



6. בעקבות فحص طبي اعتيادي فيه يتم الحصول على نتائج إيجابية أو سلبية، في بعض الأحيان بفحص الاكسوم يتم الحصول على متغيرات كثيرة والتي من الممكن الا تمكنا من معرفة أيها منها هو المسبب للمرض الوراثي. هذا الشيء قد ينبع بسبب قلة المعلومات الطبية المتواجدة عالمياً في لحظة تحليل نتائج الفحص.
7. مما ذكر سابقاً، يجب معرفة ان عدم ايجاد مسبب للمرض بتقنية الاكسوم لا تعني عدم وجود مرض وراثي لدى الشخص الذي تم فحصه.

ج. التبليغ بالنتائج

1. بعد تحليل النتائج، يتم ارسال ملخص لنتيجة فحص الاكسوم للمرجع الذي قام بإرسال الشخص الذي أجرى فحص الاكسوم والذي بدوره يقوم بنقل النتائج لمن خضع للفحص، بمصاحبة استشارة وراثية.
2. نتائج الفحوصات التي تمت لأفراد العائلة يتم نقلها لهم بمرافقة استشارة وراثية فقط في حالة الحصول على موافقتهم للحصول على النتائج.
3. من الممكن إعطاء الشخص الذي خضع لفحص الاكسوم ملف النتائج الخارج من الجهاز (ملفات تسمى FASTQ) وذلك بدون دفع إضافي.
4. المختبر بشكل عام يقرر أي متغيرات وراثية ممكن أن تكون مرتبطة بحالة الشخص الذي خضع لفحص الاكسوم الصحية، وذلك من خلال الرجوع للمعلومات الطبية والمعلومات القائمة عالمياً في ذلك الوقت. بشكل عام، المتغيرات التي يتم ذكرها هي متغيرات واضحة ومرتبطة بحالة مرضية قائمة، ومتغيرات ملائمة للأعراض المرضية الموجودة لدى المريض عند اجراء الفحص.

د. نتائج ثانوية

1. في بعض الأحيان فحص الأكسوم يحتوي على متغيرات وراثية من الممكن أن يكون لها فائدة للخاضع للفحص، بحسب قائمة التوصيات ل- American College of Medical Genetics (ACMG SF V3.2, Pubmed:37347242). هذه القائمة تحتوي على 81 جينات مرتبطة باحتمال اعلى لأضرار السرطان والقلب بالإضافة لاختلالات بعملية الأيض بالإضافة لمشاكل أخرى. متغيرات من هذا النوع ممكن أن تكون مرتبطة بأمراض بعمر الطفولة، وأمراض مرتبطة بالعمر المتقدم (بالأغلب لا تظهر هذه الامراض قبل عمر العشرين وفي قسم من الأحيان لا تظهر). لهذه الحالات الطبية يوجد فائدة طبية جمة بالكشف المبكر للشخص الحامل لمتغيرات بها حتى يتم رسم خطة مراقبة ومتابعة ملائمة لصحته. من الممكن الحصول على قائمة الأمراض ضمن استشارة وراثية. الخاضعين للفحص والذين تخطوا سن البلوغ يستطيعون رفض هذه التحليلات (الموجودة في البند 6). للأطفال تحت عمر ال 18 يتم التبليغ عن معلومات ذا قيمة طبية بعمر الطفولة فقط (قائمة الجينات تم اختيارها على يد كادر من المختصين بالمجال). من المفضل العودة لقسم عيادة الوراثة بعد عمر الثامنة عشر من أجل الحصول على معلومات مهمة للعمر المتقدم ان وجدت.
2. حمل لأمراض وراثية: من خلال فحص اكسوم تريبو فقط، من الممكن فحص حمل مشترك لأمراض وراثية متنحية مشتركة لدى كلا الابوين وحمل لأمراض وراثية على كروموسوم ال - X لدى الام. حمل الأمراض الوراثية لا يؤثر بشكل مباشر على صحة الشخص، ولكن من الممكن أن يكون له تأثير على صحة الأبناء. في هذا الفحص يتم التبليغ عن متغيرات وراثية والتي تم اثباتها علمياً بأنها مسببة للأمراض في العلوم الطبية أو بمتغيرات طبية من المتوقع أن تكون مسببة لمرض وراثي. هذا الفحص لا يعتبر بديل عن فحوصات الوراثة والتي يتم عملها عن طريق صندوق المرضى (كوبات حوليم) وذلك لأنها لا تشمل فحص متلازمة كروموسوم X الهش (fragile X syndrome) بالإضافة لأمراض وراثية أخرى. الخاضعين للفحص يستطيعون رفض الحصول على هذه المعلومات.



ה. التفاصيل

1. نوع فحص الاكسوم: single duo trio quatro

2. الشخص المنفذ للفحص:

الاسم: _____ رقم الهوية: _____ الجنس: ذكر/ انثى (ضع دائرة)

3. اشخاص اخرين خاضعين للفحص:

صلة القرابة لمنفذ الفحص: _____ الاسم: _____ رقم الهوية: _____ الجنس: ذكر/ انثى (ضع دائرة)

صلة القرابة لمنفذ الفحص: _____ الاسم: _____ رقم الهوية: _____ الجنس: ذكر/ انثى (ضع دائرة)

صلة القرابة لمنفذ الفحص: _____ الاسم: _____ رقم الهوية: _____ الجنس: ذكر/ انثى (ضع دائرة)

4. نوع العينة (ان لم تكن دم بأنيوب EDTA): _____

5. القومية وصلة القرابة بين الابوين لمنفذ الفحص:

قومية الأم: _____

قومية الأب: _____

صلة القرابة بين الأبوين: _____

6. سبب تنفيذ فحص الاكسوم (يجب ذكر السبب حسب مصطلحات HPO):

و. الموافقة

1. أنا على علم بأن المعلومات التي يتم الحصول عليها ضمن فحص الاكسوم سوف يتم تخزينها في قاعدة البيانات الخاصة بمستشفى هداسا بشكل سري وانه من الممكن استعمال هذه المعلومات لأهداف أبحاث بدون ذكر الهوية طالما انه مستخدم بشكل قانوني. كما انه من الممكن استخدام

المعلومات العلمية المتراكمة بفحوصات الاكسوم لنشر مقالات علمية. المقالات التي يتم نشرها لن تحتوي على تفاصيل الخاضعين للفحص. انا على علم بأن المعلومات التي سأحصل عليها مرتبطة بالمعلومات العلمية والطبية المعروفة بذلك الوقت، وان العلم القائم حول الامراض الوراثية ممكن ان يتطور وان يزداد بمرور الوقت. أستطيع بالمستقبل ان اسأل الطبيب او المستشار الوراثي حول معلومات جديدة على نتائج فحص الاكسوم الذي تم الخضوع له لفحص ان يوجد معلومات إضافية حول الوضع الصحي والتشخيص الوراثي لحالتي الصحية. كما اعلم ان المختبر يستطيع العودة في المستقبل لنتائج الفحص كلما تتواجد معلومات إضافية ممكن ان ترتبط بحالتي الصحية.



3. בתוקיעי זה אפר אנני قد قرأت النموذج بأكمله وانني قد مررت باستشارة وراثية حول الفحص وقد أتيتحت لي الفرصة بطرح جميع الأسئلة التي اردت توجيهها، وانني قد فهمت أيضا كيفية الفحص ومحدوديته وانني اريد الخضوع له.
4. انا على علم بأن نتائج الفحص سيتم ارسالها للطبيب المعالج او المستشار الوراثي وانه على العودة اليه للحصول على نتائج الفحص من خلال استشارة وراثية.
5. انا على علم بأنه من الممكن ألا يتم الحصول على تشخيص وراثي لحالتي الطبية التي بسببها اريد الخضوع للفحص وان ذلك لا يلغي إمكانية وجود عامل وراثي لحالتي الصحية.
6. معلومات ثانوية:
أ. انا على علم بأنه من الممكن أن احصل على معلومات ثانوية كما ذكر في قسم د. في هذا النموذج. في حالة انك لا تريد الحصول على هذه المعلومات، يجب عليك كتابة ذلك بشكل واضح (كتابة الاسم، رقم الهوية، التوقيع، مع ذكر صلة القرابة للشخص الخاضع للفحص):

ب. انا على علم بأنني لا أستطيع رفض الحصول على معلومات ثانوية والتي لها أهمية لصحة القاصرين في عمر الطفولة.

ز. الموافقة

التاريخ: _____

الاسم: _____ صلة القرابة مع منفذ الفحص: _____ التوقيع: _____

الاسم: _____ صلة القرابة مع منفذ الفحص: _____ التوقيع: _____

- التوقيع على النموذج الزامي لكل البالغين الذين سيقومون بعمل الفحص

الطبيب/المستشار الوراثي المسؤول عن إعطاء النتائج للخاضع للفحص: _____

المركز الطبي: _____

الايمل: _____