

 <p>AS FO Azienda sanitaria Friuli Occidentale</p> <p>REGIONE AUTONOMA FRIULI VENEZIA GIULIA</p>	<p>DIPARTIMENTO DI MEDICINA DI LABORATORIO</p> <p>S.S.D. LABORATORIO DI GENETICA MEDICA</p>	
--	---	--

CONSENSO ALL'ESECUZIONE DI TEST GENETICI SU SANGUE PERIFERICO

Io sottoscritto/a
nato/a a (.....) il
genitore/tutore di (nome del paziente, data di nascita)
- *dichiaro di aver ricevuto dettagliata ed esauriente informazione sulle implicazioni dell'analisi genetica
propostami e di averne compreso l'utilità ed i limiti durante il colloquio con il/la dr/ssa*
- *dichiaro di essere stato informato/a che il test genetico sotto indicato verrà eseguito presso altra sede
(.....);*
- *dichiaro di essere stato informato/a che il materiale genetico ottenuto dal campione biologico prelevato
verrà utilizzato esclusivamente per il test genetico sotto indicato.*

Pertanto sulla base delle informazioni ricevute, il/la sottoscritto/a

- acconsente* *non acconsente* al prelievo di materiale biologico per la seguente indagine:
- analisi citogenetica del cariotipo
- analisi molecolare per / del gene

Mi impegno a comunicare per iscritto ogni eventuale cambiamento di opinione in merito a quanto dichiarato
mediante l'utilizzo del modulo di REVOCA che è a mia disposizione presso la segreteria della S.S.D.
Laboratorio di Genetica Medica.

Data Firma

Firma di chi ha raccolto e illustrato il consenso:

Il trattamento dei dati personali è conforme alle disposizioni contenute nel **Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n°196 e successivi adeguamenti (D.L. 101 del 10 Agosto 2018) - Codice in materia di protezione dei dati personali** - e nel **Provvedimento dell'Autorità Garante del 15.12.2016 e successive modifiche - Autorizzazione al trattamento dei dati genetici**. Per i test eseguiti in sede, il Titolare del trattamento è l'Azienda Sanitaria Friuli Occidentale - Sede di Pordenone e il Responsabile del trattamento è il direttore della S.S.D. Laboratorio di Genetica Medica; per i test eseguiti fuori sede, il Titolare del trattamento è l'Ente che riceve il campione e il Responsabile del trattamento è il direttore della struttura presso cui viene eseguita l'indagine.