

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 3 20/4/2018

GENETIQUE	<input type="checkbox"/> Cytogénomique Centre de Biologie Pathologie (CBP) (CYTOP) (Dr E Boudry, Dr T Smol, Dr S Bouquillon)	ONCO	# Gastrohépatointérologie
	<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"/> Déficit en alpha-1 antitrypsine et serpinopathies (ONCO7) (Dr M Balduyck, Dr MF Odou)
ONCO	<input type="checkbox"/> Autre (CYTOP2) - Anomalie du développement autre que les membres Code ORPHA :	ONCO	<input type="checkbox"/> Maladies inflammatoires chroniques de l'intestin (GENO12) (Pr F Broly)
	# Anomalies du développement		<input type="checkbox"/> Pancréatites héréditaires et idiopathiques (GENO13) (Dr G Lalau, Dr A Pagin)
COL	<input type="checkbox"/> Anomalies du développement impliquant les membres (ONCO1) (Dr F Escande)	ONCO	# Métabolisme
	<input type="checkbox"/> Autre (ONCO2) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :		<input type="checkbox"/> Cholestases héréditaires (GENO14) (Pr F Broly)
ONCO	# Oncogénétique	ONCO	<input type="checkbox"/> Surcharges en fer, hémochromatoses (GENO15) (Dr I Fajardy, Dr N Roger)
	<input type="checkbox"/> Tumeurs endocrines et hypercalcémies familiales (ONCO3) (Dr MF Odou, Pr P Pigny, Dr L Coppin)		<input type="checkbox"/> Cardio-Métabolisme (Dr P Benlian) (GENO17) (CDPX2, CTX, HCF, HCFE, HTG, HYPOA, HYPOB, LAL, SLO)
ONCO	<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	<input type="checkbox"/> Cytopathies mitochondriales (GENO18) (Dr CM Dhaenens)
	<input type="checkbox"/> Cancers du sein et de l'ovaire familiaux (COL1) (Pr JP Peyrat, Dr F Révillon, Centre Oscar Lambret)		<input type="checkbox"/> Fish odor syndrome, déficit en diméthylglycine déshydrogénase et autres syndromes malodorants d'origine génétique (GENO19) (Dr B Hennart, Pr F Broly)
ONCO	<input type="checkbox"/> Autre (ONCO5) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :	ONCO	# Néphrologie
	# Pneumologie		<input type="checkbox"/> Hyper/hypocalcémies, hyper/hypoparathyroïdies familiales (ONCO8) (Dr MF Odou, Dr L Coppin)
GENO	<input type="checkbox"/> Déficit en alpha-1 antitrypsine et serpinopathies (ONCO6) (Dr M Balduyck, Dr MF Odou)	GENO	<input type="checkbox"/> Diabète familial monogénique (GENO20) (Dr I Fajardy, Dr N Roger)
	<input type="checkbox"/> Mucoviscidose et pathologies apparentées et Bronchectasies idiopathiques (Dr G Lalau, Dr A Pagin) (GENO9)		<input type="checkbox"/> Autre (GENO22) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :
GENO	<input type="checkbox"/> Fibroses pulmonaires idiopathiques et téloméropathies d'origine génétique (Dr N Pottier, Pr F Broly) (GENO10)	GENO	# Infertilités d'origine génétique
	<input type="checkbox"/> Autre (GENO11) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :		<input type="checkbox"/> Infertilités masculines (GENO25) (Pr F Broly, Dr N Pottier, Dr G Lalau, Dr A Pagin)
GENO	# Cardiogénétique	GENO	# Syndromes autoinflammatoires (SAI)
	<input type="checkbox"/> Arythmies, Cardiomyopathies (GENO1) (Dr CM Dhaenens)		<input type="checkbox"/> Syndromes autoinflammatoires (GENO27) (Dr I Fajardy, Dr N Roger)
GENO	<input type="checkbox"/> Autre (GENO2) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :	GENO	<input type="checkbox"/> Autre (GENO28) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :
	# Neurogénétique		# Toxico-pharmacogénétique (TOXP)
GENO	<input type="checkbox"/> Ataxies cérébelleuses autosomiques dominantes, ataxie de Friedreich et autres Ataxies cérébelleuses récessives. Maladie de Charcot-Marie-Tooth. Paraplégies spastiques familiales, Chorées héréditaires, Maladie de Kennedy et Maladie de Parkinson héréditaire (Dr I Strubi Vuillaume, Dr N Rouaix) (GENO3)	GENO	<input type="checkbox"/> Toxicogénétique et Pharmacogénétique (GENO29) (Dr N Pottier, Dr B Hennart, Pr F Broly)
	<input type="checkbox"/> Maladie de Steinert (GENO4) (Dr CM Dhaenens, Pr B Sablonniere)		<input type="checkbox"/> Autre (GENO30) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :
GENO	<input type="checkbox"/> Autre (GENO5) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :	GENO	# Autre pathologie
	# Maladies neurosensorielles		<input type="checkbox"/> Test de monozygotie ou génoidentité foetale (GENO32) (Dr I Strubi Vuillaume)
HEMATO PTI RCD	<input type="checkbox"/> Surdités d'origine génétique (GENO6) (Dr I Fajardy)	HEMATO PTI RCD	
	<input type="checkbox"/> Rétinopathies d'origine génétique (GENO7) (Dr CM Dhaenens)		
HEMATO PTI RCD	<input type="checkbox"/> Autre (GENO8) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :	HEMATO PTI RCD	
	# Hématologie (HEMA)		
HEMATO PTI RCD	<input type="checkbox"/> Hémoglobinopathies (GENO31) (Dr P Maboudou, Dr C Mereau)	HEMATO PTI RCD	
	<input type="checkbox"/> Maladies hémorragiques et thrombotiques (HEMA1) (Dr C Zawadski, Dr A Bauters)		
HEMATO PTI RCD	<input type="checkbox"/> Autre (HEMA2) - Préciser la ou les maladies recherchée(s) Code ORPHA :	HEMATO PTI RCD	

Pour toute demande sur cette fiche → 1 sachet Patient individuel

Traçabilité des contrôles - Analyses Ext			
Débal		C Admi	
Etiquette		C Ana	
Décant			