



Hôpitaux Universitaires PITIÉ-SALPÊTRIÈRE - CHARLES FOIX
Centre de Génétique Moléculaire et Chromosomique (<http://www.cgmc-psl.fr>)

Biochimie Endocrinienne et Oncologique - Pr JM. LACORTE

Unité Fonctionnelle d'Endocrinologie Moléculaire et Oncologique

Responsable: Dr Alain Carrié alain.carrie@psl.aphp.fr
 MCU-PH: Dr Philippe Couvert philippe.couvert@psl.aphp.fr

Secteur Pitié, Bâtiment 6 Lapeyronie
 47/83, Boulevard de l'Hôpital, 75651 Paris cedex 13
Téléphone
Réception : 01 42 17 76 17
Laboratoire : 01 42 17 76 13

Étiquette GILDA Patient Nom : Prénom : Date de Naissance : Sexe : M <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/>	Étiquette UF	PRÉLEVEUR Nom : Date : Heure :	PRESCRIPTEUR (SéniOr obligatoire) Nom, Prénom: Service: Institution: Adresse: Téléphone: _____ Signature: Courriel: _____
N° ENREGISTREMENT (réservé laboratoire)	Étiquette GLIMS (réservé laboratoire)	Étiquette GENNO (réservé laboratoire)	

CONDITIONS DE PRÉLÈVEMENT

- 2 Tubes de 7ml sur EDTA (bouchon violet), agiter doucement le tube après le prélèvement
- Faire parvenir les tubes à notre laboratoire dans un délai de 72h
- **Joindre le formulaire de consentement éclairé signé par le patient ou son représentant légal**

Réception des prélèvements : du lundi au jeudi, de 9h à 17h; le vendredi, de 9h à 12h

DEMANDE DE DIAGNOSTIC MOLÉCULAIRE DE DYSLIPIDÉMIE

LDLR, ApoB, PCSK9 <input type="checkbox"/> Génomotype ApoE <input type="checkbox"/> LPL, ApoC2 <input type="checkbox"/> ApoAI, ABCA1, LCAT <input type="checkbox"/> CETP <input type="checkbox"/> Sitostérolémie: ABCG5/G8 <input type="checkbox"/> Autre <input type="checkbox"/> Cyp27A1, GPIHBP1, LDLRAP1...: Préciser:	<p>Prélèvement de contrôle: <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> OUI (ne nécessite pas un nouveau consentement)</p> <p>Atteinte familiale: <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> OUI (joindre l'arbre généalogique)</p> <p>Mutation familiale connue: <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> OUI (laquelle?):</p> <p>Lien de parenté avec le sujet porteur de la mutation:</p> <table border="0"> <tr> <td rowspan="2">Renseignements biologiques:</td> <td rowspan="2">Valeurs extrêmes</td> <td>CT:</td> <td>LDL-C:</td> <td rowspan="2">Traitement en cours :</td> </tr> <tr> <td>HDL-C:</td> <td>TG:</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">Valeurs actuelles</td> <td rowspan="2">[</td> <td>CT:</td> <td>LDL-C:</td> <td rowspan="2"></td> </tr> <tr> <td>HDL-C:</td> <td>TG:</td> </tr> </table> <p>Signes cliniques: Xanthomes <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> OUI Autres signes:</p> <p>Diagnostic évoqué:</p> <p>Renseignements complémentaires:</p>	Renseignements biologiques:	Valeurs extrêmes	CT:	LDL-C:	Traitement en cours :	HDL-C:	TG:	Valeurs actuelles	[CT:	LDL-C:		HDL-C:	TG:
Renseignements biologiques:	Valeurs extrêmes			CT:	LDL-C:		Traitement en cours :								
		HDL-C:	TG:												
Valeurs actuelles	[CT:	LDL-C:												
		HDL-C:	TG:												