

1375 W Fulton St., Suite 530 Chicago, IL 60607 contact@belaydiagnostics.com P: 331-320-0155 F: 800-501-9246

PATIENT INFORMATION

Sample Collection - Min 6 mLs of CSF

Date*: (MM/DD/YY)
Time*: XX:XX am/pm

Kit #

Lumbar Puncture Tube Collection #:
#1 #2 #3 #4

Belay Lab Use Only

ORDERING CLINICIAN INFORMATION

*Required fields; otherwise, testing may be delayed

Ordering Clinician/Authorized Signature*:

Last Name*	Middle Name	First N	ame*	Clinici	linician Name* NPI #*								
Date of Birth*	Sex at birth:	MRN	MRN			linic/Ir	nstitution*	Phone #					
(MM/DD/YY)	Male Female												
Phone	Email Address*			Street	Addre	SS							
Street Address*				City				State		Zip			
City* Stat			ate* Zip*			Additional Recipient			Email or Fax				
Ancestry (select all that apply): Ashkenazi Jewish Native American				BILLING INFORMATION									
Asian Pacific Islander					Place of Service* For inpatient, registered outpatient or ER patients, please contact								
Black/African American White/Non-Hispanic					Inpatient Belay Diagnostics for the correct requisition form to use. Belay Diagnostics will directly bill non-hospital patients and certain								
Hispanic/Latino	Unknown			hospital outpatients for testing ordered pursuant to this test requi-									
Middle Eastern	Other:			Outpatient sition based on the billing information provided by the patient in the Non-Hospital informed consent on the back of this form.					ie patient in the				
	PROVISIONAL DIAGNO	osis			SI	UMN	IIT™ 2.0 COMPI	REHE	NSIVE G	ENOMIC PRO	OFILE		
Example: Glioma				9			, Indels – 520 GENES		For spe	ecifications, see	(a): (a)		
	OICE* & SPECIMEN RI	OUIREI	MENTS	CNVs – 62 GENES Summit 2					2.0 Comprehensive				
		Vantage™		Chromosome Arm LOSS/GAIN Key Biomarkers – TMB, MSI Chromosome Arm LOSS/GAIN at bit.ly/3ISmeX or scan this code:									
Minimum 6 mLs of CSF col							VANTAGI	E™ T	EST CON	ITENT			
Lumbar Puncture 0 Aspiration of CSF Space:		ular Cathet Other	er				MGMT pro	noter r	methylation	status			
			PATIENT	HIST	ORY								
Is the patient either (check a	Ill that apply): Recurrent	Relap	sed Refractory	Meta	static		Advanced stage/grad	le	Other:				
Cancer History Question	ns			Yes	No	Unk	Primary Cancer [)ata (c	omplete if a	answered "yes" to h	nistory of cancer):		
Is test ordered to guide clinic	cal decision-making for current	stage/gra	de of cancer treatment?				Brain		CA Stage:				
Is test ordered to assess treatment plans due to suspected resistance or progression?							Breast						
Is patient seeking systemic treatment and/or clinical trial participation based on test results?							Colon		Date of D	X: (MM/DD/	(Y)		
Does patient have a history of cancer? (If "Yes", complete Primary Cancer Data section at right							Kidney						
Has patient undergone tissue biopsy/resection? (If "Yes", attach pathology/cytology report)							Lung						
Is tissue biopsy/resection infeasible or contraindicated for this patient?							Lymphoma			hology Report Att			
Has genomic profiling on tumor been completed for patient? (If "Yes", attach report)							Melanoma			nomic Profiling Re evant Clinical Note			
Has patient received/currently receiving chemotherapy?							Prostate		Rei	evant Cimical Note	35 Attached		
Has patient received/currently receiving radiotherapy?							Other						
Was CSF cytology testing pe	erformed?						(please specif	y):					
If "Yes", the results are: N	egative Positive												
ICD10/Diagnostic Code	s:			htt	ps://v	vww.i	cd10data.com/ICE	10CN	1/Codes/F	R00-R99/R90-R9	94/R94-/R94.02		
	eoplasm of cerebral meninges			C 71.7 Malignant neoplasm of brain stem									
		pplasm of spinal meninges				C 71.9 Malignant neoplasm of brain, unspecified							
	oplasm of meninges, unspecified oplasm of cerebrum, except lobes and ventricles				C 72.0 Malignant neoplasm of spinal cord, cranial nerves and other parts of CNS								
	eoplasm of frontal lobe	bes and ve	entricies	C 79.31 Secondary malignant neoplasm of the brain C 79.32 Secondary malignant neoplasm of cerebral meninges									
	eoplasm of temporal lobe			C 79.32 Secondary malignant neoplasm of cerebral meninges C 79.40 Secondary malignant neoplasm of unspecified part of nervous system									
	eoplasm of parietal lobe					C 79.49 Secondary malignant neoplasm of other parts of nervous system							
C 71.4 Malignant ne	oplasm of occipital lobe			G 96.198 Other disorders of meninges, not elsewhere classified									
	eoplasm of cerebral ventricles			Other:									
C 71.6 Malignant ne	eoplasm of cerebellum	NEOF	COLTY AND OBSE		DDA	\	D AUTUODITA						
			SSITY AND ORDER										
I am the patient's treating physician and my signature certifies: (1) I am authorized under applicable law to order the tests on this test requisition form; (2) the clinical information entered on this form is accurate and this test is medically necessary; (3) I have prepared documentation demonstrating the medical necessity of the test, included it in the patient's medical record, and will make it available to Belay upon request; (4) I will use the test results to inform my treatment decisions and medical management of the patient; (5) I have explained the nature, purpose, potential benefits, risks, and alternatives to the patient, and the patient has had the opportunity to ask questions regarding the test including the collection, use, and disclosure of their sample and health information; and (6) I have obtained informed consent from the patient to have the test performed using the consent form enclosed with this test requisition form, notified the patient they may receive a copy of this informed consent for their records, and will provide a copy of this informed consent to Belay upon request.													

Date*:



CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA LA LIBERACIÓN DE MUESTRAS, PRUEBAS Y RESPONSABILIDAD FINANCIERA

Nombre Completo del Paciente	Fecha de Nacimiento * (MM/DD/AA)	Número de Expediente Médico (MRN)
Dirección	Correo Electrónico	Teléfono

Su proveedor de atención médica tiene la intención de solicitar Summit y/o Vantage™ (Prueba(s)) ofrecidas por Belay Diagnostics (Belay). Al firmar a continuación, usted reconoce la recepción de información sobre la responsabilidad financiera, los riesgos potenciales, los beneficios y las limitaciones de las pruebas y otorga su autorización en cuanto a los caustes en un control de la recepción de información sobre la responsabilidad financiera, los riesgos potenciales, los beneficios y las limitaciones de las pruebas y otorga su autorización en cuanto a los caustes en un control de la recepción de la responsabilidad financiera, los riesgos potenciales, los beneficios y las limitaciones de las pruebas y otorga su autorización en cuanto a los caustes en control de la recepción de la recepc asuntos enumerados en este consentimiento. Si tiene alguna pregunta o necesita información adicional sobre las Pruebas, consulte a su proveedor de atención médica antes de firmar este consentimiento.

Descripción General de las Pruebas

Summit analiza muestras de líquido cefalorraquídeo a nivel molecular para detectar variantes, pérdida/ganancia de brazos cromosómicos, TMB y MSI, incluidas aquellas que se sabe están asociadas con cánceres de cerebro y médula espinal. Vantage analiza muestras de líquido cefalorraquídeo para evaluar el estado de metilación del promotor de MGMT. Los resultados de Summit y/o Vantage pueden ayudar a su proveedor de atención médica a elegir el mejor plan de tratamiento para su condición médica. Sin embargo, someterse a la(s) Prueba(s) no garantiza que se identifique un tratamiento exitoso o que se encuentren todas las aneuploidías, mutaciones y firmas de metilación relevantes. La(s) Prueba(s) pueden no proporcionar información sobre la susceptibilidad a desarrollar la enfermedad en el futuro, y un resultado negativo no descarta la presencia de aneuploidía, mutaciones y metilación.

Responsabilidad Financiera

La cobertura para la(s) Prueba(s) puede estar disponible a través de aseguradoras de salud privadas de terceros. Para los pacientes que eligen usar su seguro, el costo de la prueba será determinado por su plan de seguro (es decir, el monto permitido). Para los pacientes que optan por el autopago, Belay facturará directamente al paciente el costo de la(s) Prueba(s), que es Mil Doscientos Dólares (\$1200) para Summit y Doscientos Setenta y Cinco Dólares (\$275) para Vantage. El paciente es el único responsable de este costo. Belay generalmente facturará al paciente en el momento en que la(s) Prueba(s) se entreguen al proveedor de atención médica. Sin embargo, Belay ofrece un programa de asistencia al paciente (Programa BelayAccess) a través del cual la asistencia financiera puede estar disponible en función de la necesidad. Belay no puede determinar si el paciente calificaría para asistencia financiera a menos que el paciente presente una solicitud completa del programa. Si el paciente presenta una solicitud, Belay no cobrará al paciente hasta que tome una determinación sobre la solicitud (excepto que se le puede cobrar antes al paciente si no presenta una solicitud completa del programa dentro de los 15 días posteriores a la recepción). El paciente puede contactar a Belay en contact@belaydiagnostics.com o llamando al +1 (331) 320-0155 en cualquier momento con preguntas relacionadas con la responsabilidad financiera de la(s) Prueba(s). Las políticas de precios están disponibles para pacientes elegibles y están sujetas a cambios por parte de Belay Diagnostics.

Recolección y Liberación de Muestras

Belay realizará la(s) Prueba(s) utilizando material genómico extraído de la muestra de líquido cefalorraquídeo del paciente. Al firmar a continuación, usted autoriza a Belay a trabajar con su proveedor de atención médica para obtener su muestra y cualquier información relacionada con usted o su condición médica que sea relevante para la(s) Prueba(s). La realización de la(s) Prueba(s) solicitada(s) puede agotar la muestra enviada a Belay, y es posible que no se puedan realizar Pruebas adicionales a menos que proporcióne muestras adicionalés.

Divulgación de Resultados

Belay informará los resultados de la(s) Prueba(s) al proveedor de atención médica del paciente, quien discutirá los resultados y los pasos a seguir con el paciente19. Basándose en los resultados, el proveedor de atención médica determinará si es apropiada alguna prueba de seguimiento. Los resultados y otros datos e información generados durante la realización de la(s) Prueba(s) pueden usarse y divulgarse de manera consistente con nuestro Aviso de Prácticas de Privacidad, que se puede encontrar en belaydiagnostics.com/privacy-practices. Belay no tiene ninguna obligación continua de actualizar, revisar o reevaluar posteriormente los resultados de la(s) Prueba(s) después de que esos resultados se hayan puesto a disposición de su proveedor de atención médica a través de los informes de la(s) Prueba(s) descritos anteriormente.

Retención de Muestras v Datos Secundarios

Solo Residentes de Nueva York: Autorizo a Belay a retener mi muestra para posibles pruebas futuras, para investigación ordenada por mi proveedor de atención médica y/o para fines de control de calidad. Si esta casilla no está marcada, la muestra no utilizada será destruida 60 días después de que se complete la prueba. Elegir participar o no participar no afectará la calidad de la atención o las pruebas que reciba.

Al firmar este consentimiento a continuación, usted, sin embargo, autoriza el uso de su muestra, resultados y otros datos e información generados durante la realización de la(s) Prueba(s) para los fines descritos en este consentimiento. Al finalizar el proceso de prueba, Belay puede optar por destruir o devolver su muestra, mantenerla para una futura Prueba(s) solicitada por su proveedor de atención médica, o convertirla en "Información y Materiales Residuales" (según se define a continuación) y retenerla indefinidamente.

Belay puede eliminar la información que lo identifica directamente de su muestra, los resultados de la(s) Prueba(s), otros datos e información generados durante la realización de la(s) Prueba(s), y otra información de salud o demográfica que Belay reciba sobre usted para crear "Información y Materiales Residuales". Belay puede mantener y utilizar la Información y Materiales Residuales para cualquier propósito permitido por la ley federal y estatal, incluyendo, pero no limitado a:

- El desarrollo continuo de metodologías de prueba para ayudar a mejorar el diagnóstico de cánceres cerebrales primarios y metastásicos.
- La realización de garantía de calidad, validación de pruebas y otros fines operativos.

 La realización de desarrollo comercial e investigación, incluido el desempeño de análisis adicionales utilizando la Información y Materiales Residuales para fines científicos
- La agregación de la Información y Materiales Residuales con información residual similar de otros individuos, que puede usarse para crear, o divulgarse a, bases de datos o conjuntos de datos que son propiedad exclusiva o conjunta de Belay o pueden enviarse a bases de datos públicas para avanzar en la investigación médica.

La Información y Materiales Residuales también pueden compartirse con terceros, incluidos, entre otros, compañías farmacéuticas y de dispositivos médicos, hospitales y universidades, y otras entidades. Usted no tiene derecho a compensación por el uso de la Información y Materiales Residuales ni a derechos sobre cualquier producto o descubrimiento resultante del uso de la Información y Materiales Residuales. No obstante lo anterior, Belay retendrá cualquiera de sus datos identificables o no identificados según lo exijan las leyes o regulaciones federales o estatales aplicables.

Al firmar a continuación, confirmo que he leído este consentimiento en su totalidad, lo entiendo y he tenido la oportunidad de hablar con mi proveedor de atención médica sobre la(s) Prueba(s), incluido el costo y la responsabilidad financiera, el propósito, los riesgos, los beneficios y las alternativas de las pruebas. Entiendo que puedo plantear cualquier pregunta o inquietud futura relacionada con la(s) Prueba(s) o este consentimiento a mi proveedor de atención médica en cualquier momento. Solicito que se proceda con mi(s) Prueba(s) y autorizo que se tome y libere mi muestra para la realización de la(s) Prueba(s). Autorizo además a Belay a mantener, usar y divulgar mi muestra y cualquier información relacionada con mi(s) Prueba(s) según se describe en este consentimiento.

Acepto que seré el único responsable del costo total de la(s) Prueba(s). Acepto y reconozco que estoy solicitando esta prueba con el propósito de informar mi diagnóstico y/o tratamiento posterior si los resultados lo indican. Entiendo que Belay puede cobrarme este monto en el momento en que los resultados de mi(s) Prueba(s) se entreguen a mi proveedor de atención médica, a menos que solicite una solicitud para el programa BelayAccess. Entiendo que si completo una solicitud, Belay no me cobrará hasta que tome una determinación sobre mi solicitud (excepto que Belay puede cobrarme antes si no presento una solicitud completa del programa dentro de los 15 días posteriores a la recepción). Si mi solicitud no es aceptada, acepto que Belay puede cobrarme por la(s) Prueba(s).

Acepto que Belay puede contactarme en la dirección de correo electrónico o número de teléfono indicados anteriormente para cualquier información adicional relacionada con mi historial médico que pueda ser requerida para la(s) Prueba(s). También entiendo que este consentimiento es voluntario, el tratamiento de mi proveedor de atención médica no está condicionado a él, y puedo optar por retirarme en cualquier momento contactando a Belay en contact@belaydiagnostics.com o llamando al +1 (331) 320-0155.

Firma del Paciente o Representante/Tutor*	Fecha*
Nombre Impreso del Representante/Tutor y Relación con el Paciente (Si Aplica)*	