



TROUBLES DU DEVELOPPEMENT ET MALADIES GÉNÉTIQUES
 Cytogénétique conventionnelle, Cytogénétique moléculaire et Génétique moléculaire

Joindre impérativement l'attestation de consultation et le consentement complétés et signés (document en page 3)

A NOTER

Pour les examens ci-après (non proposés dans le présent document), merci de vous rapporter aux fiches de prescription dédiées téléchargeables sur MyCerba ou sur le site <https://www.lab-cerba.com> :

- Troubles de la reproduction (Caryotype, Étude d'un gène ou Analyse de panel de gènes)
- Mucoviscidose et Pathologies associées (Gène *CFTR* ou Analyse de panel de gènes)
- Étude du gène *SHOX*
- Syndrome de Noonan et RASopathies (Gène *PTPN11* ou Analyse de panel de gènes)
- Syndrome de Rett (Gène *MECP2*)
- Maladies auto-inflammatoires Héritaires (Étude d'un gène ou Analyse de panel de gènes) : Fièvre méditerranéenne Familiale ; Syndrome de TRAPS ; Syndrome de fièvre périodique héréditaire lié à *NLRP12* ; Syndrome de fièvre périodique avec hyper-Ig D
- Gènes de Globine (Drépanocytose, Bêta-thalassémie, Étude des variants)

LABORATOIRE ET PRÉLÈVEMENT			
N° Client <input type="text"/>	Date de prélèvement <input type="text"/>	Heure de prélèvement <input type="text"/> h <input type="text"/>	
Nature de prélèvement	<input type="checkbox"/> Sang Total EDTA	<input type="checkbox"/> Sang Total Hépariné	Nombre de tubes : <input type="text"/>
FOETOPATHOLOGIE : <input type="checkbox"/> Tissu (en milieu de culture), précisez			

PATIENT(E)	PRESCRIPTEUR
NOM	Numéro RPPS (obligatoire) : <div style="border: 1px dashed gray; border-radius: 15px; padding: 20px; width: 80%; margin: 10px auto;"> Cachet obligatoire </div>
PRÉNOM	
Nom de naissance.....	
Adresse	
CP Ville	
Date de naissance : <input type="text"/>	Adresse e-mail :
SITUATION D'URGENCE : <input type="checkbox"/> Grossesse en cours <input type="checkbox"/> Diagnostic prénatal <input type="checkbox"/> Réanimation pédiatrique	
Signature :	

RENSEIGNEMENT SUR L'APPARENTÉ			
CONJOINT : NOM.....	PRÉNOM	Date de naissance	<input type="text"/>
PERE : NOM	PRÉNOM	Date de naissance	<input type="text"/>
MERE : NOM	PRÉNOM	Date de naissance	<input type="text"/>

CYTOGENETIQUE ET CYTOGENETIQUE MOLECULAIRE - EXAMENS ET INDICATIONS

EXAMEN(S) DEMANDÉ(S)

- Caryotype constitutionnel sur sang de patient de plus de 8 jours (tube hépariné) (OPL : 09703)
- Caryotype constitutionnel sur sang de nouveau-né (0 à 8 jours) (tube hépariné) (OPL : 09709)
- Analyse chromosomique par puce à ADN (ACPA) (tube EDTA) (OPL : PPOST)
- Analyse chromosomique par puce à ADN (ACPA) pour enquête familiale (tube EDTA) (OPL : PPARE) : N° de dossier Cerba du cas index :
- Recherche d'un syndrome microdélétionnel (technique FISH) (Tubes héparinés) :

<input type="checkbox"/> Wolf-Hirschhorn (4p-)	<input type="checkbox"/> Cri du Chat (5p-)	<input type="checkbox"/> Willi-Prader	<input type="checkbox"/> Angelman	<input type="checkbox"/> Williams-Beuren
<input type="checkbox"/> Smith-Magenis	<input type="checkbox"/> Miller-Diecker	<input type="checkbox"/> DiGeorge	<input type="checkbox"/> Autre :	

Pour une cartographie Optique du génome (OGM) : Veuillez compléter la fiche de prescription dédiée téléchargeable sur MyCerba ou sur le site <https://www.lab-cerba.com>



TROUBLES DU DEVELOPPEMENT ET MALADIES GÉNÉTIQUES

Cytogénétique conventionnelle, Cytogénétique moléculaire et Génétique moléculaire

Joindre impérativement l'attestation de consultation et le consentement complétés et signés (document en page 3)

INDICATION (examen de cytogénétique et cytogénétique moléculaire)

- Déficience intellectuelle ou trouble des apprentissages dans un cadre syndromique (indc62). Précisez
- Si suspicion de Trisomie 21 (22), s'il s'agit d'un enfant de moins de 1 an, veuillez préciser impérativement les informations de suivi de grossesse :
- Marqueurs sériques maternels : Non Oui Si oui (nature et résultat) : 1^{er} T 2^{ème} T Indéterminé Résultat 1/.....
- ADNIc : Non Oui Si oui, résultat : Positif Négatif
- Signes d'appels échographiques évocateurs de trisomie 21 : Non Oui
- Diagnostic anténatal (caryotype fœtal) : Non Oui Si oui, formule chromosomique :
- Malformations SANS retard psychomoteur (indc63) Précisez
- Déficience intellectuelle ou troubles des apprentissages isolés (indc64) Précisez
- Troubles envahissants du développement (TED) / Autisme ou troubles psychiatriques / comportement (indc65)
- Epilepsie isolée (indc40)
- Trouble de la croissance, Précisez :
- Suspicion de syndrome de Turner (indc27) Avance staturale (indc59) Retard statural (indc18)
- Avance pubertaire (indc61) Retard pubertaire (indc19)
- Aménorrhée primaire (indc5) Aménorrhée secondaire (indc6)
- Suspicion de syndrome de Klinefelter (indc2)
- Variation du développement génital (y compris secondaires) (indc17) Précisez
- Etude familiale (indc29) (**joindre résultat du cas index ou coordonnées du laboratoire ayant réalisé le caryotype**), Précisez :
- Diagnostic prénatal en cours Étude familiale
- Don de gamètes et d'embryons (indc72)
- Recherche d'une anomalie constitutionnelle suite à la réalisation d'un examen somatique (indc73) Précisez
- Examen de fœtopathologie (indc74)
- Autre (indc23) Précisez :

GENETIQUE MOLECULAIRE - EXAMENS ET INDICATIONS

(Hors Exome et Panels *de gènes qui font l'objet de fiches de prescriptions dédiées)

EXAMEN(S) DEMANDE(S)

- | | | |
|--|---|--|
| <input type="checkbox"/> Achondroplasie* ¹ (variant G380R du gène <i>FGFR3</i>)
<input type="checkbox"/> Hypochondroplasie* ¹ (N540K et N540S du gène <i>FGFR3</i>)
<input type="checkbox"/> Dysplasie thanatophore* ¹ (variant G380R du gène <i>FGFR3</i>)
<input type="checkbox"/> Syndrome d'Apert (variant G380R du gène <i>FGFR2</i>) | <input type="checkbox"/> Dystrophie myotonique de Steinert
Étude du gène <i>DMPK</i> (répétition CTG 3'UTR)
<input type="checkbox"/> Amyotrophie spinale
Étude du gène <i>SMN1/SMN2</i> (déletion) | <input type="checkbox"/> Maladie de Tay-Sachs Étude du gène <i>HEXA</i> * ²
<input type="checkbox"/> Maladie de Canavan Étude du gène <i>ASPA</i> * ²
<input type="checkbox"/> Dysautonomie familiale Étude du gène <i>IKBKAP</i> * ²
<input type="checkbox"/> Alpha-1 antitrypsine Étude du gène <i>SERPINA1</i>
<input type="checkbox"/> Maladie de Fabry Étude du gène <i>GLA</i> * ² |
| <input type="checkbox"/> Surdité mitochondriale
<input type="checkbox"/> Surdité-diabète mitochondriale
<input type="checkbox"/> Atrophie optique de Leber
<input type="checkbox"/> Cytopathie mitochondriale MERRF
<input type="checkbox"/> Cytopathie mitochondriale MELAS
<input type="checkbox"/> Cytopathie mitochondriale NARP | <input type="checkbox"/> Syndrome X fragile
Étude du gène <i>FMR1</i> (répétition CGG 5'UTR)
<input type="checkbox"/> Syndrome de Prader-Willi (méthylation <i>SNRPN</i>)
<input type="checkbox"/> Syndrome d'Angelman (méthylation <i>SNRPN</i>)

<input type="checkbox"/> Recherche du gène <i>SRY</i> | <input type="checkbox"/> Maladie de Gilbert Étude du gène <i>UGT1A1</i> * ²
<input type="checkbox"/> Étude du gène <i>APOE</i> * ² :
<input type="checkbox"/> Dyslipoprotéinémie familiale
<input type="checkbox"/> Maladie neurodégénérative

<input type="checkbox"/> Nash – Gène <i>PNPLA3</i> - polymorphisme c.444G>C

<input type="checkbox"/> Syndrome Déficit en transporteur de Glucose
Étude du gène <i>SCL2A1</i>
<input type="checkbox"/> Intolérance primaire au lactose* ²
Étude du gène <i>LCT</i> |

* 1 – Également présent dans le panel NGS Syndrome de petite taille https://www.lab-cerba.com/files/live/sites/Cerba/files/documents/FR/FDE_EXOME_PANELS_ENDOCRINO.pdf

* 2 – Également présent dans le panel NGS Métabolisme https://www.lab-cerba.com/files/live/sites/Cerba/files/documents/FR/FDE_EXOME_FR_PANELS_METABO.pdf



TROUBLES DU DEVELOPPEMENT ET MALADIES GÉNÉTIQUES

Cytogénétique conventionnelle, Cytogénétique moléculaire et Génétique moléculaire

Joindre impérativement l'attestation de consultation et le consentement complétés et signés (document en page 3)

INDICATION

- Etude du cas Index Précisez impérativement la suspicion clinique :
- Etude familiale – Etude du cas apparenté Précisez :
- Apparenté symptomatique Apparenté asymptomatique Parent de fœtus avec SAE Parent de fœtus pour DPN (variant connu)
- Dépistage d'hétérozygotie Précisez :
- Antécédent familial personnel Antécédent chez le conjoint Aucun antécédent Autre :
- Don de gamètes
- Disomie uniparentale (OPL : DUP) Précisez le chromosome :



EXAMEN DES CARACTERISTIQUES GENETIQUES D'UNE PERSONNE

Joindre impérativement l'attestation de consultation et le consentement complétés et signés ci-après

Attestation de consultation et d'information du médecin prescripteur ou du conseiller en génétique

(encart à destination du prescripteur)

Je soussigné-e, Dr/Pr [Prénom, Nom]
ou Mme/M [Prénom, Nom], conseiller-ère en génétique*

Certifie avoir reçu en consultation ce jour :

Mme/M [Prénom, Nom], Né.e le [Date de naissance].....

Certifie lui avoir fourni (ou au avoir fourni aux personnes titulaire de l'autorité parentale ou son tuteur) l'ensemble des informations mentionnées aux articles R. 1131-4 et R. 1131-20-1 et suivants du Code de la santé publique ainsi qu'aux termes des textes pris pour leur application :

1. Des caractéristiques de la maladie recherchée, des moyens de la détecter, du degré de fiabilité des examens ainsi que des possibilités de mesures de prévention, y compris de conseil en génétique, et de soins ;
2. Des modalités de transmission génétique de la maladie recherchée lorsqu'elles sont connues et de leurs possibles conséquences chez d'autres membres de sa famille ;
3. Que l'examen peut révéler incidemment des caractéristiques génétiques sans relation avec son indication initiale mais dont la connaissance permettrait à la personne ou aux membres de sa famille de bénéficier de mesures de prévention, y compris de conseil en génétique, ou de soins ;
4. Qu'elle est tenue d'informer par tous moyens, les membres de sa famille potentiellement concernés si le diagnostic de cette anomalie est confirmé.

* Dans les conditions prévues aux articles R. 1132-5 et suivants du Code de la santé publique

Attestation d'information et Consentement pour la réalisation d'examens des caractéristiques génétiques d'une personne

(encart à destination du/de la patient-e)

Je soussigné-e, Mme/M [Prénom, Nom], atteste avoir reçu du médecin visé ci-dessus, au cours de la consultation médicale de ce jour :

- Les informations concernant l'examen des caractéristiques génétiques qui m'est proposé, auquel je consens, et qui sera réalisé à partir du ou des prélèvement(s) biologique(s) pratiqués [cocher la case correspondante] :
 - Sur moi-même
 - Sur mon enfant mineur ou sur la personne majeure placée sous ma tutelle
 - Sur mon fœtus né sans vie
- Les informations sur l'examen des caractéristiques génétiques auquel je consens, et qui sera réalisé afin [cocher la case correspondante] :
 - Soit de poser, de confirmer ou d'infirmer le diagnostic d'une maladie à caractère génétique chez une personne ;
 - Soit de rechercher les caractéristiques d'un ou plusieurs gènes susceptibles d'être à l'origine du développement d'une maladie chez une personne ou les membres de sa famille potentiellement concernés ;
 - Soit d'adapter la prise en charge médicale d'une personne selon ses caractéristiques génétiques.

J'ai été informé-e :

- De toutes les mentions énoncées dans l'attestation de consultation médicale
- De mon droit à faire interrompre à tout moment cette demande d'examen(s), que les résultats ne me soient pas communiqués, ou que les échantillons conservés soient détruits.
- Que l'interprétation de ces résultats repose, dans certaines situations, sur la définition de la parenté biologique, qui peut être analysée à partir de ces prélèvements.
- Des conditions de mise en œuvre de l'information de la parentèle et de ma responsabilité concernant mon devoir d'information familiale et, le cas échéant, de communication au centre d'assistance médicale à la procréation en cas de don de gamètes, si une anomalie génétique grave, nécessitant des mesures de prévention y compris de conseil génétique ou de soins, était mise en évidence.
- Que le résultat est confidentiel. Il me sera rendu et expliqué en consultation par le prescripteur

Je consens au prélèvement et à la réalisation de l'examen dans le cadre de [décrire le contexte clinique]

La technique utilisée peut éventuellement révéler des informations génétiques sans lien avec la pathologie concernée, mais pouvant avoir un impact sur ma/sa santé ou celle d'apparentés, sur ma/sa prise en charge et/ou mon/son traitement. **Je souhaite être informé(e) de ces résultats.** OUI NON

J'accepte, si mes/ses résultats apparaissent médicalement essentiels pour mes/ses apparentés, qu'ils puissent être, dans le respect du secret médical, communiqués et utilisés de façon anonymisée, dans leur intérêt, y compris après mon/son décès. OUI NON

Cet (ou ces) examen(s) sera (seront) réalisé(s) dans un laboratoire de biologie médicale autorisé par l'Agence Régionale de Santé à les pratiquer. L'original du présent document est conservé dans mon dossier médical. Une copie de ce document m'est remise ainsi qu'au praticien devant effectuer les examens. Le laboratoire de biologie médicale dans lequel exerce le praticien ayant effectué les examens conserve ce document dans les mêmes conditions que le compte rendu de l'examen. J'ai eu la possibilité de poser toutes les questions que je souhaitais au médecin généticien ou conseiller en génétique qui m'a prescrit cet examen et j'en ai eu des réponses complètes et adéquates.

Fait à, Le

<p>IDENTITÉ du PATIENT (Signature) Nom, prénom, date de naissance</p>	<p>IDENTITÉ du(des) REPRÉSENTANT(S) LÉGAL(AUX) Signature des 2 parents requise si Analyse TRIO (cas index + 2 parents) Nom, Prénom, Date de Naissance : Nom, Prénom, Date de Naissance : Si le patient est mineur ou majeur sous tutelle, lien avec le patient :</p>	<p>PRESCRIPTEUR (Signature) Nom, prénom</p>
--	---	--