

TODOS OS DADOS SÃO IMPRESCINDÍVEIS

Data da coleta: \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

Hora da coleta: \_\_\_\_\_ : \_\_\_\_\_

## Dados do paciente

Nome: \_\_\_\_\_

Sobrenome: \_\_\_\_\_

Semanas de Gestação por Ecografia: \_\_\_\_\_

Número de embriões: \_\_\_\_\_

Amostra remetida: Sangue EDTA

Quantidade: \_\_\_\_\_ Nº de tubos: \_\_\_\_\_

Estudo solicitado:  Determinação do Se

Detecção de RHD F

## Dados complementares

Idade da mãe: \_\_\_\_\_ anos

D.U.M.: \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

Grupo sanguíneo: \_\_\_\_\_ RH: \_\_\_\_\_

Médico solicitante: \_\_\_\_\_

FAX: \_\_\_\_\_

Assinatura

A identificação da presença de DNA fetal livre (cffDNA) em plasma materno em 1997, abriu um novo campo para investigação com fim de reduzir o uso de métodos convencionais de diagnóstico pré-natal (biopsia coriônica, amniocentese) que implicam em aumento no risco de perda fetal. O cffDNA representa 3-6% do DNA total livre em plasma materno, sua quantidade aumenta com a idade gestacional e é eliminado completamente nas horas subsequentes ao parto. Hoje em dia é possível a detecção de sequências de DNA ausentes na mãe e herdadas pelo pai de maneira fiel mediante a técnica de PCR quantitativa em tempo real.

Referente a IT-0032 Controle de Documentos e Registros/ Versão 01

**TODOS OS DADOS SÃO IMPRESCINDÍVEIS**

Baseando-se neste princípio, as primeiras aplicações clínicas já disponíveis são a detecção de sequências específicas do cromossomo Y (determinação do sexo fetal) e do gene RHD ou gestantes negativas. Dependendo das sequências analisadas o teste apresenta sensibilidades distintas, aumentando sua confiabilidade com as semanas de gestação.

AUTORIZO o DB - Diagnósticos do Brasil a realizar o estudo no material extraído.

FUI SUFICIENTE INFORMADA dos seguintes aspectos relacionados ao exame:

ÿ A determinação do sexo fetal apresenta uma confiabilidade de 99% a partir da 11ª semana de gestação.

ÿ A detecção do RHD fetal apresenta uma confiabilidade de 99% a partir da 15ª semana de gestação.

ÿ Em casos de gestação múltipla o exame não permite discriminar entre ambos os fetos.

ÿ O exame não implica em nenhum tipo de diagnóstico de doenças genéticas.

ÿ É possível que seja necessário confirmar resultados ambíguos em uma nova amostra.

---

Assinatura da paciente