

Identification du patient

Nom du patient: _____ (nom) _____ (prénom) **Sexe:** Homme Femme
Date de naissance: _____ (jj/mm/aaaa)

Information Clinique - Veuillez cocher les cases correspondantes (code HPO* / signe clinique)

La précision de l'interprétation et des conclusions d'analyses génétiques dépend de l'indication d'examen, des informations cliniques fournies, et de l'historique familial. Afin de pouvoir vous donner la meilleure interprétation possible, veuillez nous communiquer les informations requises ci-dessous et nous renvoyer le formulaire par courrier, courriel (jh.caberg@chu.ulg.ac.be) ou par fax (+32 (0)43662974) au Laboratoire de Génétique Humaine. (* Merci de vous référer au site HPO pour préciser le phénotype du patient (<http://human-phenotype-ontology.github.io/>))

Histoire Périnatale

- 1622 Prématurité
- 1511 RCIU
- 1562 Oligohydramnios
- 1561 Polyhydramnios
- Autre : _____

Croissance

- 1508 Retard staturo-pondéral
- 1548 Croissance excessive
- 4322 Petite taille
- Autre : _____

Développement

- 10862 Retard de la motricité fine
- 2194 Retard de la motricité global
- 750 Retard de langage
- Autre : _____

Cognitif

- 1328 Difficultés à l'apprentissage
- 1249 Retard mental
 Listez QI/QD, si connu _____
- Autre : _____

Comportemental

- 717 Autisme
- 722 Trouble obsessionnel compulsif
- 1263 Troubles globaux du développement
- Autre : _____

Neurologique

- 1251 Ataxie
- 1332 Dystonie
- 2072 Chorée
- 1252 Hypotonie
- 10301 Déficit du tube neural
- 1250 Crises épileptiques
- 1257 Spasticité
- 2011 Anomalies structurales du cerveau
- Autre : _____

Cardiaque

- 1631 CIA
- 1674 Canal atrioventriculaire
- 1680 Rétrécissement de l'aorte
- 4383 Hypoplasie ventriculaire gauche
- 1636 Tétralogie de Fallot
- 1629 CIV
- Autre : _____

Craniofaciale

- 204 Bec-de-lièvre
- 175 Fente palatine
- 589 Colobome
- 1363 Craniosynostose
- 1999 Dymorphies faciales
- 598 Malformation des oreilles
- 256 Macrocéphalie
- 252 Microcéphalie
 Listez PC, si connu: _____
- Autre : _____

Cutané

- 953 Hyperpigmentation
- 1010 Hypopigmentation
- Autre : _____

Musculosquelétal

- 1371 Contractures
- 1762 Pied-bot
- 776 Hernie diaphragmatique
- 2817 Anomalie des membres sup.
- 2814 Anomalie des membres inf.
- 1161 Polydactylie (mains)
- 1829 Polydactylie (pieds)
- 2650 Scoliose
- 1159 Syndactylie
- 925 Anomalie vertébrale
- Autre : _____

Gastrointestinal

- 1543 Gastroschisis (Laparoschisis)
- 2251 Hirschsprung
- 1539 Omphalocèle
- 2021 Sténose du Pylore
- 2575 Fistule trachéoesophagienne
- Autre : _____

Géni-to-urinaire

- 62 Ambiguïté génitale
- 126 Hydronéphrose
- 47 Hypospade
- 12210 Malformation rénale
- 28 Cryptorchidie
- 796 Obstruction de l'Urètre/uretère
- Autre : _____

Histoire familiale

- Parents ayant >=2 fausses-couches
- Autres parents ayant une histoire clinique similaire : _____

Veuillez inclure ci-dessous toute information clinique relevante non fournie ci-dessus

Recherche scientifique et Confidentialité: Consentement