

NOM : _____
Prénom : _____
NOM de naissance : _____
Né(e) le : _____
Sexe : _____
Numéro patient : _____
Service demandeur : _____

Prescripteur : _____
Préleveur : _____
Fonction : _____
Signature : _____

GENETIQUE MOLECULAIRE ☎ **68858 - 68693**

DSEL0036017



DATE DE PRELEVEMENT / /
J J / M M / A A

HEURE /
H H / M M

URGENT Personnel CHU Type de "cochage" IMPERATIF stylo bille

STATUT FAMILIAL :

Cas Index
 Apparenté
Préciser le nom et la date de naissance
du cas index :

TYPE D'ECHANTILLON(S) BIOLOGIQUE(S) :

SANG : 1 tube de 5 mL sur EDTA (bouchon violet)
 SANG FOETAL Carte FTA
 SANG (PAXgene ARN) SALIVE (Kit Oragene OC-175)
 AUTRE(S) Nature :

RENSEIGNEMENTS : Grossesse Chimiothérapie en cours

Joindre IMPERATIVEMENT les renseignements cliniques, l'arbre généalogique et le consentement éclairé du patient signé par le médecin prescripteur et par le patient ou son représentant légal pour un mineur ou majeur sous tutelle (Article R 1131-4 du Code de Santé Publique), consentement disponible sur GEDI n°7817. Un exemplaire du consentement doit être conservé dans le dossier du patient.

ONCOGENETIQUE

- Syndrome de Lynch ou HNPCC : analyse des gènes *MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, réarrangement EPCAM*
- Polypose adénomateuse : analyses des gènes *APC, MUTYH, POLE, POLD1*
- Polypose juvénile : analyse des gènes *SMAD4, BMPR1A*
- Syndrome de Peutz-Jeghers : analyse du gène *STK11*
- Syndrome de Cowden : analyse du gène *PTEN*
- Prédilection héréditaire aux cancers liée au gène *TP53*
- Prédilection au cancer du sein et/ou de l'ovaire : analyse des gènes *BRCA1, BRCA2, PALB2, RAD51C, RAD51D, TP53, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, PTEN, CDH1*.
- Formes extrêmes de cancers : séquençage d'exome

NEUROGENETIQUE

- Syndrome de Cornelia de Lange et diagnostics différentiels : analyse de 22 gènes
- Hydrocéphalies : analyse des gènes *L1CAM, MPDZ, CCDC88C*
- Amyotrophie spinale infantile : analyse des gènes *SMN1, SMN2*
- Anomalies du développement : séquençage d'exome
- Syndrome de l'X Fragile : analyse du gène *FMR1*
- Syndrome de Prader-Willi : région 15q11-q13
- Syndrome d'Angelman : région 15q11-q13
- Maladie d'Alzheimer : analyse des gènes *PSEN1, PSEN2, APP*
- Angiopathie amyloïde cérébrale : analyse du gène *APP*
- Calcifications cérébrales primaires : analyse des gènes *PDGFRB, PDGFRB, SLC20A2, XPR1*

AUTRES

- ADN à stocker
- CGH array
- Autre examen :

ANALYSES EXTERNALISEES

- Envoi d'un prélèvement dans un laboratoire extérieur au CHU
Analyse du gène

(joindre la fiche GEDI 2118 remplie)

SG09 - V8 : 19/11/2021
GEDI 19445

Cadre réservé au laboratoire

- Non conformités Date
- Tube(s) : Violet Bleu Vert Autre Rouge Gris

PÔLE DE BIOLOGIE CLINIQUE

**Génétique
Moléculaire**



Laboratoire de Génétique Moléculaire

Pr. Claude HOUDAYER

Horaires de réception des prélèvements du lundi au vendredi de 8h30 à 17

 : 68858 - 68693

Faculté de Médecine et de Pharmacie
Bâtiment Recherche - 2ème étage
22 Boulevard Gambetta - 76183 Rouen Cedex

Laboratoire de Génétique Moléculaire

Pr. Claude HOUDAYER

Horaires de réception des prélèvements du lundi au vendredi de 8h30 à 17

 : 68858 - 68693

Faculté de Médecine et de Pharmacie
Bâtiment Recherche - 2ème étage
22 Boulevard Gambetta - 76183 Rouen Cedex