

Bon de demande
Cytogénétique constitutionnelle
post-natale

Cytogénétique constitutionnelle Paris37, rue Boulard
75014 Paris**Secrétariat**Tél : 01 44 12 59 14 • Fax : 01 44 12 59 17
Email : SecretariatCytogenetique@eurofins-biomnis.com**Génétique et oncologie moléculaire**17/19, avenue Tony Garnier - BP 7322
69357 Lyon cedex 07**Secrétariat**Tél : 04 72 80 25 78 • Fax : 04 72 80 25 79
Email : SecretariatGenetique@eurofins-biomnis.comIdentification de l'hôpital
ou du laboratoireObligatoire
Coller ici votre étiquette d'identificationDate :
Prélèvement de sang total HEPARINE

N° de Correspondant

MÉDECIN PRESCRIPTEURNom : Prénom :
Adresse :
CP : Ville :
Tél. : Fax : Cachet
du prescripteur**PATIENT(E)**Nom : Prénom :
Date de naissance* : Sexe : F M
Adresse :
CP : Ville : Tél. :

* Si le (la) patient(e) est mineur(e), le consentement doit être donné par les parents.

INDICATIONS A préciser impérativement

- Retard mental, syndrome dysmorphique, anomalies du développement
A préciser :
- Trouble de la Reproduction - A préciser :
- Etudes Familiales - Joindre le compte-rendu du cas index et degré de parenté
- Autre - A préciser :
- Maladies cassante - A préciser :

ANALYSES

- Caryotype sanguin standard / constitutionnel (CSG)
Prélèvement de sang total hépariné - Code NABM 902
- Caryotype moléculaire (Puces à ADN - SNP array) (SNPOS)
Prélèvement de sang total sur tube EDTA - HORS NOMENCLATURE
- Recherche de Microdélétion par hybridation *in situ* (FISH) (RCPOS) Code NABM : 903/904/905
A préciser :

**CONSETEMENT EN VUE D'UN
EXAMEN DES CARACTÉRISTIQUES
GÉNÉTIQUES D'UNE PERSONNE**

(Conformément aux articles R.1131-4 et R.1131-5 du code de la santé publique).

Je soussigné(e)

né(e) le

reconnais avoir reçu par le Dr :

les informations sur les examens des caractéristiques génétiques qui seront réalisés afin :

 de confirmer ou d'infirmier le diagnostic d'une maladie génétique en relation avec mes symptômes ; de confirmer ou d'infirmier le diagnostic pré-symptomatique d'une maladie génétique ; d'identifier un statut de porteur sain (recherche d'hétérozygote ou d'un remaniement chromosomique) ; d'évaluer ma susceptibilité génétique à une maladie ou à un traitement médicamenteux.

Pour cela, je consens :

-
- au prélèvement qui sera effectué chez moi
-
-
- au prélèvement qui sera effectué chez mon enfant mineur ou une personne majeure sous tutelle
-
-
- au prélèvement qui sera effectué chez mon fœtus.

Je suis informé(e) que les résultats de l'examen des caractéristiques génétiques me seront transmis par le Docteur sus-nommé dans le cadre d'une consultation individuelle. Si l'examen révèle des résultats autres que ceux recherchés, le Dr sus-nommé déterminera la conduite à tenir lors d'une consultation individuelle.

Si une partie du prélèvement reste inutilisée après examen,

 je consens à ce qu'il puisse être intégré, le cas échéant, à des fins de recherche scientifique. Dans ce cas, l'ensemble des données médicales me concernant seront protégées grâce à une anonymisation totale. En conséquence, je suis conscient que ces études scientifiques effectuées ne seront sans aucun bénéfice ni préjudice pour moi.

Fait à

le

Signature du patient adulte ou du représentant légal de l'enfant mineur ou du tuteur légal de l'adulte sous tutelle :

ATTESTATION DE CONSULTATION

(Décret n° 2008-321 du 4 avril 2008 - arrêté du 27 mai 2013).

Je soussigné(e)

Docteur en Médecine, conformément aux articles R.1131-4 et R. 1131-5 du code de la santé publique, certifie avoir reçu en consultation ce jour le(la)patient(e) sous-nommé(e) afin de lui apporter les informations sur les caractéristiques de la maladie recherchée, des moyens de la détecter, des possibilités de prévention et de traitement.

Fait à

le

Signature du médecin :