

MEDICINA PREVENTIVA	MARCADORES UNITARIOS			FARMACOGENÉTICA
<p><input type="checkbox"/> ALOPECIAGenes</p> <p><input type="checkbox"/> ANITRIPSINAGenes</p> <p><input type="checkbox"/> BACTOdent</p> <p><input type="checkbox"/> BUCCO SCREEN</p> <p><input type="checkbox"/> CARDIOGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> CELIACGenes</p> <p><input type="checkbox"/> COLONGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> DENTYgenes</p> <p><input type="checkbox"/> DETOXgenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> DIABETGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> EMOGenes</p> <p><input type="checkbox"/> FEMGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> FILAGRINAGenes</p> <p><input type="checkbox"/> GILBERTGenes</p> <p><input type="checkbox"/> GLAUCOMAGenes</p> <p><input type="checkbox"/> HEMOCROMGenes</p> <p><input type="checkbox"/> HOMOCRIGenes</p> <p><input type="checkbox"/> LACTOGenes</p> <p><input type="checkbox"/> LIPIDGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> MACULAGenes</p> <p><input type="checkbox"/> METALSGenes</p> <p><input type="checkbox"/> MIGRAÑAGenes</p> <p><input type="checkbox"/> NEUROGenes</p> <p><input type="checkbox"/> NICOTINGenes</p> <p><input type="checkbox"/> NICOTINAGenes PLUS</p> <p><input type="checkbox"/> NUTRIGENOMIC-BASIC</p> <p><input type="checkbox"/> OBESGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> OSTEOGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> OXYGenes</p> <p><input type="checkbox"/> PIELGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> PROSTATAGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> SPORTGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> TROMBOGenes (*)</p> <p><input type="checkbox"/> WELL-BEINGenes (*)</p> <p>(*) Se requiere cuestionario general de salud</p> <p><input type="checkbox"/> ESTUDIO TELÓMEROS</p> <p><input type="checkbox"/> OTROS ESTUDIOS</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	<p>Metabolismo Homocisteína</p> <p><input type="checkbox"/> CBS</p> <p><input type="checkbox"/> MTHFR [A1298C]</p> <p><input type="checkbox"/> MTHFR [C677T]</p> <p><input type="checkbox"/> MTRR [A66G]; [M22I]</p> <p><input type="checkbox"/> MTR [G919D]</p> <p>Riesgo cardiovascular y aterosclerosis</p> <p><input type="checkbox"/> ALOX5AP</p> <p><input type="checkbox"/> ADD1 [G460W]</p> <p><input type="checkbox"/> ACE [I/D]</p> <p><input type="checkbox"/> AGT [M235T]</p> <p><input type="checkbox"/> AGTR1 [C907T]</p> <p><input type="checkbox"/> AGTR1 [A1166C]</p> <p><input type="checkbox"/> AGTR2 [ex3 - 3'UTR]</p> <p><input type="checkbox"/> APM1 [G276T]</p> <p><input type="checkbox"/> APM1 [G3G]; [T45G]</p> <p><input type="checkbox"/> ApoE (E2/E3/E4)</p> <p><input type="checkbox"/> ApoB (codon 3500)</p> <p><input type="checkbox"/> CHRM2</p> <p><input type="checkbox"/> CBS</p> <p><input type="checkbox"/> CRP [C-717T]</p> <p><input type="checkbox"/> CYBA [Y72H] [C242T]</p> <p><input type="checkbox"/> eNOS [E298D exon 7]; [T-786C];[T-808C]</p> <p><input type="checkbox"/> Factor II [G20210A]</p> <p><input type="checkbox"/> Factor V [G1691A]</p> <p><input type="checkbox"/> Factor VII [R353Q]</p> <p><input type="checkbox"/> Factor XIII [VAL34LEU]</p> <p><input type="checkbox"/> GJA4 [P319S]</p> <p><input type="checkbox"/> GNB3 [C825T]</p> <p><input type="checkbox"/> HPA-GP3 T12548C</p> <p><input type="checkbox"/> HMGCRC [C-911A]</p> <p><input type="checkbox"/> KIF6 [WT719R]</p> <p><input type="checkbox"/> HSPA1A</p> <p><input type="checkbox"/> IL-4 [C-33T]</p> <p><input type="checkbox"/> LPL</p> <p><input type="checkbox"/> [D9N]&[N291S]&[S474X]</p> <p><input type="checkbox"/> MMP3(5A/6A)</p> <p><input type="checkbox"/> MTHFR [A1298C]</p> <p><input type="checkbox"/> MTHFR [C677T]</p> <p><input type="checkbox"/> MTR [G919D]</p> <p><input type="checkbox"/> MTRR [A66G]; [M22I]</p> <p><input type="checkbox"/> NPPB</p> <p><input type="checkbox"/> NPPA</p> <p><input type="checkbox"/> PAI [4G/5G]</p> <p><input type="checkbox"/> PLIN [1482G>A]</p> <p><input type="checkbox"/> PLIN [V373V]</p> <p><input type="checkbox"/> PON1 [Q192 R]</p> <p><input type="checkbox"/> PON1 [M55L]</p> <p><input type="checkbox"/> REN [T5795G]</p> <p><input type="checkbox"/> SELP [V640L]</p> <p><input type="checkbox"/> TLR4 (Thr399Ile)</p> <p><input type="checkbox"/> SLC01B1[V174A]</p> <p>DERMATOLOGÍA</p> <p>Marcadores Cáncer de piel</p> <p><input type="checkbox"/> ERCC2=XPD [K751Q]</p> <p>DIGESTOLOGÍA</p> <p>Cáncer colorectal</p> <p><input type="checkbox"/> CBS</p> <p><input type="checkbox"/> CHR8</p> <p><input type="checkbox"/> CHR9</p> <p><input type="checkbox"/> FLJ</p> <p><input type="checkbox"/> FKBP5 (IVS2 C>T)</p> <p><input type="checkbox"/> HTR2A (A-1439G)</p> <p><input type="checkbox"/> NAT1*3 NAT1*4 NAT10</p> <p><input type="checkbox"/> NAT2*5A (C481T), *6A(G590A), *7A/B(G8)</p> <p><input type="checkbox"/> SMAD / 18q21</p> <p><input type="checkbox"/> 11q23 (FLJ)</p> <p><input type="checkbox"/> 8q24</p> <p><input type="checkbox"/> 9q24 (CHR9)</p> <p><input type="checkbox"/> MDM2 Intron [G309T]</p> <p><input type="checkbox"/> p53 exon4 [C429G]</p> <p>p72R</p> <p><input type="checkbox"/> TGFBFR1 rs334349</p> <p><input type="checkbox"/> TGFBFR1 rs334348</p> <p><input type="checkbox"/> TGFBFR1 rs1590</p> <p><input type="checkbox"/> TGFBFR1 rs7871490</p> <p><input type="checkbox"/> TPMT *2, *3B, *3C</p> <p>Celiacúa</p> <p><input type="checkbox"/> DQ28 - DQ2 / DQ8</p> <p>Intolerancia fructosa</p> <p><input type="checkbox"/> LDO - Aldo B [A149P]</p> <p><input type="checkbox"/> ALDP - Aldo B [A174P]</p> <p><input type="checkbox"/> ALDK - AldoB [N344K]</p> <p>Intolerancia histamina</p> <p><input type="checkbox"/> ABP1 [F332S]</p> <p><input type="checkbox"/> ABP1 [H645D]</p> <p><input type="checkbox"/> ABP1 [T16M]</p> <p><input type="checkbox"/> HNMT [C314T] atg</p>	<p>Metabolismo del alcohol</p> <p><input type="checkbox"/> ADH2 [R370C]</p> <p><input type="checkbox"/> ADH2 [R47H]</p> <p><input type="checkbox"/> CYP2E1*5A, *5B,*6</p> <p>Obesidad/Sínd. metabólico</p> <p><input type="checkbox"/> ADR B2 [R16G]; [Q27E]</p> <p><input type="checkbox"/> ADR B3 [W64R]</p> <p><input type="checkbox"/> CHR18</p> <p><input type="checkbox"/> CPN10 [G4852A]</p> <p><input type="checkbox"/> FTO</p> <p><input type="checkbox"/> HMGCRC [C-911A]</p> <p><input type="checkbox"/> NPY [L7P]</p> <p><input type="checkbox"/> PPAR gamma [P12A]</p> <p><input type="checkbox"/> PPAR alpha[IVS7-G2498C]</p> <p><input type="checkbox"/> SH2B [A484T]</p> <p>GINECOLOGÍA/OBSTETRICIA</p> <p>Osteoporosis</p> <p><input type="checkbox"/> BMP2 [S37A]</p> <p><input type="checkbox"/> CALCRC [Pro463Leu] [Pro447Leu]</p> <p><input type="checkbox"/> CNR 2 [L251]</p> <p><input type="checkbox"/> Col1A1 (SP1)</p> <p><input type="checkbox"/> ER [Pvu] and [Xba]</p> <p><input type="checkbox"/> ER_TA-repeat</p> <p><input type="checkbox"/> IL6 [G-174C]</p> <p><input type="checkbox"/> LCTA [C-13910T]</p> <p><input type="checkbox"/> LRP5 [V667M]&[A1330V]</p> <p><input type="checkbox"/> KLOTTHO [G-395A]</p> <p><input type="checkbox"/> OPG [T 245 C]</p> <p><input type="checkbox"/> RANK(Intron6)</p> <p><input type="checkbox"/> RANK Exon6 [A192V]</p> <p><input type="checkbox"/> RANK L (Intron1)</p> <p><input type="checkbox"/> QPCT</p> <p><input type="checkbox"/> VDR [BsmI]</p> <p><input type="checkbox"/> VDR [Taq I]</p> <p><input type="checkbox"/> VDR Fok1 [M1T]</p> <p>Cáncer endometrio</p> <p><input type="checkbox"/> PGR [331G/A]</p> <p>Cáncer mama (no hereditario)</p> <p><input type="checkbox"/> BCL6 [Asp387Asp]</p> <p><input type="checkbox"/> CCND1 [G870A]</p> <p><input type="checkbox"/> COMT [V-158M]</p> <p><input type="checkbox"/> CYP1A1*2A</p> <p><input type="checkbox"/> CYP11B1 [Ala386Val]</p> <p><input type="checkbox"/> CYP17</p> <p><input type="checkbox"/> CYP19A1 [3'UTR T/C]</p> <p><input type="checkbox"/> CYP1B1*3</p> <p><input type="checkbox"/> ER [Pvu] and [Xba]</p> <p><input type="checkbox"/> FGFR2</p> <p><input type="checkbox"/> HSD17B2 [S312]</p> <p><input type="checkbox"/> GSTM1</p> <p><input type="checkbox"/> GSTT1</p> <p><input type="checkbox"/> TNRC9</p> <p><input type="checkbox"/> SULT1a1*2</p> <p>Cáncer ovario</p> <p><input type="checkbox"/> PGR [331G/A]</p> <p>NEFROLOGÍA</p> <p>Riesgo nefropatías</p> <p><input type="checkbox"/> ACE [I/D]</p> <p><input type="checkbox"/> SELE [S149R]y SELP [V640L]</p> <p>ENDOCRINOLOGÍA/NUTRICIÓN</p> <p>Diabetes/resistencia Insulina</p> <p><input type="checkbox"/> APM1 [G276T]</p> <p><input type="checkbox"/> APM1 [G3G]; [T45G]</p> <p><input type="checkbox"/> CHR18</p> <p><input type="checkbox"/> CPN10 [G4852A]</p> <p><input type="checkbox"/> CRP [C-717T]</p> <p><input type="checkbox"/> CTL A 4 [A49G] [Thr17Ala]</p> <p><input type="checkbox"/> FABP2 [A54T]</p> <p><input type="checkbox"/> FTO</p> <p><input type="checkbox"/> GHRL [L72M]</p> <p><input type="checkbox"/> GNB3 [C825T]</p> <p><input type="checkbox"/> IRS-1 [G971R]</p> <p><input type="checkbox"/> LEP(A-2548G)</p> <p><input type="checkbox"/> LEPR [Q223R]</p> <p><input type="checkbox"/> PON2</p> <p><input type="checkbox"/> PPAR gamma [P12A]</p> <p><input type="checkbox"/> PPAR alpha[IVS7- G2498C]</p> <p><input type="checkbox"/> SH2B [A484T]</p> <p><input type="checkbox"/> TLR4 (Thr399Ile)</p> <p><input type="checkbox"/> ACE [I/D]</p> <p><input type="checkbox"/> TCF 4, = TCF7L2</p> <p>Metabolismo esteroides</p> <p><input type="checkbox"/> HSD17B2 [S312]</p> <p><input type="checkbox"/> CYP17</p> <p><input type="checkbox"/> CYP19A1 [3'UTR T/C]</p> <p><input type="checkbox"/> CYP1B1*3</p> <p><input type="checkbox"/> COMT [V-158M]</p> <p><input type="checkbox"/> ER [Pvu] and [Xba]</p> <p><input type="checkbox"/> ER_TA-repeat</p> <p><input type="checkbox"/> SULT1a1*2</p> <p><input type="checkbox"/> SRD5a [R227Q],[V89L],[A49T]</p>	<p>Metabolismo lipídico</p> <p><input type="checkbox"/> ABC1A1 [R219K]</p> <p><input type="checkbox"/> ADR B1[R389G]; [G1251C]</p> <p><input type="checkbox"/> ADR B2 [R16G]; [Q27E]</p> <p><input type="checkbox"/> ADR B3 [W64R]</p> <p><input type="checkbox"/> APM1 [G276T]</p> <p><input type="checkbox"/> APM1 [G3G]; [T45G]</p> <p><input type="checkbox"/> APOA1 (MspI)</p> <p><input type="checkbox"/> APOA5 [T-1131C]</p> <p><input type="checkbox"/> ApoB (codon 3500)</p> <p><input type="checkbox"/> APOCIII [C3238G]</p> <p><input type="checkbox"/> CETP [I405V]</p> <p><input type="checkbox"/> CETP taq1[intron A-G279A]</p> <p><input type="checkbox"/> CNR 1 [T453]; [G1422A]</p> <p><input type="checkbox"/> FABP2 [A54T]</p> <p><input type="checkbox"/> FTO</p> <p><input type="checkbox"/> GHRL [L72M]</p> <p><input type="checkbox"/> GNB3 [C825T]</p> <p><input type="checkbox"/> HMGCRC [C-911A]</p> <p><input type="checkbox"/> INSIG2 (C/G) intron</p> <p><input type="checkbox"/> LEP(A-2548G)</p> <p><input type="checkbox"/> LEPR [Q223R]</p> <p><input type="checkbox"/> LDL-rec [Hinc2 (ex12)+Ava2(ex13)]</p> <p><input type="checkbox"/> LIPC [-514C/T]</p> <p><input type="checkbox"/> LPL</p> <p><input type="checkbox"/> [D9N]&[N291S]&[S474X]</p> <p><input type="checkbox"/> MTP [G-439T]</p> <p><input type="checkbox"/> NPY [L7P]</p> <p><input type="checkbox"/> PCSK9[R46L]</p> <p><input type="checkbox"/> PLIN [1482G>A]</p> <p><input type="checkbox"/> PLIN [V373V]</p> <p><input type="checkbox"/> SH2B [A484T]</p> <p><input type="checkbox"/> SREBP2 [G1748C]</p> <p>HEMATOLOGÍA</p> <p>Hemocromatosis</p> <p><input type="checkbox"/> HFE [C282Y]</p> <p><input type="checkbox"/> HFE [H63D]</p> <p><input type="checkbox"/> HFE [S65C]</p> <p>Leucemia</p> <p><input type="checkbox"/> c-kit [D816V]</p> <p><input type="checkbox"/> JAK2 [V617F]</p> <p>INMUNOLOGÍA</p> <p>Artropatías y otros</p> <p><input type="checkbox"/> IL-4 [C-33T]</p> <p><input type="checkbox"/> IL4r [Q551R]</p> <p><input type="checkbox"/> HLA B27</p> <p><input type="checkbox"/> IL28B</p> <p>Enfermedad de Crohn</p> <p><input type="checkbox"/> QPCT</p> <p><input type="checkbox"/> ATG[16L1]</p> <p><input type="checkbox"/> IL-23R [R381Q]</p> <p><input type="checkbox"/> NOD2 [Ex 8 2722 G/C]</p> <p>NEUROLOGÍA / PSQUIATRÍA</p> <p><input type="checkbox"/> TPH2 [G-703T]</p> <p><input type="checkbox"/> TPH1 [IVS8]</p> <p><input type="checkbox"/> SOD1 [ASV], EX4 [G9YA]</p> <p><input type="checkbox"/> GSTM3 [G32D9A]</p> <p><input type="checkbox"/> GSTP1 [I105V]</p> <p>ODONTO-ESTOMATOLOGÍA</p> <p><input type="checkbox"/> IL-1 A [T-889, exon1]</p> <p><input type="checkbox"/> IL-10 [G-1082A]</p> <p><input type="checkbox"/> IL-1B [C3945T]</p> <p><input type="checkbox"/> IL-1B [C-511T]</p> <p><input type="checkbox"/> IL1RN [T2018C]</p> <p><input type="checkbox"/> BDNF [V66M]</p> <p><input type="checkbox"/> MMP1 [-16071G2G]</p> <p>UROLOGÍA: Marcadores</p> <p>Cáncer de próstata</p> <p><input type="checkbox"/> ELAC2 [A541T]</p> <p><input type="checkbox"/> GNAS</p> <p><input type="checkbox"/> SHBG [D356N]</p> <p><input type="checkbox"/> SRD5a [R227Q], [V89L], [A49T]</p> <p>Cáncer de vejiga urinaria</p> <p><input type="checkbox"/> NAT1*3 NAT1*4 NAT1*10</p> <p><input type="checkbox"/> NAT2*5A (C481T),*6A (G590A),*7A/B(G8)</p> <p>Para obtener más información sobre los polimorfismos a estudiar en función de los fármacos a prescribir, consultar en la web www.eugenomic.com: "Antes de prescribir" encontrará monografías de fármacos o principios activos. Consultar los polimorfismos a estudiar. En la aplicación i-Nomic, al introducir los fármacos, en la pestaña "otros riesgos" encontrará los genes, que en su caso, se sugiere estudiar.</p>	<p>FASE I</p> <p><input type="checkbox"/> CYP1A2 *1F</p> <p><input type="checkbox"/> CYP2A6 *2, *3, *4</p> <p><input type="checkbox"/> CYP2B6 *4</p> <p><input type="checkbox"/> CYP2C8 *2, *3, *4</p> <p><input type="checkbox"/> CYP2C9 *2, *3</p> <p><input type="checkbox"/> CYP2C19 *2, *3, *17</p> <p><input type="checkbox"/> APOA1 (MspI)</p> <p><input type="checkbox"/> CYP2D6 Microchip 13 SNP</p> <p><input type="checkbox"/> CYP2E1 *5A, 5B, *6</p> <p><input type="checkbox"/> CYP3A4 *1B</p> <p><input type="checkbox"/> CYP3A5 *3C</p> <p>FASE II</p> <p><input type="checkbox"/> NAT2 *5A, 6A, *7A/B</p> <p><input type="checkbox"/> SULTLA1 *2</p> <p><input type="checkbox"/> UGTA1 *28</p> <p>TRANSPORTADORES</p> <p><input type="checkbox"/> ABCB1 (MDRL) [C3435T]</p> <p><input type="checkbox"/> SLC01B1 [V174A]</p> <p>OTROS</p> <p><input type="checkbox"/> MTHFR [C677T]</p> <p><input type="checkbox"/> TPMT *2, *3B, *3C</p> <p><input type="checkbox"/> TY VNTR + SNP -C > G</p> <p><input type="checkbox"/> DPD Microchip 5 Fluoracilo</p> <p>COAGULACIÓN</p> <p><input type="checkbox"/> Factor V Leiden (FV) [G1691A]</p> <p><input type="checkbox"/> Gen Protombina (FII) [G20210A]</p> <p><input type="checkbox"/> VKORC1 [G1639A]</p> <p>RESPUESTA PERSONALIZADA A FÁRMACOS</p> <p><input type="checkbox"/> ACENOPgx (Sintrom®)</p> <p><input type="checkbox"/> ASPIRINpgx</p> <p><input type="checkbox"/> CLOPIpgx</p> <p><input type="checkbox"/> KIF6pgx (idoneidad Estatinas)</p> <p>ONCOLOGÍA</p> <p><input type="checkbox"/> IRINOTECANpgx</p> <p><input type="checkbox"/> MERCAPTOPURINApqx</p> <p><input type="checkbox"/> PIRIMIDINASpgx</p> <p><input type="checkbox"/> TAMOXIFENOpqx</p> <p><input type="checkbox"/> TIQUANINApqx</p> <p>PERFILES DE FARMACOGENÉTICA</p> <p><input type="checkbox"/> ANALGÉSICOSGenes</p> <p><input type="checkbox"/> ANSIEDADGenes</p> <p><input type="checkbox"/> ANTIARRÍTMICOSGenes</p> <p><input type="checkbox"/> ANTICOAGULANTESGenes</p> <p><input type="checkbox"/> ANTIDEPRESIVOSGenes</p> <p><input type="checkbox"/> ANTIEPILÉPTICOSGenes</p> <p><input type="checkbox"/> ANTIPSICÓTICOSGenes</p> <p><input type="checkbox"/> ESTATINASGenes</p> <p><input type="checkbox"/> HIPERTENSIÓNGenes</p> <p><input type="checkbox"/> TDAHGenes</p> <p>Enfermedades genéticas</p> <p>Consultar cada caso info@eugenomic.com</p> <p>Nombre Solicitante:</p> <p>Nº Colegiado:</p> <p>Fecha:</p> <p>Firma o sello:</p> <p>SE PRECISA KIT ADN Para recogida muestra saliva</p> <p>UNIDADES REQUERIDAS:</p>

CONSENTIMIENTO INFORMADO

Para realización de polimorfismos genéticos (DNA) por parte de Laboratorios asociados a EUGENOMIC SL

Los estudios genéticos precisan que Ud. acepte y firme el **CONSENTIMIENTO INFORMADO**, así como obligan la firma de su prescriptor.

Mediante este CONSENTIMIENTO INFORMADO, le informamos que los resultados de un análisis de DNA pueden aportar datos sobre alguna variante genética, que den a conocer tal vez, su **mayor predisposición a manifestar algún tipo de enfermedad**, cuya información Ud. desea conocer y en su caso aceptar. También pueden informar sobre su respuesta individual frente a determinados fármacos.

Todos sus datos serán tratados con **absoluta confidencialidad** de acuerdo con lo establecido por la Ley Orgánica 15/1999 de 13 de diciembre (LOPD) y bajo ningún concepto será comunicado a terceras personas, incluso familiares, sin su permiso escrito. Solamente su médico, EUGENOMIC S.L. y el laboratorio asociado que realizará el estudio, conocerán sus datos personales, que se mantendrá en ficheros controlados. Su médico es el profesional más adecuado para informarle con detalle de lo que implica un estudio genético.

EUGENOMIC, S. L. pone en su conocimiento que los datos de carácter personal recogidos serán incluidos en un fichero denominado pacientes/subscriptores. La finalidad del tratamiento de los datos es la solicitud y realización de análisis de polimorfismos genéticos.

Podrá ejercitar sus derechos de acceso, rectificación, oposición y cancelación de sus datos personales, de conformidad con lo establecido en la normativa vigente sobre protección de datos personales, dirigiéndose por escrito a EUGENOMIC, S.L, Travessera de Gràcia nº 98, 08012 Barcelona.

Asimismo y por la presente a través de este documento consiento expresamente y autorizo al tratamiento de los datos y cesiones especificadas mediante la autorización a la realización de los análisis.

Usted declara que ha sido debidamente informada/o por su médico o facultativo firmante, y que sus dudas le han sido explicadas de forma suficiente y comprensible.

Ud. consiente que:

- El estudio solicitado se realice a través de EUGENOMIC S.L.
- Que excepcionalmente se requiera otra muestra
- Que algún dato concreto no sea concluyente
- Que la muestra no se conserve una vez finalizado el estudio
- Que sus resultados en EUGEMOMIC S.L. sólo se archiven durante seis meses
- Que acepto su pago de forma irrevocable.

En cumplimiento de la Ley 34/2002, de 11 de julio de servicios de la sociedad de la información y comercio electrónico EUGENOMIC, S.L. comunica que sus datos podrán ser utilizados con el objeto de realizar envíos científicos, divulgativos e informativos de los servicios que ofrece relacionados con su actividad. Si Sí No

Podrá ejercer su derecho de acceso, rectificación, oposición y cancelación de sus datos personales, dirigiéndose de forma fehaciente a EUGENOMIC SL. Travessera de Gràcia 98. 08012 Barcelona. España.

Por lo tanto, autorizo la realización los análisis relacionados en la hoja de solicitud, que adjunto y firmo, en

_____ a _____ de _____ del _____

Nombre y Apellidos del paciente :	
DNI:	EMAIL:
Fecha de nacimiento	Sexo:
Calle	
Población	Cód. Postal:
Firma	

ENVIO DE LA MUESTRA A EUGENOMIC

Introducir en el sobre acolchado que lleva impresa la dirección de EUGENOMIC S.L. :

Debidamente rotulado y/o etiquetado:

- a. Los hisopos: con la muestra de células de mucosa bucal, (o los tubos con saliva, o el papel con las gotas de sangre impregnada).
- b. La hoja de "Solicitud del Estudio", firmada con los datos del paciente y del facultativo, y el CONSENTIMIENTO INFORMADO.
- c. El Cuestionario de Salud, si se precisa (*). No olvidar indicar el nombre del paciente y etiquetar
- d. Cerrar el sobre. Enviarlo por correo. No precisa franqueo (1). RECORDAR indicar los datos del remitente en la parte posterior del sobre.

(1)Envíos desde España