

LABORATOIRE AUTORISE POUR LA REALISATION DES EXAMENS DES CARACTERISTIQUES GENETIQUES D'UNE PERSONNE

PATIENT	ASPECTS LEGAUX : joindre impérativement →
Nom :	<input type="checkbox"/> Attestation de consultation confirmant que le prescripteur a recueilli le consentement éclairé du patient OU à défaut, le consentement du patient <input type="checkbox"/> Coordonnées du prescripteur à qui transmettre les résultats.
Prénom :	
Date de naissance :	

THROMBOPHILIE

Contexte de la demande

Exploration d'un cas index (le patient a présenté un épisode de thrombose veineuse ou une pathologie vasculaire placentaire)
 Exploration d'un sujet apparenté (enquête familiale)

Examens demandés : FV Leiden (R506Q) FII Prothrombine mutation 20210 G>A MTHFR variant thermolabile (677 C>T)

HEMOCHROMATOSE

Contexte de la demande

Patient présentant des signes cliniques, biologiques, radiologiques ou histologiques suggérant une hémochromatose
 Enquête familiale (parent au 1^{er} degré porteur de la mutation C282Y à l'état homozygote)

Examens demandés : HFE1 C282Y (p.Cys282Tyr) HFE1 H63D (p.His63Asp) HFE1 S65C (p.Ser65Cys)
 Ferroportine* Récepteur 2 transferrine* Autre*: * examen transmis

HLA

Contexte de la demande: suspicion ou bilan de :

Maladie auto-immune Spondylarthrite ankylosante Maladie de Behçet Uvéite Polyarthrite rhumatoïde Maladie cœliaque
 Diabète Narcolepsie Rhumatologie Ophtalmologie Diabétologie

Renseignements cliniques éventuels :

Examens demandés :

typage HLA Classe I → HLA recherché : HLA B27 HLA B51(5) HLA A29 autre :

typage HLA Classe II → HLA recherché : DR1 DR4 DR3 DR5 DQ2/DQ8 DQB1*0602 autre :

recherche de l'allèle HLA-B*27 seul (génotypage)
 N.B. : Patient HIV+ et HLA-B*57:01 : voir PHARMACOGENETIQUE

PHARMACOGENETIQUE

Contexte de la demande

patient HIV+ patient HCV+ néoplasie
 Bilan pré-thérapeutique Etiologie toxicité Etiologie échec thérapeutique
 Autre indication (précisez) :

Molécule incriminée : Abacavir Peginterferon Ribavirine Irinotécan Autre (précisez) :

Examens demandés : HLA-B*57:01 (génotypage) UGT1A1 (génotypage) IL28B/IFNL4 (génotypage) ITPA (génotypage)
 Autre (préciser) :

DESORDRES METABOLIQUES

Contexte de la demande

Maladie neurodégénérative Dyslipoprotéinémie

Examen demandé : APOE (génotypage)

Maladie de Gilbert : hyperbilirubinémie suspicion clinique

Examen demandé : UGTA1 (génotypage)

Déficit en α 1 Antitrypsine suspicion clinique : pulmonaire, hépatique

Examen demandé : α 1-AT (génotypage)

Suspicion d'intolérance primaire au lactose

Examen demandé : gène LCT (génotypage)