

# علاج کے لیے باخبر رضامندی جس میں جامع جینیاتی تجزیہ شامل ہے

## معالج کی معلومات

طبيب، شعبہ، ہسپتال سے درخواست:

پوچھ گچھ کی طرف اشارہ:

میں نے اس مریض/والدین/سرپرست/قربیبی/رشتہ دار وغیرہ کو جامع جینیاتی تجزیہ کے ممکنہ نتائج اور حدود سے آگاہ کیا ہے۔ ہر نے اس کے مضمرات اور مریضوں کے ڈیٹا کو ذخیرہ کرنے پر تبادلہ خیال کیا ہے۔

تاریخ \_\_\_\_\_ بڑے حروف میں عملے کے ممبر کا نام \_\_\_\_\_

## میری خواہشات

مریض کا نام: \_\_\_\_\_

سول رجسٹریشن نمبر: \_\_\_\_\_

میں تصدیق کرتا ہوں کہ میں چاہتا ہوں کہ جینیاتی تجزیہ کیا جائے۔

مجھے اطلاع دی گئی ہے کہ قبل از پیدائشی جانچ کے سلسلے میں ایک جامع جینیاتی تجزیہ ایسے نتائج فراہم کر سکتا ہے جس میں دیگر بیماریوں کے نمایاں طور پر بڑھتے ہوئے خطرے (اہم صحت سے متعلقہ نتائج) کے بارے میں معلومات شامل ہو۔

میں صحت سے متعلق متعلقہ اہم نتائج کے حوالے سے مندرجہ ذیل فیصلہ کرتا ہوں (صرف ایک بائیں ٹک آف):

میں صحت سے متعلق اہم حادثاتی نتائج کے بارے میں معلومات چاہتا ہوں یہاں تک کہ جہاں سروک تھام/علاج کا کوئی امکان نہ ہو۔

میں صرف صحت سے متعلق اہم حادثاتی نتائج کے بارے میں معلومات چاہتا ہوں اگر سروک تھام/علاج کا امکان ہو۔

میں صحت سے متعلق اہم حادثاتی نتائج پر معلومات نہیں چاہتا۔

تاہم، آپ کو اس بات سے آگاہ ہونا چاہیے کہ بہت کم معاملات میں آپ اور آپ کے خاندان کے لیے صحت کے ایسے اہم مضمرات کے ساتھ اتفاقی نتائج برآمد ہو سکتے ہیں کہ آپ کے علاج کی ذمہ داری ہو سکتی ہے کہ آپ کو مطلع کریں یہاں تک کہ اگر آپ نے حادثاتی نتائج کے بارے میں معلومات حاصل نہ کرنے کا انتخاب کیا ہو۔

اگر علاج کی جگہ - میرا علاج ختم ہونے کے بعد - میرے جنین کے لیے کئے گئے جینیاتی تجزیے کے بارے میں نیا علم حاصل کرتا ہے، جس سے میرے یا میرے جنین کے صحت پر اثرات پڑ سکتے ہیں تو مجھ سے رابطہ کیا جا سکتا ہے۔

جی ہاں  نہیں

## میرے جینیاتی ڈیٹا سے متعلق فیصلے کرنے کے میرے حق کے بارے میں معلومات

- مجھے مطلع کیا گیا ہے کہ میرا جینیاتی ڈیٹا میرے علاج میں اور ان مقاصد کے لیے استعمال کیا جاتا ہے جو اس سے براہ راست تعلق رکھتے ہیں، اور یہ کہ میرا جینیاتی ڈیٹا قابل اطلاق قواعد کے مطابق تحقیقی منصوبوں میں بھی استعمال کیا جا سکتا ہے۔
- مجھے مطلع کیا گیا ہے کہ میں سائنسی مقاصد کے لیے ٹشو نمونوں کے استعمال کے لیے قومی ڈیٹا بیس برائے عدم رضامندی (Væsanvendelsesregisteret) کے اندراج کے ذریعے تحقیق کے لیے اپنا جینیاتی ڈیٹا استعمال کرنے سے ہمیشہ انکار کر سکتا ہوں، اور مجھے اس پر مواد ملا ہے (فارم)۔ درخواست پر میں فارم بھرنے میں مدد حاصل کر سکتا ہوں۔
- مجھے بتایا گیا ہے کہ میرا جینیاتی ڈیٹا ڈینش Nationalt Genom Center ( نیشنل جینوم سینٹر) میں محفوظ ہے۔

دستخط شدہ فارم ڈاکٹر کو واپس کر دیا جاتا ہے جس نے اسے آپ کے حوالے کیا