	MICA	NOTCH1	PIK3R1	PSMB12	PSME3	RFC4	SMO	TNFAIP3
ALPK2	BRCA2	CDK4	DDX2	EWSR1	FUBP1	ICOSLG	KMT2C	MICB	NOTCH2	PLCG2	PSMB3	PSME4	RHEB	SOS1	TNFRSF14
AMER1	BRD4	CDK6	DDX3X	EXO1	GABRA6	IDE	KMT2D	MITF	NOTCH3	PMS1	PSMB4	PSME5	RHOA	SOX10	TNFRSF19
AMER1	BRD4	CDK6	DDX3X	EXO1	GABRA6	IDE	KMT2D	MITF	NOTCH3	PMS1	PSMB5	PSME6	RHOA	SOX10	TNFRSF14
APC	BRIP1	CDK8	DICER1	EZH2	GADD45A	IDH1	KRAS	MLH1	NOTCH4	PMS2	PSMB6	PSMG2	RICTOR	SOX17	TNFRSF18
AR	BTX	CDKN1A	DIS3	FAM46C	GATA1	IDH2	LGALS9	MLH3	NPEPPS	POLB	PSMB7	PSMG3	RIT1	SOX2	TNFRSF4
ARAF	C10orf54	CDKN1B	DMD	FANCA	GATA2	IGF1R	LIG1	MORC4	NPM1	POLD1	PSMB8	PSMG4	RNASEH2A	SOX9	TNFRSF9
ARID1A	CALR	CDKN2A	DNER	FANCC	GATA3	IGF2	LIG3	MPL	NRAS	POLD2	PSMB9	PTCH1	RNF43	SPEN	TNKS
ARID1B	CANX	CDKN2B	DNMT3A	FANCD2	GATA4	IGF2R	LMO1	MR1	NRDC	POLD3	PSMB9	PTCH1	RNF43	SPEN	TNKS
ARID2	CARD11	CDKN2C	DOT1L	FANCE	GATA6	IKBKE	LMO1	MR1	NRDC	POLD3	PSMB9	PTCH1	RNF43	SPEN	TNKS
ARID5B	CASP8	CEBPA	EED	FANCF	GATA6	IKZF1	LNPEP	MRE11A	NSD1	POLD4	PSMB7	PTCH1	RNF43	SPEN	TNKS
ASXL1	CBFB	CHD4	EGFR	FANCG	GNAI1	IL7R	LRP1B	MSH3	NTRK2	POLE4	PSMC4	PTPRD	RPA3	STAG2	TP73
ASXL2	CBL	CHKE1	EP300	FAS	GNAI3	INPP4B	LIT1	MSH4	NTRK3	PPP2R1A	PSMC5	QKI	RPA4	STAG2	TP73
ATM	CCND1	CHKE2	EP300	FAT1	GNAQ	IRF4	MAP2K1	MSH5	PALB1	PRDM1	PSMC6	QKI	RPA4	STAG2	TP73
ATR	CCND2	CIC	EPHA3	FBXW7	GNAQ	IRF4	MAP2K2	MSH6	PARK2	PRKAR1A	PSMD1	RAD17	RUNX1	SUJF	TREX1
ATRX	CCND3	CNKSR1	EPHA5	FGF19	GRIN2A	IRS2	MAP2K4	MTOR	PARP1	PRKCG	PSMD10	RAD18	RUNX1T1	SUZ12	TREX1
AURKA	CONE1	COL5A1	EPHA7	FGF3	GSX3B	ITGAV	MAP3K1	MUC17	PAX5	PRKCI	PSMD11	RAD21	SDHA	SVK	TSC2
AURKB	CD200	CREBBP	EPHB1	FGF4	H3F3A	ITGB3	MCL1	MUTYH	PBRM1	PRKCK	PSMD12	RAD50	SDHB	TAP1	TSHR
AXIN1	CD274	CRKL	ERAP1	FGFBP1	HERC1	JAK1	MCM2	MYB	PCNA	PRKDC	PSMD13	RAD51	SDHC	TAP2	U2AF1
AXIN2	CD276	CRLF2	ERAP2	FGFR1	HGF	JAK2	MCM3	MYC	PDCC1LG2	PSMA1	PSMD14	RAD51C	SDHD	TAPBP	VEGFA
AXL	CD40	CSF1R	ERBB2	FGFR2	HIST1H3B	JAK3	MCM4	MYCL	PDGFRA	PSMA2	PSMD2	RARA	SETD2	TAPBP	VEGFD
B2M	CD40LG	CTCF	ERBB3	FGFR3	HLA-A	JUN	MCM5	MYCN	PDGFRB	PSMA3	PSMD3	RAF1	SETD2	TAPBP	VEGFD
BAP1	CD48	CTNNA1	ERBB4	FGFR4	HLA-B	IFI30	MCM6	MYCN	PDGFRB	PSMA3	PSMD3	RAF1	SETD2	TAPBP	VEGFD
WEE1	WT1	XPO1	XRCC5	ZFHX3	ZNF217		LGDN	MYD88	PDIA3	PSMA4	PSMD4	RASA1	SIRT1	TCF7L2	VTGNI

ALK, BRAF, BRD4, EGFR, ERG, ETV1, ETV4, ETV6, EWSR1, FGFR1, FGFR2, FGFR3, MET, MYB, NOTCH2, NRG1, NTRK1, NTRK2, NTRK3, NUTM1, PDGFRA, PDGFRB, RET, ROS1, TERT, TFE

SOMATİK ONKOLOJİK PANELLER

- ☐ **OncoSeq DNALab SOMATİK KANSER PANELİ (70 GEN)**
Örnek Materyali; FFPE (DOKU) veya cfDNA (RAPORLANMA SÜRESİ 14 - 21 Gün)

ALK, APC, ARAF, ATM, ATR, BARD1, BCOR, BRAF, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDK12, CDK4, CDKN2A, CHEK1, CHEK2, DLX3, EGFR, ERBB2, ERCC2, ESR1, EZH2, FANCA, FANCL, FGFR3, HRAS, IDH1, IDH2, KEAP1, KIT, KRAS, MAP2K1, MAP2K2, MET, MLH1, MRE11, MSH2, MSH6, MTOR, NBN, NF1, NFE2L2, NRAS, NTRK1, NTRK2, NTRK3, PALB2, PDGFRA, PIK3CA, PIK3R1, PMS2, POLD1, POLE, PPP2R1A, PTCH1, PTEN, RAD51B, RAD51C, RAD51D, RAD54L, RAF1, RET, ROS1, RPL22, STK11, TERT, TP53, TSC1, TSC2, WNT1

- ☐ **OncoSeq DNALab HOMOLOG REKOMBİNASYON EKSİKLİĞİ (HRD) PANELİ (15 GEN - HRD SKOR)**
Örnek Materyali; FFPE (DOKU) (RAPORLANMA SÜRESİ 14 - 21 Gün)

BRCA1, BRCA2, ATM, BRIP1, BARD1, CDK12, CHEK1, CHEK2, FANCL, PALB2, PPP2R2A, RAD51B, RAD51C, RA51D, RAD54L

- ☐ **OncoSeq DNALab FÜZYON PANELİ (26 RNA GENİ ve 75 FÜZYON GENİ)**
Örnek Materyali; FFPE (DOKU) (RAPORLANMA SÜRESİ 14 - 21 Gün)

ALK, BRAF, BRD4, EGFR, ERG, ETV1, ETV4, ETV6, EWSR1, FGFR1, FGFR2, FGFR3, MET, MYB, NOTCH2, NRG1, NTRK1, NTRK2, NTRK3, NUTM1, PDGFRA, PDGFRB, RET, ROS1, TERT, TFE

- ☐ **OncoSeq DNALab KAPSAMLI BRCA1-BRCA2 LİKİT BİYOPSİ PANELİ (6 GEN)**
Örnek Materyali; cfDNA (RAPORLANMA SÜRESİ 14 - 21 Gün)

BRCA1, BRCA2, TP53, CDH1, PTEN, PALB2

- ☐ **OncoSeq DNALab KAPSAMLI BRCA1-BRCA2 DOKU PANELİ (6 GEN)**
Örnek Materyali; FFPE (DOKU) (RAPORLANMA SÜRESİ 14 - 21 Gün)

BRCA1, BRCA2, TP53, CDH1, PTEN, PALB2

KALITSAL ONKOLOJİK PANELLER

- ☐ **OncoSeq DNALab KAPSAMLI BRCA1-BRCA2 HEREDİTER PANELİ (6 GEN)**
Örnek Materyali; Kan (Germline) (RAPORLANMA SÜRESİ 14-21 Gün)

BRCA1, BRCA2, TP53, CDH1, PTEN, PALB2

- ☐ **OncoSeq DNALab KALITSAL KANSER PANELİ (160 GEN)**
Örnek Materyali; Kan (Germline) (RAPORLANMA SÜRESİ 30-45 Gün)

AIP, ALK, ANKRD26, APC, ATM, AXIN2, BAP1, BARD1, BLM, BMPR1A, BRAF, BRCA1, BRCA2, BRIP1, BUB1B, CBL, CD70, CDC73, CDH1, CDK4, CDKN1B, CDKN1C, CDKN2A, CEBPA, CEP57, CHEK2, CTNNA1, CYLD, DDB2, DDX41, DICER1, DIS3L2, DKC1, EFL1, EGFR, ELANE, EPCAM, ERCC1, ERCC2, ERCC3, ERCC4, ERCC5, ETV6, EXO1, EXT1, EXT2, EZH2, FAM111B, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, FH, FLCN, GALNT12, GATA2, GPC3, GPR101, GREM1, HAVCR2, HNF1, HOXB13, HRAS, IKZF1, KIF1B, KIT, KITLG, KRAS, LZTR1, MAP2K1, MAP2K2, MAX, MEN1, MET, MTF, MLH1, MLH3, MRE11A, MSH2, MSH3, MSH6, MUTYH, NBN, NF1, NF2, NRAS, NSD1, NSUN2, NTHL1, PALB2, PAX5, PDGFRA, PHOX2B, PMS1, PMS2, POLD1, POLE, POLH, POT1, PPM1D, PRF1, PRKARIA, PTCH1, PTEN, PTPN11, RAD50, RAD51C, RAD51D, RAF1, RASA2, RB1, RECQL, RECQL4, REST, RET, RHBDP2, RIT1, RPS20, RRAS, RUNX1, SAMD9, SAMD9L, SBDS, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SHOC2, SLX4, SMAD4, SMARCA4, SMARCB1, SMARCE1, SOS1, SOS2, SPRED1, SRP72, STK11, SUFU, TERC, TERT, TINF2, TMEM127, TP53, TRIP13, TSC1, TSC2, VHL, WRN, WT1, XPA, XPC, XRCC2

- ☐ **OncoSeq DNALab KALITSAL MEME VE OVER KANSER PANELİ (27 GEN)**
Örnek Materyali; Kan (Germline) (RAPORLANMA SÜRESİ 30-45 Gün)

ATM, BARD1, BLM, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, DICER1, EPCAM, FANCM, MLH1, MRE11A, MSH2, MSH6, NBN, NF1, PALB2, PMS2, RAD50, RAD51C, RAD51D, SMARCA4, STK11, PTEN, TP53, XRCC2

- ☐ **OncoSeq DNALab KALITSAL MEME KANSERİ YÜKSEK RİSK PANELİ (7 GEN)**
Örnek Materyali; Kan (Germline) (RAPORLANMA SÜRESİ 30-45 Gün)

BRCA1, BRCA2, CDH1, PALB2, PTEN, STK11, TP53

- ☐ **OncoSeq DNALab KALITSAL KANSER YÜKSEK RİSK PANELİ (27 GEN)**
Örnek Materyali; Kan (Germline) (RAPORLANMA SÜRESİ 30-45 Gün)

APC, ATM, BAP1, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, CDH1, CDKN2A, CDK4, CHEK2, EPCAM, MEN1, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, PALB2, PMS2, POLD1, PTEN, RAD51C, RAD51D, RET, SMAD4, STK11, TP53, VHL7

KLİNİK DETAYLAR / CLINICAL DETAILS

HASTANIN KİŞİSEL KANSER ÖYKÜSÜ / PATIENT PERSONAL HISTORY OF CANCER

- ☐ EVET / YES ☐ HAYIR / NO

EVET İSE / IF YES,

KANSER TİPİ ve EVRESİNİ BELİRTİNİZ / INDICATE THE TYPE AND STAGE OF CANCER

AİLE KANSER ÖYKÜSÜ / FAMILY CANCER HISTORY

HASTA 1	BAŞLANGIÇ YAŞI	HASTA İLİŞKİSİ	CİNSİYET
			☐ KADIN ☐ ERKEK

TEŞHİS

HASTA 2	BAŞLANGIÇ YAŞI	HASTA İLİŞKİSİ	CİNSİYET
			☐ KADIN ☐ ERKEK

TEŞHİS

HASTA 3	BAŞLANGIÇ YAŞI	HASTA İLİŞKİSİ	CİNSİYET
			☐ KADIN ☐ ERKEK

TEŞHİS

HASTA GEÇMİŞİ / PATIENT HISTORY

İLK TEŞHİS / PRIMARY DIAGNOSIS

HASTANIN TUMÖR BÖLGESİ / PATIENT'S TUMOR SITE

EVRE / STAGE

ICD-10 KODU / ICD-10 CODE

PATOLOJİ SONUCU / PATHOLOGY RESULT

ÖRNEK ALIM TARİHİ / DATE OF COLLECTION

HASTA ONAMI / PATIENT CONSENT

Aşağıda yazanları anladım ve onaylıyorum:

- Bu bilgilendirilmiş onamı okudum/okutturdum ve anladığımı beyan ederim.
- Bu testi uygulamanın nedenlerini ve alternatif test seçeneklerinin varlığını yanı sıra, yararları, riskleri ve sınırlamaları da dahil olmak üzere, bu testi beni yönlendiren doktoruma bu onam formunun tüm yönlerini konuşma fırsatım olmuştur.
- Beni yönlendiren doktoruma, DNA Laboratuvarları Genetik Hastalıklar Değerlendirme Merkezi'ne iletilmek üzere kan örneğimin alınması ve gerekli test çalışmalarının yapılması için, ilgili laboratuvara gönderilmesine izin veriyorum.
- DNA Laboratuvarları Genetik Hastalıklar Değerlendirme Merkezi'ne onam formu üzerinde belirtilen testi uygulaması için izin veriyorum.
- DNA Laboratuvarları Genetik Hastalıklar Değerlendirme Merkezi'ne onam formu üzerinde belirtilen test sonucunun doktoruma gönderilmesi için izin veriyorum.
- Bilgi formunu doldurmak için verdiğim tüm bilgilerin, bilğim ışığında doğru olduğunu onaylıyorum.
- Arka sayfada bulunan Kişisel Verilerin Korunması Kanunu Kapsamında Hasta Aydınlatma Metnini ve Hasta Bilgi ve Onam Formu'nu okudum/okutturdum ve anladığımı beyan ederim. Bildirilen kişisel bilgilerimin işlenmesine açık rızam olduğunu beyan ederim.
- "Bilgilerimin yönetimi ve yayımlanması ile ilgili aşağıdaki bilgileri okuduğumu ve anladığımı kabul ediyorum: DNA Laboratuvarı, yasal olarak uygulanabilir anlaşmalar yoluyla, laboratuvar faaliyetlerinin yerine getirilmesi sırasında elde edilen veya oluşturulan tüm hasta bilgilerin yönetiminden sorumludur. Hasta bilgilerinin yönetimi gizlilik ve mahremiyeti içermektedir. Laboratuvarımız, kamuya açıklamak istediği bilgiler konusunda müşteriyi ve/veya hastayı önceden bildirmektedir. Müşterinin ve/veya hastanın kamuya açık hale getirdiği bilgiler dışında veya laboratuvar ile hasta arasında mutabık kalındığında (örneğin şikayetlere yanıt vermek amacıyla), diğer tüm bilgiler özel bilgi olarak dikkate alınır ve gizli olarak kabul edilmektedir.

HASTA İMZASI	TARİH	KLİNİSYEN İMZASI	TARİH

Laboratuvar, kanunen gizli bilgileri yayınlaması istendiğinde veya sözleşmeye dayalı düzenlemelerle yetkilendirildiğinde, kanunen yasaklanmadığı sürece, ilgili hastaya yayımlanan bilgiler hakkında bilgi vermektedir. Hasta hakkında hasta dışında bir kaynaktan (örneğin şikayeti, düzenleyici) gelen bilgiler laboratuvar tarafından gizli tutulmaktadır. Kaynağın kimliği laboratuvar tarafından gizli tutulmakta ve kaynak ile mutabık kalinmadıkça hasta ile paylaşılmamaktadır."

İSTEM YAPAN KLİNİSYEN BEYANI / DECLARATION OF PHYSICIAN

Bu belgeyi onaylıyorum.

- "OncoSeq DNALab Somatik Paneli" veya "OncoSeq DNALab Kalıtsal Kanser Paneli" testinin yalnızca bu formda talep edilen hastalıklara test edeceği, "OncoSeq DNALab" veya "OncoSeq DNALab Kalıtsal Kanser Paneli" testi ile ilgili olarak yararları, riskleri ve sınırlamaları da dâhil olmak üzere bu onamın içeriği konusunda hasta bilgilendirilmiş olup, "OncoSeq DNALab" veya "OncoSeq DNALab Kalıtsal Kanser Paneli" testini uygulamak için hastadan bilgilendirilmiş onam aldığımı beyan ederim.
- Hastanın "OncoSeq DNALab" testi veya "OncoSeq DNALab Kalıtsal Kanser Paneli" ile ilgili tüm sorularını cevapladım.
- Bu form hastanın istek ve talimatlarına göre dolduruldu.
- Hastanın bilgilendirilmiş onamını aldım ve onaylıyorum.
- Arka sayfada bulunan Kişisel Verilerin Korunması Kanunu Kapsamında bildirilen kişisel bilgilerimin işlenmesine açık rızam olduğunu beyan ederim.

DNA Laboratuvarları Sağlık ve Bio Teknoloji Hizmetleri Anonim Şirketi ("DNA Laboratuvarları") olarak, 6698 sayılı Kişisel Verilerin Korunması Kanunu uyarınca ("KVKK"), Veri Sorumlusu sıfatıyla KVKK kapsamındaki aydınlatma yükümlülüğümüz çerçevesinde, hasta ve yakınlarımızın veri güvenliğini göz önünde bulundurarak, özel hayatın gizliliği, temel hak ve özgürlüklerin korunmasına verdiğimiz önem dolayısıyla, kişisel verilerinizin işleme amaçları, hukuki nedenleri, toplanma yöntemi, kimlere aktarılabileceği ve KVKK kapsamında size tanınan haklara ilişkin olarak sizleri bilgilendirmek istiyoruz.

1. Hangi Kişisel Verilerinizi İşliyoruz?

Hastalarımıza genetik tanı hizmeti sunmak için çeşitli kişisel verileri KVKK ve diğer ilgili mevzuat kapsamında yer alan ilke ve şartlara uygun olarak toplamaktayız. Hastalarımıza genetik tanı hizmeti sunmak için aşağıdaki veriler genetik tanı merkezimiz tarafından hastalarımızdan, tıbbi teşhis, hizmetlerinin yürütülmesi amacıyla toplanmaktadır:

- Adınız, soyadınız,
- T.C. kimlik bilgileriniz, pasaport numaranız,
- Doğum yeri ve tarihiniz,
- Cinsiyetiniz,
- Adresiniz,
- Telefon numaranız,
- E-posta adresiniz,
- Banka hesap numaranız, iban numaranız gibi ödeme ve faturalamaya ilişkin finansal verileriniz,
- Tüm tıbbi teşhis hizmetlerinin yürütülmesi sırasında elde edilen genetik verisi başta olmak üzere genel ve özel nitelikli kişisel verileriniz örneğin laboratuvar sonuçlarınız, test sonuçlarınız, muayene verileriniz,
- Genetik tanı merkezimizi ziyaretiniz sırasında kapalı devre kamera sistemi görüntü ve kaydı,
- Anket, öneri, teşekkür ve şikayet verileriniz,
- E-posta, web sitesi iletişim formu, çağrı merkezi veya diğer sair kanallar ile bize ulaştığınızda paylaştığınız diğer verileriniz.

2. Kişisel Verilerinizi Hangi Amaçlarla İşliyoruz?

Yukarıda yer alan Kişisel ve Özel Nitelikli Kişisel Verileriniz;

- 3359 sayılı Sağlık Hizmetleri Temel Kanunu, Genetik Hastalıklar Değerlendirme Merkezleri Yönetmeliği, Hasta Hakları Yönetmeliği, Kişisel Sağlık Verileri Hakkında Yönetmelik ve ilgili diğer mevzuatlarda yer alan hukuki yükümlülüklerimizi yerine getirme;
- Tıbbi teşhis hizmetlerinin yürütülmesi, laboratuvar hizmetleri ile finansmanının planlanması ve yönetimi;
- Randevu aldığınız takdirde randevunuza ilişkin size bilgi sağlama;
- Hizmetlerimizi geliştirmek amacıyla analiz yapma;
- Faturalandırma yapılması;
- Kimliğinizin doğrulanması;
- Suistimal ve yetkisiz işlemlerin izlenmesi ve engellenmesi;
- Risk yönetimi ve kalite geliştirme aktivitelerinin yerine getirilmesi;
- Araştırma yapılması,
- Laboratuvar hizmetlerimize ilişkin her türlü soru ve şikâyetinize cevap verilebilmesi;
- Hizmetlerimize ilişkin soru veya şikâyetlerinize yanıt verme;
- DNA Laboratuvarlarımızın iç politika ve prensiplerine uyum sağlama ile arşiv faaliyetlerinin yürütülmesi amaçları ile işlenecek, kaydedilecek, depolanacak, muhafaza edilecek, sınıflandırılacaktır.

3. Kişisel Verilerinizi Kimlere ve Hangi Amaçlarla Aktarıyoruz?

Kamu güvenliğine ilişkin hususlarda ve doğabilecek hukuki uyumazlıklarda, talep halinde ve mevzuat gereği savcılıklara, mahkemelere ve ilgili kamu görevlilerine bilgi verebilmek için; ve gerektiğinde yukarıda belirttiğimiz amaçlar dahilinde yetkili kamu kurum ve kuruluşlarına, hukuki süreçlerin takibi için anlaşmalı olduğumuz avukatlık bürolarına, şirketimizin mali bilançolarının oluşturulması için mali müşavirlere, evrak gönderebilmemiz amacıyla kargo şirketlerine ve hasta takip faaliyetlerini yürütebilmek için bilişim desteği aldığımız şirketlere, açık rızanız olması halinde test sonuçlarınız belirttiğiniz yakınlarınıza aktarılabilecektir.

4. Kişisel Verilerinizin Toplanma Yöntemleri Ve Bunlara İlişkin Hukuki Sebepler Nelerdir?

Yukarıda belirtilen kişisel verileriniz 6698 sayılı Kanun'un 5. ve 6. maddelerinde belirtilen (i) kanunlarda açıkça öngörülmesi (ii) veri sorumlusunun hukuki yükümlülüğünü yerine getirebilmesi için zorunlu olması (iii) bir sözleşmenin kurulması veya ifasıyla doğrudan doğruya ilgili olması kaydıyla, sözleşmenin taraflarına ait kişisel verilerin işlenmesinin gerekli olması (iv) ilgili kişinin temel hak ve özgürlüklerine zarar vermemek kaydıyla veri sorumlusunun meşru menfaati için zorunlu olması, (v) aşağıda belirtilen verileriniz ise açık rızanızla dayanarak işlenecektir:

- Kimlik verileriniz (adınız, soyadınız, doğum tarihiniz, cinsiyetiniz, imzanız)
- Sağlık verileriniz (detaylı sağlık bilgileriniz)
- Genetik verileriniz (test sonuçlarınız)

Kişisel verileriniz, işbu Aydınlatma Metninde belirtilen amaçlar kapsamında Kanun'un 4. Maddesinde sayılan Genel İlkelere uygun olarak;

- a) Hukuka ve dürüstlük kurallarına uygun olmak,
- b) Doğru ve gerektiğinde güncel olmak kaydıyla,
- c) Belirli, açık ve meşru amaçlar ile,
- d) İşlendikleri amaçla bağlantılı, sınırlı ve ölçülü olarak,
- e) İlgili mevzuatta öngörülen veya işlendikleri amaç için gerekli olan süre kadar muhafaza edilmek üzere otomatik olan ya da herhangi bir veri kayıt sisteminin parçası olmak kaydıyla otomatik olmayan yollarla (e-mail, kağıt ortamında, formlarla, telefonla vb.) işlenecek, kaydedilecek, depolanacak, muhafaza edilecek, sınıflandırılacak ve gerektiğinde yukarıda belirtilen yerlere aktarılabilecektir.

5. Kişisel Verilerin İşlenmesine Dair Haklarınız Nelerdir ve Bu Haklara Nasıl Erişebilirsiniz?

Anayasa'nın 20. maddesinde herkesin, kendisiyle ilgili kişisel veriler hakkında bilgilendirilme hakkına sahip olduğu ortaya konulmuştur. KVKK'nın 11. maddesinde kişisel veri sahibinin kanun kapsamındaki hakları sayılmıştır. KVKK kapsamındaki haklarınıza ilişkin taleplerinizi "Veri Sorumlusuna Başvuru Usul ve Esasları Hakkında Tebliğ" Madde 5'e göre DNA Laboratuvarları Sağlık ve Bio Teknoloji Hizmetleri Anonim Şirketi'ne yazılı olarak veya kayıtlı elektronik posta (KEP) adresi, güvenli elektronik imza, mobil imza ya da ilgili kişi tarafından veri sorumlusuna daha önce bildirilen ve veri sorumlusunun sisteminde kayıtlı bulunan elektronik posta adresini kullanarak suretli iletebilirsiniz.

Veri Sorumlusu: DNA Laboratuvarları Sağlık ve Bio Teknoloji Hizmetleri Anonim Şirketi

Adres: Teşvikiye Mahallesi Hakkı Yeten Caddesi No:23/4 Şişli/İstanbul

Mail: kvkk@dnalab.com.tr

GENETİK TESTLER HAKKINDA GENEL BİLGİLER

GENETİK TEST

Bu testin amacı, hedef bölge dizilerindeki değişiklikleri veya kromozomların yapısındaki değişiklikleri tanımlar veya tümörünüzün mutasyon yükünü belirleyerek genetik özelliklerini anlamaktır.

ÖRNEK TOPLAMA

"OncoSeq DNALab" testi, ilgili numunelerin (cfDNA, periferik kan, Taze Doku veya FFPE) toplanmasını gerektirir. Doktorunuz, sağlanan numunenin çalışılması ve analizi için DNA Laboratuvarları Genetik Hastalıklar Değerlendirme Merkezi laboratuvarlarına gönderecektir. Numune bozulması, numune kontaminasyonu, yetersiz numune miktarı veya numunenin yanlış gönderilmesi durumunda bazen ek numune gerekebilir.

SONUÇ YORUMLAMA

Sonuçlar, testlerin yanında yazan gün süreleri içerisinde doğrudan doktorunuza iletilir. Bu testi talep eden doktorunuz, testin belirli kullanımlarını ve sınırlamalarını anlamaktan, bu bilgileri size iletmekten ve olabilecek tüm soruları yanıtlamaktan sorumludur.

AÇIKLAMA

DNA Laboratuvarları Genetik Hastalıklar Değerlendirme Merkezi, birçok testten akredite edilmiş, son teknoloji cihaz parkuruna sahip genetik test laboratuvarıdır. Test, standartlar altında güvenilir bir şekilde gerçekleştirilmesi için gerekli tüm önlemler alınmaktadır. "OncoSeq DNALab" testinin doğruluk oranı yüksektir. Ancak teknik ve biyolojik nedenlerden dolayı yanlış pozitif ve yanlış negatif sonuçlar için küçük bir olasılık vardır. Nadir olmakla birlikte, bu nedenler bunlarla sınırlı olmamak kaydıyla şunları içerir: yanlış etiketlenmiş numuneler, klinik/tıbbi bilgilerin yanlış bildirilmesi, nadir gerçekleşen teknik hatalar veya değişikliğin gerçekleşmeyeceği kadar küçük bir hücre yüzdesinde değişikliklerin varlığı gibi diğer nadir olaylar test tarafından tespit edilemeyebilir. Analiz yalnızca talep edilen testler için özeldir. Bu test, değerlendirilen hedef bölgelerdeki tüm varyantları veya tüm yapısal değişiklikleri tespit etmeyecektir. Bazı tespit edilmemiş değişimler kanserle ilişkili de olabilir.

Tümör profil numunelerin alınması, teşhis sürecinin önemli bir parçasıdır. Ancak genetik testler her zaman kesin bir cevap vermeyebilir. Bazı durumlarda, testler mevcut olsa bile genomik değişiklikleri tanımlamayabilir. Bu, mevcut tıbbi bilgi veya test teknolojisindeki sınırlamalardan kaynaklanıyor olabilir. Ayrıca, tümör genetik profilinin belirlenmesi her zaman potansiyel tedavi seçeneklerini belirlemeyebilir.

FAYDALAR

Genetik test sonuçlarınız size ve doktorunuza sağlığınız ve yönetiminiz hakkında bilinçli seçimler yapmanıza yardımcı olabilir. Bu genetik testi yaptırmadan önce ve yaptırdıktan sonra genetik danışmanlık almanız önerilir.

