

IDENTIFICATION DU PATIENT

Nom :	Prénom :	ETIQUETTE PATIENT (espace réservé au laboratoire)
Date de naissance :	Sexe : <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> F	
<u>Adresse complète</u> Rue : Code postal : Ville :		ETIQUETTE PATIENT (espace réservé au laboratoire)
N° Mutuelle :		
N° Matricule :		
Titulaire :		

MEDECIN PRESCRIPTEUR

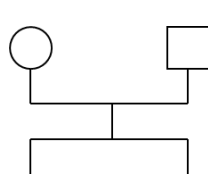
Nom :	Copie à :
N° INAMI :	
Adresse :	
Téléphone :	Date et signature :

PRELEVEMENT (indiquer clairement le nom, prénom et date de naissance du patient **sur tous les tubes**)

Sang / Tube EDTA 10 mL	E	(Conservation entre 2 et 8°C)
Date et heure de prélèvement :		Date et heure de réception :

DONNEES CLINIQUES (OBLIGATOIRE)

Arbre généalogique

	
<ul style="list-style-type: none"> ●■ : Atteint ○□ : Sain ◐◑ : Conducteur ↗ : Patient à investiguer 	

CONTACTS

dispa.genetique@chu.ulg.ac.be

Oncogénétique Moléculaire
Dr Sc. K.SEGERS / Dr Sc. A. HENRY -
Secrétariat : 04/366.24.78

Génétique Moléculaire Humaine
Dr V.DIDEBERG / Dr Sc. C. LIBIOULLE / Dr Sc. E. CASTERMANS / Dr Sc. JH.CABERG / Dr Sc. M.
HANNON—Secrétariat : 04/366.24.78

Génétique clinique
Dr V.BOURS - Secrétariat : 04/366.71.24

INFORMATIONS OBLIGATOIRES :

- Diagnostic (2 échantillons indépendants recommandés)
- Etude familiale patient symptomatique (2 échantillons indépendants recommandés)
- Etude familiale patient asymptomatique (2 échantillons indépendants **obligatoires**)

Pour les études familiales :

Cas index : Nom : ; Prénom : ; Date de naissance : ; Gène/mutation :

Cancer du sein et de l'ovaire* :

- BRCA (BRCA1/BRCA2/PALB2/TP53/c.1100delC CHEK2)
(BRCA1/BRCA2 : Séquençage + MPLA ; TP53/PALB2 : séquençage)

- Cancer du sein : panel étendu (uniquement séquençage)
- Cancer du sein : étude complémentaire (séquençage + MLPA) : CDH1 PTEN TP53 STK11 CHEK2

Autre(s) gène(s) :

Etude somatique sur tumeur :

- Instabilité des microsatellites
- Méthylation du gène MLH1
- Mutations somatiques gènes MMR (MLH1—MSH2—MSH6)
- BRCA **!!! Critères !!!**

► Analyse germinale déjà réalisée :

oui

non : prélèvement supplémentaire sang sur EDTA

► Données cliniques :

.....

Adénomes hypophysaires

(Prédisposition aux adénomes hypophysaires, néoplasie endocrinienne multiples de type 1 et 4, complexe de Carney, Mc Cune-Albright Syndrome) :

Panel : AIP | MEN1 | CDKN1B | PRKAR1A | GNAS

Gène individuel : AIP** CDKN1B**

MEN1 GNAS

Phéochromocytomes / Paragangliomes

(Phéochromocytomes / paragangliomes héréditaires, néoplasies endocriniennes multiples de type 2, cancer médullaire de la thyroïde)

Panel : SDHA | SDHB | SDHC | SDHD | VHL | RET

Gène individuel : SDHB** SDHC** SDHD**

VHL** RET (MEN2)**

Syndromes

- Cowden (PTEN)*
- Peutz-Jeghers (STK11)*
- Li Fraumeni (TP53)*
- Cancer de l'estomac (CDH1)*
- Cancer colique héréditaire non polyposique / Syndrome de lynch (MLH1, MSH2, MSH6)*
- Polypose adénomateuse familiale AR (MTYH)*
- Polypose adénomateuse familiale AD (APC)*
- Cancers colorectaux : POLD1 (S478N)
POLE (L424V)
- Prédisposition cancer de la prostate (HOXB13)
- Polypose Adénomateuse FAP3 (NTHL1)
- Cancer colorectal / Cancer endomètre (POLD1)
- Polypose gastrointestinale (BMPRI1A, SMAD4)

AUTRES (prendre contact avec le laboratoire) :

.....
.....
.....

*** Conseil génétique obligatoire**

**** Tests non cumulables entre eux sauf si nouvel élément clinique. Une nouvelle prescription est obligatoire.**

CONTACTS

dispa.genetique@chu.ulg.ac.be

Oncogénétique Moléculaire
Dr Sc. K.SEGERS / Dr Sc. A. HENRY -
Secrétariat : 04/366.24.78

Génétique Moléculaire Humaine
Dr V.DIDEBERG / Dr Sc. C. LIBIOULLE / Dr Sc. E. CASTERMANS / Dr Sc. JH.CABERG / Dr Sc. M.
HANNON—Secrétariat : 04/366.24.78

Génétique clinique
Dr V.BOURS / Secrétariat : 04/366.71.24