

**Diagnostic des maladies mitochondriales :  
Analyse de l'ADN mitochondrial (mutations ponctuelles, délétions)**

Pr M.L. Martin Negrier

(email : [marie-laure.martin-negrier@chu-bordeaux.fr](mailto:marie-laure.martin-negrier@chu-bordeaux.fr))

Service de Pathologie – Hopital Pellegrin - Secrétariat : 05 56 79 59 04 / 05 56 79 55 89

Etiquette patient

Date :

Nom du Médecin :

Service et UF :

**Nature du prélèvement :**

- Sang
- Sang + cellules jugales
- Biopsie musculaire

**Examens Paracliniques :**

Lactate sang :

Lactate LCR :

Créatine kinase :

Spectroscopie-RMN 31P :

Epreuve d'effort :

Imagerie musculaire :

IRM cérébrale :

Autre (s) :

**Tableau clinique évoqué :**

- Association Diabète-Surdité
- Neuropathie Optique héréditaire de Leber
- Syndrome de MELAS
- Syndrome de MERRF
- Syndrome de Leigh
- Syndrome de NARP
- Syndrome de Kearns et Sayre
- Syndrome de Pearson
- Ophtalmoplégie externe progressive
- Autre (s) :

**Arbre Généalogique**