

Informationsblatt "Genetische Tests in der Blutstammzellspende"

Nach der Blutstammzelltransplantation werden beim Empfänger, der Empfängerin spezielle genetische Untersuchungen durchgeführt, um das Anwachsen der neuen Zellen zu kontrollieren oder um frühzeitig ein mögliches Wiederauftreten der Krankheit zu erkennen.

Was sind genetische Untersuchungen?	Genetische Untersuchungen sind medizinische Tests, bei denen Teile des menschlichen Erbguts auf Veränderungen untersucht werden.
Welche Bedeutung können die Resultate der genetischen Untersuchungen für mich haben?	In sehr seltenen Fällen kann beim Empfänger oder der Empfängerin eine genetische Veränderung gefunden werden, die ursprünglich vom Spender oder von der Spenderin stammt. Da es viele verschiedene genetische Veränderungen mit unterschiedlicher medizinischer Relevanz gibt, können diese für den Spender eine unterschiedliche Bedeutung haben. So gibt es beispielsweise Veränderungen, die unbedeutend sind und für die Spenderin oder den Spender keine Folgen haben. Andere Veränderungen sind mit einem gewissen Risiko verbunden, später eine bestimmte Krankheit zu entwickeln. Es kann aber auch sein, dass die Bedeutung der Veränderung heute noch gar nicht bekannt ist. Einige Veränderungen betreffen nur den Spender oder die Spenderin selbst, andere können auch für die Angehörigen relevant sein.
Welche Auswahlmöglichkeiten habe ich auf der Einverständniserklärung?	<p>Auf der Einverständniserklärung zur Blutstammzellspende werden Sie gefragt, wie Sie in einem solchen Fall informiert werden möchten. Sie haben die Auswahlmöglichkeit zwischen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Auf jeden Fall informiert werden • Informiert werden, falls die Resultate für die Gesundheit von Bedeutung sind, gemäss aktuellem Stand des medizinischen Wissens • In keinem Fall informiert werden <p>Wenn Sie die zweite Option ankreuzen, werden Sie über genetische Veränderungen informiert, die mit einem erhöhten Risiko für eine Erkrankung einhergehen oder wenn die Veränderung auch für Ihre Angehörigen relevant ist (z.B. wenn ein Risiko an Ihre Nachkommen vererbt werden kann).</p>
Was ist der nächste Schritt, wenn ich über das Vorliegen einer genetischen Veränderung informiert werde?	Wenn Sie über eine genetische Veränderung informiert werden, die möglicherweise von Ihnen stammt, werden Sie als nächstes an eine genetische Beratungsstelle verwiesen. Dort werden mit Ihnen die Resultate sowie die möglichen Konsequenzen ausführlich besprochen.
Wer bezahlt die weiteren Abklärungen und die genetische Beratung?	Alle Ihre Kosten für genetische Tests sowie genetische Beratung werden von SBSC übernommen.
Welche weiteren Auswirkungen können die genetischen Resultate für mich haben?	Wenn bei Ihnen eine genetische Veränderung nachgewiesen wird, kann dies auch Auswirkungen auf den Abschluss von neuen Krankenzusatzversicherungen oder anderen Versicherungen (zB. Lebensversicherungen) haben.
Was passiert mit genetischen Veränderungen, deren Bedeutung heute noch nicht bekannt ist?	Bei neuen Erkenntnissen über genetische Veränderungen werden die betroffenen Spenderinnen oder Spender nachinformiert, sofern sie die entsprechende Option angekreuzt haben.

Wir möchten abschliessend noch einmal betonen, dass solche Fälle sehr selten sind und nicht die Regel darstellen. Bei weiteren Fragen können Sie sich jederzeit an das zuständige Entnahmезentrum wenden.