

Etiquette patient

Nom :
Prénom :
DDN :
N° venue :

UF Prescripteur

N° tel :

Date PLV :

Nom du prescripteur :

N° TSI :

ANALYSE MOLECULAIRE DES CARACTERISTIQUES GENETIQUES D'UNE PERSONNE A DES FINS MEDICALES
FICHE D'AIDE A L'ACHEMINEMENT DES PRELEVEMENTS V 4 31/10/2018

GENETIQUE	<input type="checkbox"/> Cytogénomique Centre de Biologie Pathologie (CBP) (CYTOP) (Dr E Boudry, Dr T Smol , Dr S Bouquillon) <input type="checkbox"/> Cytogénomique Hopital Jeanne de Flandre (JDF) (CYTOG) (Pr C Roche, Dr E Boudry, Dr T Smol, Dr J Andrieux, Dr A Daudignon, Dr S Bouquillon) <input type="checkbox"/> Autre (CYTOP2) - Anomalie du développement autre que les membres - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite	ONCO	# Anomalies du développement <input type="checkbox"/> Anomalies du développement impliquant les membres (ONCO1) (Dr F Escande) <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (ONCO2) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Oncogénétique <input type="checkbox"/> Tumeurs endocrines et hypercalcémies familiales (ONCO3) (Dr MF Odou, Pr P Pigny, Dr L Coppin) <input type="checkbox"/> Cancers du côlon familiaux, Syndrome de Lynch et Polyposes (ONCO4) *urgent si tubes héparine (ne pas mettre à 4°C) (Dr MP Buisine, Dr J Leclerc)	ONCO	# Gastrohépatointérologie <input type="checkbox"/> Déficit en alpha-1 antitrypsine et serpinopathies (ONCO7) (Dr M Balduyck, Dr MF Odou) <input type="checkbox"/> Maladies inflammatoires chroniques de l'intestin (GENO12) (Pr F Broly) <input type="checkbox"/> Pancréatites héréditaires et idiopathiques (GENO13) (Dr G Lalau, Dr A Pagin) <input type="checkbox"/> Cholestases héréditaires (GENO14) (Pr F Broly) <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO16) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Métabolisme <input type="checkbox"/> Surcharges en fer, hémochromatose (Dr I Fajardy, Dr N Roger) HFEc282Y, H63D, S65C, Ferroportine, Hepcidine, Hémojuvéline (GENO15) <input type="checkbox"/> Cardio-Métabolisme (Dr P Benlian) (GENO17) (CDPX2, CTX, HCF, HCFE, HTG, HYPOA, HYPOB , LAL, SLO) <input type="checkbox"/> Cytopathies mitochondriales (GENO18) (Dr CM Dhaenens)
COL	<input type="checkbox"/> Cancers du sein et de l'ovaire familiaux (COL1) (Pr JP Peyrat, Dr F Révillon, Centre Oscar Lambret)	ONCO	<input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (ONCO5) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Pneumologie <input type="checkbox"/> Déficit en alpha-1 antitrypsine et serpinopathies (ONCO6) (Dr M Balduyck, Dr MF Odou) <input type="checkbox"/> Mucoviscidose et pathologies apparentées et Bronchectasies idiopathiques (Dr G Lalau, Dr A Pagin) (GENO9) <input type="checkbox"/> Fibroses pulmonaires idiopathiques et téloméropathies d'origine génétique (Dr N Pottier, Pr F Broly) (GENO10) <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO11) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Cardiogénétique <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO1) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Neurogénétique <input type="checkbox"/> Amylose Transthyréline (TTR) (GENO2) (Dr CM Dhaenens) <input type="checkbox"/> Maladies Neurodégénératives : Ataxies cérébelleuses / Friedreich ; DRPLA ; Charcot-Marie-Tooth ; Paraplégies spastiques ; Chorées ; Kennedy ; Parkinson ; Migraine hémiplégique. Douleur héréditaire. Epilepsie. NBIA. (Dr I Strubi-Vuillaume, Dr N Rouaix) (GENO3) <input type="checkbox"/> Maladie de Steinert (GENO4) (Dr CM Dhaenens, Pr B Sablonniere) <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO5) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Maladies neurosensorielles <input type="checkbox"/> Surdités d'origine génétique (Dr I Fajardy) (GENO6) (connexine26 GJB2 CX26, connexine30 GJB6, NGS) <input type="checkbox"/> Rétinopathies d'origine génétique (GENO7) (Dr CM Dhaenens) <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO8) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Hématologie (HEMA) <input type="checkbox"/> Hémoglobinoopathies (GENO31) (Dr P Maboudou, Dr C Mereau)	ONCO	<input type="checkbox"/> Hyper/hypocalcémies, hyper/hypoparathyroïdies familiales (ONCO8) (Dr MF Odou, Dr L Coppin) <input type="checkbox"/> Diabète MODY (Dr I Fajardy, Dr N Roger) (GENO20) NGS 7 gènes, MODY2 GCK, MODY5 HNF1B TCF2 <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO22) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Néphrologie <input type="checkbox"/> Néphropathies pédiatriques (Dr I Fajardy, Dr N Roger) (GENO21) HNF1B TCF2, NGS, NPNGS3, NPNGS4, NPNGS5 <input type="checkbox"/> Syndromes néphrotiques cortico-résistants (GENO23) (Dr N Pottier, Pr F Broly) <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO24) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Infertilités d'origine génétique <input type="checkbox"/> Infertilités masculines (GENO25) (Pr F Broly, Dr N Pottier, Dr G Lalau, Dr A Pagin) <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO26) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Syndromes autoinflammatoires (SAI) <input type="checkbox"/> Syndromes autoinflammatoires (Dr I Fajardy, Dr N Roger) (GENO27) MEFV, NLRP3 CAPS, TRAPS <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO28) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Toxicopharmacogénétique (TOXP) <input type="checkbox"/> Toxicogénétique et Pharmacogénétique (GENO29) (Dr N Pottier, Dr B Hennart, Pr F Broly) <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO30) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite # Autre pathologie <input type="checkbox"/> Test de monozygotie ou génoidentité foetale (GENO32) (Dr I Strubi Vuillaume)
GENO	<input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (GENO3) (Dr P Maboudou, Dr C Mereau) <input type="checkbox"/> Maladies hémorragiques et thrombotiques (HEMA1) (Dr C Zawadski, Dr A Bauters) <input type="checkbox"/> Analyses Hors CHR (HEMA2) - Préciser la ou les maladies recherchées(s) - Remplir obligatoirement le cadre en bas à droite	ONCO	EXAMEN DEMANDE (Intitulé précis) : DESTINATAIRE Souhaité : NOM du destinataire : Tél (obligatoire) : NOM et Adresse précise du laboratoire ou de l'hôpital :		
HEMATO PTI ICD					

Pour toute demande sur cette fiche → 1 sachet Patient individuel