

## Contenu du kit d'examen

Commencez par identifier ces six éléments de votre kit d'examen.

Quatre tampons applicateurs en coton incliné (dans 2 pochettes)

Formulaire de consentement éclairé

Formulaire de demande d'examen

Enveloppe de retour du prélèvement de frottis

Boîte de kit ou enveloppe de l'examen

Le matériel d'expédition de retour comporte l'un des éléments suivants :

- Enveloppe à bulles violettes
- Paquet pour expédition au laboratoire

## Préparation de votre examen

- **Pour les patients résidant aux États-Unis**, il est important de prélever votre échantillon de lundi à jeudi afin qu'il parvienne à notre laboratoire avant le week-end.
- **Pour les patients résidant hors des États-Unis**, prélevez votre échantillon et expédiez-le lundi ou mardi.
- Remplissez le **formulaire de consentement éclairé** avant tout prélèvement.

## Commençons maintenant !

1. Rincez votre bouche à l'eau froide avant le prélèvement de votre échantillon.
2. Chaque pochette en papier contient deux tampons. Quatre prélèvements au total doivent être effectués.
3. Ouvrez l'une des pochettes et retirez un tampon à la fois. Conservez la pochette en papier pour retourner le tampon après le prélèvement.
4. Avalez pour éliminer l'excès de salive. En un mouvement circulaire, frottez le tampon contre la paroi interne d'une joue environ 20 fois en exerçant assez de pression pour que la joue soit poussée vers l'extérieur.
5. Agitez délicatement le tampon dans l'air pour le sécher pendant 3 minutes. Ensuite remplacez ce tampon dans la pochette et retirez le deuxième tampon de la même pochette.
6. Répétez les étapes 4 et 5 en utilisant la même paroi de la joue.
7. Ouvrez la deuxième pochette et répétez le même processus en utilisant l'autre paroi de la joue pour ces deux tampons.
8. Placez les deux pochettes contenant les quatre tampons séchés dans l'enveloppe de retour du prélèvement de frottis et scellez l'enveloppe.

## Après avoir prélevé les échantillons,

**localisez et remplissez le formulaire à code-barres de votre kit d'examen.**

Placez un autocollant à code-barres sur l'enveloppe de retour du prélèvement de frottis. Assurez-vous que les informations sont lisibles et comportent la date ainsi que l'heure du prélèvement et que le nom correspond à celui indiqué sur la commande d'examen.

## Préparation du paquet

Placez l'enveloppe de retour du prélèvement de frottis, le formulaire de consentement éclairé et le formulaire de demande d'examen (le cas échéant) dans l'enveloppe à bulles violettes et scellez-la. Consultez les instructions dans votre kit d'examen pour les détails sur l'expédition de vos prélèvements.



**Assurez-vous que tous les échantillons ont été étiquetés.  
Les échantillons non étiquetés ne seront pas acceptés.**

## Quelle est la prochaine étape ?

Les résultats de vos examens seront communiqués à votre médecin ou conseiller de santé généralement deux semaines après réception aux laboratoires Mosaic Diagnostics.

Il appartiendra à votre médecin ou à votre conseiller de santé d'examiner les résultats avec vous, d'identifier les domaines d'intérêt ou de préoccupation et de définir avec vous les prochaines étapes à suivre.

## Avez-vous des questions ?

Si vous avez des questions concernant les prélèvements ou les expéditions, n'hésitez pas à nous contacter :

**Téléphone** | : notre aimable équipe service client est disponible du lundi au vendredi de 8 h 00 à 17 h 00 (heure normale du centre) au 800-288-0383

**Email** | [CustomerService@MosaicDX.com](mailto:CustomerService@MosaicDX.com)

Pour toute question sur les résultats de vos examens ou les impacts sur votre santé, veuillez vous adresser à votre médecin ou conseiller de santé. Le personnel de Mosaic Diagnostics ne peut pas discuter directement des résultats des examens avec les patients ou leurs familles.



## Consentement éclairé pour les tests génétiques moléculaires

Tests/profils couverts par le formulaire de consentement (voir verso pour plus d'informations) :

### profil de la voie de méthylation de l'ADN

L'objectif visé est : le dépistage  Statut de porteur  Prédicatif  Diagnostic  Autre :

Je demande et j'autorise Mosaic Diagnostics et Kashi Clinical Laboratories, Inc. à tester mon échantillon (ou celui de mon enfant) pour détecter les mutations/affections génétiques désignées. En signant ci-dessous, je reconnais que les bénéfices, les risques et les limites de ces tests m'ont été expliqués de manière satisfaisante par mon médecin ou mon conseiller en génétique.

Les tests génétiques servent à déterminer si une personne présente des différences génétiques considérées comme des mutations qui ont causé ou entraîné une maladie dont elle est atteinte et qui l'exposent à un risque de trouble à l'avenir. Ces tests peuvent aussi être utilisés à des fins de dépistage pour rechercher des mutations non associées à une maladie ou à une prédisposition spécifique. En d'autres termes, une différence génétique est trouvée, mais l'on ignore si cette différence particulière peut occasionner une maladie spécifique faisant l'objet de tests. En outre, le test peut mettre en évidence des mutations qui ne sont pas bien comprises. Dans certains cas, il n'existe pas assez d'informations pour déterminer si une mutation est associée à une maladie ou non. En conséquence, des recherches supplémentaires devront être menées pour tirer des conclusions à cet effet. Dans d'autres cas, une mutation peut être associée à une maladie différente de celle pour laquelle votre médecin a prescrit le test.

1. Les résultats des tests d'ADN associés à une ou plusieurs maladies spécifiques peuvent :
  - a. permettre de diagnostiquer si je suis (ou mon enfant est) ou non atteint de cette maladie ou si je risque de la développer;
  - b. indiquer si je suis (ou mon enfant est) ou non porteur de cette maladie;
  - c. prédire si un autre membre de la famille est porteur ou risque de développer cette maladie;
  - d. ne pas être précis à cause des limites techniques ou des modèles génétiques familiaux;
  - e. révéler la non-paternité.
2. Le conseil génétique est recommandé avant et après les tests génétiques. La décision de consentir aux tests ou de les rejeter vous revient entièrement (ou à votre tuteur légal).
3. Même si les tests d'ADN donnent généralement des informations précises, plusieurs sources d'erreur sont possibles. Il s'agit, entre autres, d'un mauvais diagnostic clinique de la maladie, d'une mauvaise identification de l'échantillon, des limites des méthodes de laboratoire et d'informations inexactes concernant les relations familiales. Les tests d'ADN ne détectent pas toutes les mutations causales.
4. Les tests génétiques sont traités de manière confidentielle comme toutes les autres données médicales personnelles. Les résultats des tests sont communiqués au prestataire de soins de santé qui les a commandés et aux parties qui y ont droit en vertu des lois nationales et locales, ou à une personne que vous avez spécifiquement mandatée en signant une procuration écrite. Les résultats des tests génétiques font partie de votre dossier médical. Si un test génétique est effectué, votre compagnie d'assurance peut avoir accès à son résultat. La législation fédérale étend certaines protections en matière de discrimination génétique ([www.genome.gov/10002328](http://www.genome.gov/10002328)).
5. Aucun autre test en dehors de ceux qui sont spécifiquement autorisés ne sera effectué sur votre échantillon identifiable, sauf autorisation expresse de votre part/de votre tuteur. L'échantillon ne sera pas utilisé de manière identifiable à des fins de recherche sans votre consentement. Votre échantillon (tissu, sang, liquide et/ou ADN) sera éliminé 60 jours après les tests ou définitivement annulé et dépourvu d'identifiants susceptibles d'être liés à vous. Il pourra être conservé à des fins de contrôle de tests/de recherche. Vous pouvez également refuser que votre ADN soit annulé et utilisé à des fins de contrôle/de recherche en **apposant vos initiales ici** : \_\_\_\_\_ initiales du patient/du tuteur.
6. Les caractéristiques de performance de ce(s) test(s) ont été validées par Kashi Clinical Laboratories, Inc. L'Administration américaine des aliments et des médicaments (FDA) n'a pas approuvé ce(s) test(s). Cependant, son approbation n'est pas actuellement requise pour l'utilisation clinique de ce(s) test(s). Mosaic Diagnostics et Kashi Clinical Laboratories, Inc. sont autorisés en vertu des Amendements relatifs à l'amélioration des laboratoires cliniques (CLIA) à effectuer des tests très complexes. Les résultats ne sont pas destinés à être utilisés comme l'unique moyen de diagnostic clinique ou de décision de prise en charge des patients. Si un diagnostic génétique spécifique est suspecté, veuillez consulter un généticien clinicien agréé pour des tests supplémentaires qui pourraient être recommandés.

**Le patient/tuteur légal a lu ou maîtrise le contexte ci-dessus et comprend parfaitement la signification, le risque et les bénéfices liés aux tests auxquels il souhaite procéder. Les conseils génétiques sont recommandés avant et après les tests génétiques.**

Nom du patient (en caractères d'imprimerie) :	Date de naissance :
Signature du patient ou du tuteur légal :	Date de signature :