## BIGBGM.FOR.004 V7 - Date d'application : 31/05/2021



## Demande de Diagnostic Moléculaire

Identité du patient	:				
NOM:	Nom de naiss	ance :	Etiquette patient		
Prénom :	Date de Naiss	ance :	Etiquette patient		
Pour un ENFANT :	Nom du Père : Nom de la Mère :				
Médecin titulaire den Hôpital :	nandeur :	Service : Tél. :			
Documents obligatoires :  ☐ Attestation de consultation médicale ☐ Formulaire de consentement ou ☐ Attestation du médecin prescripteur d'avoir recueilli le consentement ☐ Prescription médicale (ce document tient lieu de prescription) ☐ Bon de commande pour les extérieurs au CHU Grenoble ☐ Arbre généalogique : préciser l'origine géographique des parents et grands-parents sur l'arbre généalogique					
Nature du prélèvement :		Date du prélèvement	Date du prélèvement :		
Identité du préleveur :		N° téléphone :	N° téléphone :		
Statut Patient :  Cas index  Sujet apparenté (joindre une copie du compte-rendu du cas index ou d'un apparenté) Dépistage présymptomatique (consultation de génétique préalable requise) Symptomatique Asymptomatique Conjoint (joindre une copie du compte-rendu du cas index ou d'un apparenté)  Grossesse en cours Diagnostic prénatal Date des dernières règles : (SA) Identité du conjoint :					
Indication :					
Clinique et paraclinique :  □ Suspicion mucoviscidose sur signes échographiques : □ hyperéchogénicité intestinale □ vésicule biliaire non visualisée □ dilatation digestive □ Recherche de mutation(s) ciblée(s) (préciser) :					
☐ Recherche non c	iblée : <u>Cocher au dos</u>				
Signature et cachet	du Médecin Prescripteur <u>Diplômé</u> :	Institut de Biologie et d Centre Hospitalier Univ CS 10217 38043 GRENOBLE Ceder Responsable : Dr Julien	ersitaire Grenoble Alpes x 9		

Catalogue des examens, documents et coordonnées des biologistes : <a href="http://biologie.chu-grenoble.fr/catalogue-des-examens">http://biologie.chu-grenoble.fr/catalogue-des-examens</a> (Gènes cités à titre indicatif, susceptibles d'évoluer avec la littérature)

$\overline{}$
$\sim$
Ċ
╮
٠,
Ľ,
C
$\geq$
$\overline{}$
C.
•
_
7
.≥
⇆
,,
.⊆
7
⊱
2
'n
$\overline{}$
ď
Œ
₹
ث
7
_
/
4 V7 - Date d'ann
4
4
4
4
4
OR 004
4
FOR DO

5ADN	□ Stockage ADN par l'UM de Génétique Moléculaire DNAthèque (IBP 2ème étage)				
5SMA	□ Amyotrophie spinale proximale type	(SMN1)			
5ST	□ Maladie de Steinert (Dystrophie myotonique de type 1)	(DMPK)			
5HD	□ Chorée de Huntington	(HTT)			
5OTC	□ Déficit en Ornithine TransCarbamylase	(OTC)			
5LS	□ Syndrome de Lowe et Maladie de Dent	(OCRL)			
5PCU	□ Phénylcétonurie	(PAH)			
5MCAD		(ACADM)			
5POIC	□ Pseudo obstruction intestinale chronique syndrome Micro colon Mega vessie	(ACTG2)			
Anaia		( /			
Angio	pedèmes Héréditaires  □ Déficit en C1 inhibiteur (gène SERPING1 )				
5HAE	□ C1 inhibiteur Normal : □ <i>F12</i> □ <i>PLG</i> □ <i>KNG1</i> (atteinte familiale) / □ sous IEC ( <i>XPNPEP2</i> )				
Cardi	ogénétique				
Carui	Trouble du rythme et de la conduction				
5CG	□ Cardiogénétique panel large Troubles du Rythme Cardiomyopathies (panel 128 gènes)				
5FVI	□ Arythmie Fibrillation Ventriculaire Idiopathique Mort subite (panel 128 gènes )  Panel des 128 gènes : ABCC9 ACTA1 ACTC1 ACTN2 AKAP9 ALPK3 ANK2 ANKRD1 APOA1 ATP2A2 BAG3 CACNA1C CACNA1D CACNA2D1 CACNB2 CALN CALR3 CASQ2 CAV3 CHRM2 CRYAB CSRP3 CTF1 CTNNA3 DES DMD DOLK DPP6 DSC2 DSG2 DSP DTNA EMD EYA4 FGF12 FHL1 FHL2 FKTN FLNC GAA GA GATAD1 GJA1 GJA5 GJC1 GLA GPD1L HCN4 HEY2 HFE JPH2 JUP KCNA5 KCNAB2 KCND3 KCNE1 KCNE2 KCNE3 KCNE5 KCNH2 KCNJ2 KCNJ5 KCNJ8 KC	ATA4 GATA6			
	LAMP2 LDB3 LMNA MYBPC3 MYH6 MYH7 MYL2 MYL3 MYLK2 MYOM1 MYOZ2 MYPN NEBL NEXN NKX2.5 NOS1AP NPPA NUP155 PDLIM3 PKP2 PLN P PSEN1 PSEN2 PTPN11 RAF1 RAGNRF RBM20 RYR2 SCN10A SCN1B SCN2B SCN3B SCN4B SCN5A SCO2 SGCD SLC8A1 SLMAP SNTA1 STRN SURF1 TAZ TE TGFB3 TMEM43 TMPO TNNC1 TNNI3 TNNT2 TPM1 TRDN TRPM4 TRPM7 TTN TTR VCL				
5QTL	Syndrome QT long congénital (ANK2 CACNA1C KCNE1 KCNE2 KCNH2 KCNU2 KCNQ1 SCNSA)				
5QTC 5TVPC	□ Syndrome QT court congénital (κενα1 κενια2 κενια2) □ Tachycardia Ventriculaire Polymorphe Catachelaminorgique (αν νε αν να				
5SBR	☐ Tachycardie Ventriculaire Polymorphe Catecholaminergique (CALM1 CALM2 CALM3 CASQ2 KCNJ2 RYR2 TRDN) ☐ Syndrome de Brugada (SCN5A)				
5CCD	☐ Trouble de la conduction familial (DES GATA4 GJA1 GJA5 GJC1 HCN4 LMNA NKX2-5 PRKAG2 SCN1B SCN5A TRPM4)				
5CVDA	□ Cardiomyopathie Ventriculaire Droite Arythmogène (DSC2 DSG2 DSP JUP LMNA PKP2 RYR2)				
	Cardiomyopathie				
5СМН	☐ Cardiomyopathie Hypertrophique (ACTC1 ACTN2 FHL1 FLNC GLA LAMP2 MYBPC3 MYH7 MYL2 MYL3 PRKAG2 TNNC1 TNNI3	TNNT2 TPM1 TTR)			
5CMD	□ Cardiomyopathie Dilatée (panel 64 gènes)				
5CMR	□ Cardiomyopathie Restrictive (panel 64 gènes)				
5NCVG	□ Non Compaction du Ventricule Gauche (panel 64 gènes)  Panel des 64 gènes pour CMD, CMR et NCVG: ABCC9 ACTC1 ACTN2 ALPK3 ANKRD1 BAG3 CALR3 CAV3 CRYAB CSRP3 CTNNA3 DES DSC2 DSG2 DSP L  FHL1 FLNC GAA GATA4 GLA HCN4 HEY2 JPH2 LAMA4 LAMP2 LDB3 LMNA MYBPC3 MYH6 MYH7 MYL2 MYL3 MYLK2 MYOM1 MYOZ2 MYPN NEBL N  PDLIM3 PKP2 PLN PRDM16 PRKAG2 PTPN11 RAF1 RBM20 RYR2 SCN5A SGCD TAZ TCAP TMEM43 TMPO TNNC1 TNN13 TNNT2 TPM1 TTN TTR VCL				
5CVDA	☐ Cardiomyopathie Ventriculaire Droite Arythmogène (DSC2 DSG2 DSP JUP LMNA PKP2 RYR2)				
5LMNA	□ Laminopathies (LMNA)				
	□ Cytopathie mitochondriale				
5CM	☐ Syndromes MERRF, MELAS, Leigh, NARP, autres (ADN mitochondrial)				
	☐ Gènes nucléaires : ☐ POLG ☐ TWNK (Twinkle)				
5AOP	□ Neuropathie Optique Héréditaire de Leber (ADN mitochondrial )				
5MU	□ <b>Etude moléculaire gène CFTR</b> □ Mucoviscidose □ Pathologie CFTR □ Agénésie Bilatérale Cana	ux Déférents			
5НМ	□ <b>Hyperthermie Maligne</b> (Panel NGS: RYR1 CACNA1S STAC3 TRPV1) □ Hyperthermie maligne peranesthésique □ Hyperthermie d'effort				
5CC	☐ Maladie Neuromusculaire (Panel NGS 130 genes)				
	DAMTS2 ADCY6 AGRN ALG14 ALG2 ANO5 ASCC1 ATP2A1 BAG3 BICD2 BIN1 CACNA1S CASQ1 CAV3 CCDC78 CFL2 CHAT CHRNA1 CHRNB1 CHRND CHRN NTNAP1 COL12A1 COL13A1 COL1A1 COL1A2 COL3A1 COL5A1 COL5A2 COL5A3 COL6A1 COL6A2 COL6A3 COL6A6 COLQ CRYAB DES DNAJB6 DNM2 DC				
DYNC1H1 DYSF ECEL1 EMD ERBB3 FBLN5 FBN2 FHL1 FKBP14 FLNC GFP71 GLE1 GMPPB GNE GPR126 ADGRG6 HSPG2 IGFN1 ITGA7 KBTBD13 KCNA1 KCNJ2 KCNQ2 KLHL40  KLHL41 KY LAMA2 LAMB2 LDB3 LMNA LMOD3 LPIN1 LRP4 MAGEL2 MATR3 MEGF10 MTM1 MUSK MYBPC1 MYBPC3 MYH2 MYH3 MYH7 MYH8 MYO18B MYO9A MYOD1 MYOT  NALCN NEB ORAI1 PIEZO2 PIP5K1C PLEC PLOD1 PNPLA2 PREPL PTPLA HACD1 PYROXD1 RAPSN RYR1 SCN4A SEPN1 SLC25A1 SLC5A7SNAP25 SPEG SQSTM1 STAC3 STIM1 SYT2					
TCAP TIA	TCAP TIA1 TNNI2 TNNT1 TNNT3 TNXB TPM2 TPM3 TRDN TRIM32 TRIP4 TRPV1 TRPV4 TTN VCP ZASP ZBTB42 ZC4H2				
	□ Arthrogrypose □ Myasthénie congénitales □ Rhabdomyolyse d'effort <sub>(RYR1)</sub>				
5CC	<ul> <li>☐ Myopathies congénitales</li> <li>☐ Myopathie rétractiles</li> <li>☐ Myopathies myofibrillaires</li> </ul>				
	□ Myotonies □ Paralysie Périodique HypoKaliémique (CACNA1S SCN4A)				
5EXOM					
5VAEX   Recherche par séquençage Sanger de variant(s) identifié(s) en Exome					
5MG	□ MBL □ CGD □ Autre maladie :				