

Département de Génétique moléculaire d'Ivry
78 avenue de Verdun • 94200 Ivry-sur-Seine
Tél 01 49 59 16 16 • fax 01 49 59 17 98
E-mail : secretariatmedical.paris@biomnis.com

Département de Génétique moléculaire de Lyon
17/19 avenue Tony Garnier • BP 7322 • 69357 Lyon cedex 07
Tél 04 72 80 25 78 • fax 04 72 80 25 79
E-mail : secretariat.genetiqueoncologie@biomnis.com

MEDECIN PRESCRIPTEUR

Nom :
Prénom :
Adresse :
CP : () Ville :
Tél : Fax :

Cachet du prescripteur

ATTESTATION DE CONSULTATION

Je certifie avoir apporté à
les informations définies selon l'article R.1131-4 du code de
santé publique et avoir recueilli le consentement éclairé de
mon (ma) patient(e) dans les conditions prévues à l'article
R.1131-5.

Fait à le

Signature du médecin

PATIENT(E)

Nom : Sexe : F M
Prénom : Date de naissance* () () () ()
Adresse :
CP : () Ville :

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

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES

N° de correspondant
.....

Cachet du laboratoire ou
étiquette code barre

Facturation

Laboratoire

Date de prélèvement
() () () ()

Prélèvement sur sang total
EDTA

NATURE DU PRÉLÈVEMENT

sang EDTA Autre - préciser :

DEMANDE D'ANALYSE DE GÉNÉTIQUE MOLÉCULAIRE

INDICATIONS : A préciser impérativement

- Alpha 1- antitrypsine (séquençage du gène SERPINA1)
- Alpha 1- antitrypsine (variants S et Z)
- Angelman (syndrome d')
- Disomie Uniparentale
- Facteur II (mutation g.20210G>A)
- Facteur V Leiden (mutation p.Arg506Glu)
- Fièvre méditerranéenne Familiale (FMF) ou maladie périodique (recherche de 12 mutations)
- Génotypage de l'IL-28B
- Hémochromatose : mutation p.Cys282Tyr (C282Y)
- Hémochromatose : mutation p.His63Asp (H63D)
- Hémochromatose : mutation p.Ser65Cys (S65C)
- HLA classe I (loci A, B) :
 A29 B27 B51 B57
- HLA classe II (loci DQ, DR) :
 DR4 DQ2 DQ8 DQB1*0602
- HLA-B27
- Intolérance au lactose
- Locus SRY
- Microdélétions du chromosome Y (loci AZFa, AZFb et AZFc).
- MTHFR (Méthylène tétrahydrofolate réductase variant ther-
molabile, mutation c.677C>T)
- Mucoviscidose (CFTR, recherche de 36 mutations les plus
fréquentes) : *bon spécifique disponible sur www.biomnis.com*
- Mucoviscidose (Mutations rares du gène CFTR par séquençage)
- Prader-Willi (syndrome de)
- X fragile (syndrome de l')
- Autres - préciser :