

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

HEURE

/
H H / 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-17)
 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
 Syndrome de Peutz-Jeghers : analyse du gène
 Syndrome de Cowden : analyse du gène
 Prédilection héréditaire aux cancers liée au gène
 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
 Calcifications cérébrales primaires : analyse des gènes *PDGFB, PDGFRB, SLC20A2, XPR*

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 : 19/11/20
GEDI 19445

Non conformités

Date

Autre

Tube(s) : Violet

Bleu

Vert

Rouge

Gris



Laboratoire de Génétique Moléculaire

Pr. Thierry FREBOURG

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

 : 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

 : 68858 - 68693

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