

NOM: Prénom:

NOM de naissance : Né(e) le : ETIQUETTE Sexe : PATIENT Numéro patient : Sexe:

Service demandeur :

Prescripteur : \_\_\_\_\_ Préleveur : \_\_\_\_\_ Fonction: \_\_\_

Génétique **Moléculaire** 

GENETIQUE MOLECULAIRE 🕿 68858 - 68693

Signature:

DSEL0036017

DATE DE PRELEVEMENT J J / M	M / A	HEURE H H / M
□ URGENT □ Perso	onnel CHU	▼ Type de "cochage" IMPERATIF stylo bille
STATUT FAMILIAL :		TYPE D'ECHANTILLON(S) BIOLOGIQUE(S):
Cas Index  Apparenté Préciser le nom et la date de naissance du cas index :		SANG: 1 tube de 5 mL sur EDTA (bouchon viole  SANG FOETAL  Carte FTA  SANG (PAXgene ARN)  AUTRE(S) Nature: SALIVE (Kit Oragene OC-17
RENSEIGNEMENTS : Gro	ssesse	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 tutel (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 Peutz-Jeghers : analyse du gène □ Syndrome de Cowden : analyse du gène □ Prédisposition héréditaire aux cancers liée au gène □ Prédisposition 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 <i>FMR1</i> ☐ Syndrome de Prader-Willi : région 15q11-q13 ☐ Syndrome d'Angelman : région 15q11-q13		<ul> <li>Maladie d'Alzheimer : analyse des gènes PSEN1, PSEN2, APP</li> <li>☐ Angiopathie amyloïde cérébrale : analyse du gène</li> <li>☐ Calcifications cérébrales primaires : analyse des gènes PDGFB, PDGFRB, SLC20A2, XPR</li> </ul>
AUTRES		ANALYSES EXTERNALISEES
□ ADN à stocker □ CGH array □ Autre examen :		Envoi d'un prélèvement dans un laboratoire extérieur au CHU Analyse du gène
SG09 - V8 : 19/11/20 GEDI 19445	☐ Date ☐ Bleu	☐ Autre☐ Vert☐ Rouge☐ Gris



## PÔLE DE BIOLOGIE CLINIQUE

Génétique Moléculaire

## 

## Laboratoire de Génétique Moléculaire

Pr. Thierry FREBOURG

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

**2**: 68858 - 68693

Faculté de Médecine et de Pharmacie Bâtiment Recherche - 2ème étage

22 Boulevard Gambetta - 76183 Rouen Cedex

## Laboratoire de Génétique Moléculaire

Pr. Thierry FREBOURG

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

**3**: 68858 - 68693

Faculté de Médecine et de Pharmacie Bâtiment Recherche - 2ème étage

22 Boulevard Gambetta - 76183 Rouen Cedex