

	AANVRAAGFORMULIER NIPT (Niet-Invasieve Prenatale Test)
	Laboratorium Klinische Biologie Augustijnslei 100, 2930 Brasschaat Tel: 03/650.50.34 Fax: 03/650.52.41 e-mail: laboklina@klina.be
	Whole genome NIPT voor screening van trisomie 13,18 en 21 vanaf de 12^{de} zwangerschapsweek. Uitgevoerd met VeriSeq NIPT Solution v2 (Illumina) in samenwerking met het BELNIPT consortium
<i>Het is de verantwoordelijkheid van de aanvrager om het aanvraagformulier volledig en op de correcte wijze in te vullen, te ondertekenen en de noodzakelijke klinische gegevens kenbaar te maken aan het laboratorium.</i>	
GEGEVENS MOEDER (volledig invullen of etiket kleven a.u.b.) Naam: Voornaam: Geslacht: ☐ M ☐ V Adres: Nr. Postnr.: Gemeente: Geboortedatum: - - Mutualiteitsgegevens: ☐ Ambulant ☐ Verblijvend Rijksregisternummer:	GEGEVENS AANVRAGER Dr. RIZIV nr.: Aanvraagdatum (DD-MM-JJJJ): - - Handtekening:
NIPT (trisomie 13, 18, 21 screening > 12 weken) (544)	
<u>Aanvullende gegevens moeder:</u> Gewicht vóór zwangerschap: kg Lengte: cm Roker: ☐ Ja ☐ Nee ☐ Onbekend Gekende maternale aneuploidie of familiale anamnese genetische aandoeningen: ☐ Ja ☐ Nee ☐ Onbekend Specificeer:	
<u>Belangrijke pre-analytische gegevens of contra-indicaties:</u> ☐ Heparine/LMWH therapie ☐ Bloedtransfusie < 3 maanden ☐ Stamceltransplantatie ☐ Orgaantransplantatie ☐ Maligniteit bij moeder ☐ Auto-immuun ziekte (SLE, RA, thyroïditis, ...) specificeer:	
<u>Geïnformeerde toestemming:</u> VERPLICHT IN TE VULLEN OP ACHTERZIJDE! NIPT zal <u>NIET</u> uitgevoerd worden wanneer de geïnformeerde toestemming op de achterzijde niet is ondertekend.	
<u>Zwangerschapsgegevens:</u> Zwangerschapsduur bij NIPT aanvraag: w d (minimaal. 12 weken) Verwachte geboortedatum: / / ☐ Eiceldonatie ☐ Meerlingzwangerschap → ☐ DCDA (dichoriaal-diamniotisch) ☐ MCDA (monochoriaal-diamniotisch) ☐ MCMA (monochoriaal-monamniotisch) Aantal foetussen: ☐ Indien aanvankelijk meerling zwangerschap, specificeer: <u>Risicofactoren:</u> ☐ Echografische afwijking: Specificeer: ☐ (Familiaal) antecedent trisomie: Specificeer:	<u>Staalafname:</u> - Afname van 1 Streck buis (geen vlindernaald gebruiken!) - Stalen voorzichtig opmengen (zachte, 10-voudige inversie) - Bewaring op kamertemperatuur. Transport < 24 uur naar het laboratorium, niet in het weekend. Nooit transporteren via buizenpostsysteem! <u>Datum afname:</u> / / <u>Tijdstip afname:</u> u min <u>Initialen:</u> <u>Paraaf:</u>

NIPT: GEÏNFORMEERDE TOESTEMMING VAN DE MOEDER

1. Ik ben geïnformeerd over de mogelijkheden en beperkingen van NIPT, zoals beschreven in de NIPT informatiebrochure en het bijhorende informatiefilmpje dat beschikbaar wordt gesteld op de website van het laboratorium (labogids) of via onderstaande QR-code. Ik heb de mogelijkheid gehad om aan mijn arts extra informatie te vragen.



2. Ik begrijp dat NIPT wordt uitgevoerd op een bloedstaal van de moeder, dit vanaf 12 weken zwangerschapsduur. Ik weet dat NIPT voor een groot deel terugbetaald wordt en dat de kostprijs voor mij maximaal 8.68 euro bedraagt, indien ik bij een Belgisch ziekenfonds ben aangesloten.
3. Ik begrijp dat NIPT een 'screeningsonderzoek' is naar trisomie 21 (Down syndroom), 18 en 13. Ik begrijp dat in het geval van een normaal NIPT resultaat de kans dat de baby toch een trisomie 21, 18 of 13 heeft heel klein is, maar niet volledig uitgesloten is ('vals negatief' resultaat). Aangezien NIPT ook 'vals positieve' resultaten kan geven, dient een afwijkend NIPT resultaat steeds bevestigd te worden met behulp van een invasief prenataal onderzoek (meestal vruchtwaterpunctie).
4. Ik begrijp dat NIPT niet bedoeld is om andere afwijkingen dan trisomie 21, 18 of 13 aan te tonen. Dus, indien het resultaat van NIPT als normaal gerapporteerd wordt, geeft dit geen garantie dat mijn baby geen afwijking heeft. Ik begrijp dan ook dat voor het opsporen van andere genetische aandoeningen andere testen nodig zijn.
5. Het is wel zo dat tijdens de NIPT soms ook 'toevallig' informatie over andere chromosomen dan chromosomen 21, 18 en 13 opgepikt wordt. Wanneer dat kan leiden tot preventieve of therapeutische ingrepen bij de moeder of de baby, wordt deze informatie mij meegedeeld door de gynaecoloog.
6. Andere mogelijke 'toevallige' bevindingen van NIPT kunnen afwijkingen van de geslachtschromosomen zijn. Ik heb goed begrepen wat dit zou kunnen betekenen voor mijn baby. Ik kruis hieronder 'ja' aan indien ik op de hoogte gesteld wil worden van een eventueel verhoogd risico op afwijkingen van de geslachtschromosomen. In dat geval zal ik een grondige genetische counseling krijgen over de betekenis van het resultaat en de verdere opties.

☐ **Ja, indien NIPT wijst op een verhoogd risico op een afwijking van de geslachtschromosomen, wil ik dit weten.**

7. Ik begrijp dat NIPT de mogelijkheid biedt om, met grote waarschijnlijkheid (> 95%), het geslacht van de baby te bepalen. Een echografische bevestiging van de geslachtsbepaling is echter steeds aangewezen. Ik wil het geslacht van de foetus vernemen enkel en alleen indien ik hieronder 'ja' heb aangekruist.

☐ **Ja, ik wil het geslacht van de foetus vernemen (545)**

8. Ik begrijp dat in zeldzame gevallen geen resultaat kan bekomen worden. In dat geval zal ik gecontacteerd worden met de vraag om éénmalig een nieuw bloedstaal te laten afnemen (zonder extra kosten voor mijzelf).
9. Ik geef hierbij toestemming om mijn DNA gegevens en restmateriaal voor onbepaalde tijd te bewaren zodat het gebruikt kan worden voor onderzoek, ontwikkeling en opleidingsdoeleinden. Het DNA wordt hiervoor geanonimiseerd dus uw privacy blijft gegarandeerd. Ik begrijp dat mijn gegevens en NIPT resultaten in een database opgenomen worden. Deze databank wordt onder andere gebruikt om de kwaliteit van de prenatale screening in Vlaanderen te controleren. Mijn gegevens zijn goed beschermd. Ik kan vragen om mijn gegevens te verwijderen uit de databank zonder nadelig gevolg voor mezelf.
10. Ik begrijp ook dat ik kan opgebeld worden door een arts van het laboratorium indien bijkomende gegevens, bijvoorbeeld van na de geboorte, gewenst zijn.

Akkoord moeder

Naam:

Datum: / /

e-mailadres:

Telefoonnummer:

Handtekening: