**PANEL OBESITE**

**FORMULAIRE CLINIQUE**

**Panel de 44 gènes impliqués dans les obésités génétiques d’apparition précoce**

**Identification du patient Analyse en trio :** ○ **OUI ○ NON : Justification …………………..**

|  |  |
| --- | --- |
| Identification du patient (étiquette)Nom :Prénom :DN : | Identification des parents :**Père : !! Mettre une JUSTIFICATION SI prise de sang impossible**Nom -Prénom :DN :BMI : Bypass : oui/non\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**Mère  !! Mettre une JUSTIFICATION SI prise de sang impossible**Nom-Prénom :DN :BMI : Bypass : oui/non |

**Informations familiales**

Cas familiaux d’obésité : oui/non + Détails :

Autres antécédents familiaux :

**Arbre généalogique :**

Commentaires :

**Analyses génétiques antérieures déjà réalisées**

Caryotype/aCGH : …………….. Autres : ………………………………. Panel Neurodéveloppemental CHU Liège Fait ? OUI/NON

**Informations cliniques**

-Age du patient lors de l’examen clinique :……….. ans

**Informations cliniques spécifiques : veuillez cocher les Codes HPO via les cases correspondantes.** Vous pouvez ajouter des signes spécifiques à votre patient (vous pouvez consulter le site <https://hpo.jax.org/app/> pour annexer des codes supplémentaires)

|  |  |
| --- | --- |
| 1622 Prématurité1511 RCIU1548 Croissance excessive4322 Petite taille (<-2,5DS)786 Aménorrhée primaire823 Retard pubertaire789 Infertilité135 Hypogonadisme871 Panhypopituitarisme510 Rétinite pigmentaire364 Déficit auditif365 Surdité….. Autre :….. Autre : ….. Autre : | 1328 Difficultés à l’apprentissage1249 Retard mental717 Autisme722 Trouble obsessionnel compulsif1263 Troubles globaux du développement256 Macrocéphalie252 Microcéphalie953 Hyperpigmentation1010 Hypopigmentation980 Pâleur cutanée2297 Cheveux roux62 Ambiguïté génitale47 Hypospade28 Cryptorchidie12210 Malformation rénale1626 Malformation cardiaque |

-Poids : …………… kg /………. DS

-Taille : …………… cm/ ……….DS

-BMI : ……………./ ………. DS

-PC : ……………./ ……….. DS

-Age du début de l’obésité : <1 an /1 an- 4 ans / > 4 ans

**Forme Syndromique suspectée: oui/non**

Signes cliniques spécifiques :

Dysmorphie/ Malformation :

Troubles neuro. :

Anomalies bio. :

Autre / Hypothèse diagnostique :