

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 1.5 3/3/2017

| | | | | | |
|----------------------|---|------|--|------|--|
| GENETIQUE CBP | <p># Anomalies du développement et troubles neurodéveloppementaux</p> <p><input type="checkbox"/> Troubles neurodéveloppementaux (AD01) (Dr E Boudry, Dr T Smol)</p> <p><input type="checkbox"/> Anomalies du développement n'impliquant pas les membres (AD02) (Dr E Boudry, Dr T Smol)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (AD03) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> | ONCO | <p># Anomalies du développement</p> <p><input type="checkbox"/> Anomalies du développement impliquant les membres (ONC01) (Dr F Escande)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (ONC02) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> <p># Oncogénétique</p> <p><input type="checkbox"/> Tumeurs endocrines et hypercalcémies familiales (ONC03) (Dr MF Odou, Pr P Pigny, Pr N Porchet, Dr L Coppin)</p> <p><input type="checkbox"/> Cancers du côlon familiaux, Syndrome de Lynch et Polyposes (ONC04) <i>*urgent si tubes héparine (ne pas mettre à 4°C)</i> (Dr MP Buisine, Dr J Leclerc)</p> | ONCO | <p># Gastrohépatoenérologie</p> <p><input type="checkbox"/> Déficit en alpha-1 antitrypsine et serpinopathies (ONC07) (Dr M Balduyck, Dr MF Odou, Pr N Porchet)</p> <p><input type="checkbox"/> Maladies inflammatoires chroniques de l'intestin (GEN12) (Pr F Broly)</p> <p><input type="checkbox"/> Pancréatites héréditaires et idiopathiques (GEN13) (Dr G Lalau, Dr A Pagin)</p> <p><input type="checkbox"/> Cholestases (GEN14) (Pr F Broly, Dr N Pottier)</p> <p><input type="checkbox"/> Surcharges en fer, hémochromatoses (GEN15) (Dr I Fajardy, Dr N Roger)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN16) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> |
| ONCO | <p><input type="checkbox"/> Cancers du sein et de l'ovaire familiaux (COL1) (Pr JP Peyrat, Dr F Révillion, Centre Oscar Lambret)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (ONC05) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> <p># Pneumologie</p> <p><input type="checkbox"/> Déficit en alpha-1 antitrypsine et serpinopathies (ONC06) (Dr M Balduyck, Dr MF Odou, Pr N Porchet)</p> <p><input type="checkbox"/> Mucoviscidose et pathologies apparentées et Bronchectasies idiopathiques (Dr G Lalau, Dr A Pagin) (GEN09)</p> <p><input type="checkbox"/> Fibroses pulmonaires idiopathiques et téloméropathies d'origine génétique (Dr N Pottier, Pr F Broly) (GEN10)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN11) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> | ONCO | <p><input type="checkbox"/> Hyper/hypocalcémies, hyper/hypoparathyroïdies familiales (ONC08) (Dr MF Odou, Pr N Porchet, Dr L Coppin)</p> <p><input type="checkbox"/> Diabètes familiaux monogéniques (GEN20) (Dr I Fajardy, Dr N Roger)</p> <p><input type="checkbox"/> Surcharges en fer, hémochromatoses (GEN21) (Dr I Fajardy, Dr N Roger)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN22) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> <p># Néphrologie</p> <p><input type="checkbox"/> Syndromes néphrotiques cortico-résistants (GEN23) (Pr F Broly, Dr N Pottier)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN24) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> | ONCO | <p><input type="checkbox"/> Fish odor syndrome, déficit en diméthylglycine déshydrogénase et autres syndromes malodorants d'origine génétique (GEN19) (Dr B Hennart, Pr F Broly)</p> <p># Métabolisme</p> <p><input type="checkbox"/> Cardio-Métabolisme (GEN17) (Dr P Benlian)</p> <p><input type="checkbox"/> Cytopathies mitochondriales (GEN18) (Dr CM Dhaenens)</p> <p><input type="checkbox"/> Hyper/hypocalcémies, hyper/hypoparathyroïdies familiales (ONC08) (Dr MF Odou, Pr N Porchet, Dr L Coppin)</p> <p><input type="checkbox"/> Diabètes familiaux monogéniques (GEN20) (Dr I Fajardy, Dr N Roger)</p> <p><input type="checkbox"/> Surcharges en fer, hémochromatoses (GEN21) (Dr I Fajardy, Dr N Roger)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN22) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> |
| ONCO | <p># Cardiogénétique</p> <p><input type="checkbox"/> Arythmies, Cardiomyopathies (GEN01) (Dr CM Dhaenens)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN02) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> <p># Neurogénétique</p> <p><input type="checkbox"/> Ataxies cérébelleuses autosomiques dominantes et ataxie de Friedreich, Maladie de Charcot-Marie-Tooth et autres neuropathies périphériques, Paraplégies spastiques familiales, Chorées héréditaires, Maladie de Kennedy et Maladie de Parkinson héréditaire (Dr I Strubi Vuillaume, Dr N Rouaix) (GEN03)</p> <p><input type="checkbox"/> Maladie de Steinert (GEN04) (Dr CM Dhaenens)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN05) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> | ONCO | <p># Infertilités d'origine génétique</p> <p><input type="checkbox"/> Infertilités masculines (GEN25) (Pr F Broly, Dr N Pottier, Dr G Lalau, Dr A Pagin)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN26) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> <p># Syndromes autoinflammatoires (SAI)</p> <p><input type="checkbox"/> Syndromes autoinflammatoires (GEN27) (Dr I Fajardy, Dr N Roger)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN28) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> | ONCO | <p># Toxicopharmacogénétique (TOXP)</p> <p><input type="checkbox"/> Toxicogénétique et Pharmacogénétique (GEN29) (Dr N Pottier, Dr B Hennart, Pr F Broly)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN30) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> |
| GENO | <p># Maladies neurosensorielles</p> <p><input type="checkbox"/> Surdités d'origine génétique (GEN06) (Dr I Fajardy)</p> <p><input type="checkbox"/> Rétinopathies d'origine génétique (GEN07) (Dr CM Dhaenens)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (GEN08) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> <p># Hématologie (HEMA)</p> <p><input type="checkbox"/> Hémoglobinopathies (GEN31) (Dr P Maboudou, Dr C Mereau)</p> <p><input type="checkbox"/> Maladies hémorragiques et thrombotiques (HEM01) (Dr C Zawadski, Dr A Bauters)</p> <p><input type="checkbox"/> Autre (HEM02) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :</p> | GENO | <p># Autre pathologie</p> <p><input type="checkbox"/> Test de monozygotie ou génoidentité foetale (GEN32) (Dr I Strubi Vuillaume)</p> | GENO | |
| HEMATO PTI RCD | | | | | |

| Traçabilité des contrôles - Analyses Ext | | | |
|--|--|--------|--|
| Débal | | C Admi | |
| Etique | | C Ana | |
| Décant | | | |