

Identité Patient Nom usuel : _____ Nom de naissance : _____ Prénom : _____ Date de naissance : _____ Sexe : _____	Prescripteur (senior obligatoire) Nom : _____ Prénom : _____ RPPS : _____ Service : _____ Hôpital : _____	Date : ____/____/____ Signature (obligatoire) :
Nature du prélèvement ☐ Sang EDTA ☐ Prélèvement buccal ☐ ADN extrait ☐ Sang hépariné sans gel (caryotype, FISH) ☐ Prélèvement fœtal ☐ Autre : _____	Prélèvement Etablissement : _____ UF : _____ Service : _____ Préleveur : _____ Date : ____/____/____ Heure : ____	Etiquette DEFGEN (réservé au laboratoire)

FICHE DE PRESCRIPTION D'ANALYSES DE GENETIQUE CONSTITUTIONNELLE

Diagnostic : ☐ Postnatal ☐ Prénatal ☐ Post-IMG ☐ Post-MFIU Si prélèvement fœtal : DDR/DC : _____ Terme : _____ SA Sexe du fœtus : ☐ F ☐ M ☐ Non déterminé ☐ Non révélé Résultat des analyses fœtale : ☐ avec le sexe ☐ sans le sexe • LA : ☐ jaune citrin ☐ trouble ☐ hémorragique ☐ brun Quantité prélevée : _____ ml • PVC : quantité : ☐ faible ☐ moyenne (« tête d'allumette ») ☐ bonne (« petit pois ») • Sang fœtal : quantité prélevée : _____ ml ☐ EDTA ☐ Héparine Lithium Notion d'urgence : ☐ Non urgent ☐ Urgent car projet de grossesse ☐ Urgent car grossesse en cours chez _____ (lien de parenté) (terme : _____ SA) ☐ Urgent car aggravation clinique, préciser : _____ ☐ Urgent car impact thérapeutique, préciser : _____	RENSEIGNEMENT CLINIQUES : Symptomatique – Prénatal (joindre le compte-rendu) ☐ Signe d'appel biologique : _____ ☐ DPNI positif/non exploitable : _____ ☐ Signe d'appel échographique : _____ ☐ Anomalie chromosomique parentale : _____ ☐ Antécédent de grossesse avec caryotype anormal ☐ Autre : _____ Symptomatique – Post-IMG/Post-MFIU ☐ Indication : _____ Symptomatique – Postnatal (si analyse signalée * : joindre la fiche complémentaire demandée) ☐ Dysmorphie ☐ Malformations ☐ Epilepsie ☐ Déficience intellectuelle ou trouble des apprentissages ☐ Trouble envahissant du développement/Autisme ou troubles du comportement/psychiatriques ☐ Troubles de la reproduction : ☐ infertilité ☐ FCS ☐ IOP ☐ DPI ☐ Autre : _____ Histoire familiale : ☐ oui ☐ non (joindre l'arbre généalogique) Consanguinité : ☐ oui ☐ non (préciser sur l'arbre) Analyses génétiques antérieures : _____ Apparenté : ☐ Asymptomatique ☐ Symptomatique ☐ Conseil génétique ☐ Interprétation des données du cas index Si anomalie familiale connue : Identité du cas index : _____ Lien de parenté avec le cas index : _____ Anomalie familiale connue : _____ Laboratoire ayant étudié le cas index : _____
--	---

ANALYSE REALISEE AU LABORATOIRE DE GENETIQUE DE NANCY : ☐ Culot cytogénétique (héparine) ☐ Caryotype ☐ FISH : _____ ☐ Test à la mitomycine (sur RDV 53769, uniquement le lundi et le mardi) ☐ Conservation d'ADN en banque (EDTA) ☐ Aneuploïdies (Chr. 13, 18, 21) ☐ ACPA ☐ qPCR : _____ ☐ FMR1 (☐ X fragile ☐ FXPOI ☐ FXTAS) ☐ DM1 (Steinert) ☐ SMN1-SMN2 (Amyotrophie spinale) ☐ 15q11q13 (☐ Prader-Willi ☐ Angelman) ☐ CFTR (Mucoviscidose)* (cf. FORM-01066) ☐ SHOX* (cf FORM-01082) ☐ Silver Russell (11p15 + chr 7) ☐ Beckwith-Wiedemann (11p15) ☐ Temple/Kagami Ogata (chr 14) ☐ Disomie uniparentale (☐ 7 ☐ 11 ☐ 14 ☐ 15) ☐ Thrombophilies (FII, FV) ☐ HTT (Chorée de Huntington) ☐ C9orf72 (☐ SLA ☐ DFT) ☐ FGF14 (SCA27B)* (cf. FORM-05827) ☐ Syndrome de Rett* (cf. FORM-01071) ☐ Exome clinique/panel de gènes* (cf. FORM-05594) : _____ ☐ Séquençage ciblé de la mutation familiale (joindre une copie du résultat du cas-index)	ANALYSE NON REALISEE AU LABORATOIRE DE GENETIQUE DE NANCY : (externalisation sans conservation d'ADN en banque) ☐ Analyse externalisée : _____ (formulaires à joindre disponibles dans le manuel de prélèvement)
---	--

INFORMATIONS POUR LE PRESCRIPTEUR : <https://chu-nancy.manuelprelevement.fr/>

Les milieux ou flacons de transport (LA, PVC, prélèvements buccaux) sont à commander au laboratoire (FORM-03102 : BQ-Bon de distribution de matériels ou produits)

DOCUMENTS A JOINDRE A TOUT PRELEVEMENT :

- ☐ Cette feuille de prescription remplie et signée par le prescripteur. Une fiche de renseignements cliniques spécifique si demandée (signalé par *).
- ☐ L'attestation d'information et le recueil de consentement (ou la copie de du consentement écrit)
- ☐ L'arbre généalogique