

REQUISIÇÃO DE TESTE MOLECULAR AVALIAÇÃO GENÉTICA DE MIOCARDIOPATIA HIPERTRÓFICA

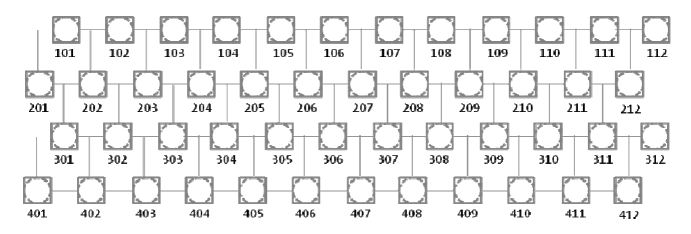
IDENTIFICAÇÃO DO CASO INDEX (DOENTE/PROPOSITO)/ FAMILIAR (campo obrigatório, riscar o que não interessa)

Acrónimo: (1º letra de cada nome ou um número) ; Idade: Etnia e origem geográfica: - do propósito, - do Pai Nº processo hospitalar/consulta:	; ,	C	ta de identificação / tódigo de barras ço a vinheta de identificação /
IDENTIFICAÇÃO DA AMOSTRA (campo obrigatório)			
☐ Sangue total; ☐ DNA; ☐ Células de epitélio bucal ou s	saliva; Outro		URGENTE Motivo:
INFORMAÇÃO DO MÉDICO (campo obrigatório)			
Médico			
Morada			
Instituição:			
Telefone: Fax:			
TESTE MOLECULAR REQUERIDO (campo obrigatório)			
Avaliação genética de miocardiopatia hipertrófic	ca 🗌		*
Avaliação das alterações genéticas que são considavaliadas alterações genéticas que estão relacionado maioritariamente alterações a nível 1) mecânico que bioquímico, que avaliam as alterações genéticas que relaciona com a atividade da ATPase da miosina. Ne genes, associadas à miocardiopatia hipertrófica.	os com o mecanismos de dizem respeito à cinétic e alteram a sensibilidade	e contração carc a entre as prote e ao cálcio e 3)	líaca e que englobam ínas sarcoméricos; 2) bioenergético que se



INFORMAÇÃO FAMILIAR

Identificação na árvore genealógica do caso índex (doente ou propósito) e familiares. Assinalar o indivíduo do presente estudo com uma 🗸 .



Posição na árvore	Nº processo hospitalar / acrónimo	Informação clínica e data de diagnóstico	

INFORMAÇÃO CLÍNICA/ EXAMES COMPLEMENTARES DE DIAGNÓSTICO
TERAPÊUTICA
ANEXO ☐ Tubos marcados com a informação relativa ao caso <i>índex</i> (doente, propósito) / familiar
Sangue total (preferencial), Data de colheita: / / , Condições: 4mL em tubo de hemograma com spray K ₂ EDTA DNA, Data de colheita: / ; VolumeμL; Concentração μg/mL; Método de Purificação:
Condições: mínimo 300ng a 25ng/µL, 🗌 Células de epitélio bucal ou saliva, Condições Ex: <i>Oragene DNA collection kit</i> , Genotek

DOCUMENTOS ASSINADOS PELO MÉDICO

Termo de responsabilidade $\ \square$	
Autorizo o tratamento de dados digitais: sim $\ \square$ não $\ \square$	
Autorizo que o produto biológico seja utilizado na investigação da doença: sim $\ \Box$	não [



Acrónimo:	(1 ⁸ letra de cada nome ou um número)			
Nº processo h	ospitalar/consulta:			
INFORMAÇÃO	RELATIVA AO CONSENTIMENTO INFORMADO (obrigatória a assinatura)			
A MINHA ASSINATURA NO DOCUMENTO DE CONSENTIMENTO INFORMADO FOI REALIZADA APÓS A ASSINATURA DO DOENTE / INDIVÍDUO. SEREI RESPONSÁVEL POR GUARDAR O REFERIDO DOCUMENTO.				
Da	ta:/; Assinatura do Médico:			