



Hôpitaux de Lyon

Service Biochimie Biologie Moléculaire Grand Est  
UM Pathologies Endocriniennes, Rénales, Musculaires et Mucociscidose

Centre de Biologie et Pathologie Est  
59 Boulevard Pinel, 69677 BRON CEDEX  
Dr L. MICHEL, Tél.: 04 72 12 96 79

laurence.michel@chu-lyon.fr

Secrétariat : Madame Carole PERNET, Tél 04 72 12 96 35

Fax 04 72 12 97 20

**Fiche de renseignements accompagnant la recherche de mutation du gène *HNF1B (TCF2)*  
en cas d'anomalie rénale**

Date de la demande :

**Patient :** Nom :  
Prénom:  
Date de naissance :

**Médecin prescripteur :**  
Service :  
Tel :

**Origine géographique des parents**  
(Pays ; pour la France : région/département)

**Père :**  
**Mère :**

**1/ Anomalies rénales**

**Date de découverte :**

**Circonstances de découverte**

- Anténatal  
 Post natal

**terme de la grossesse (SA) :**  
**âge :**

**Anomalies rénales bilatérales :**  Oui  Non

**Signes d'appel :**

**Signes échographiques:**

**Rein droit**

- rein hyperéchogène  
 dysplasie multikystique  
 kystes rénaux  
 hypoplasie rénale  
 agénésie rénale  
 dilatation des voies urinaires  
 hypertrophie compensatrice  
 autres (précisez)

**Rein gauche**

- rein hyperéchogène  
 dysplasie multikystique  
 kystes rénaux  
 hypoplasie rénale  
 agénésie rénale  
 dilatation des voies urinaires  
 hypertrophie compensatrice  
 autres (précisez)

**Evolution :**

Créatininémie :  $\mu\text{mol/L}$   
Protéinurie :  $\text{g/L}$

DFG :  $\text{ml/min/1.73m}^2$

Insuffisance rénale **âge de début :**  
 Autre (précisez)

**2/ Anomalies extra rénales**

diabète **âge de découverte**  
Glycémie à jeun:  $\text{mmol/L}$  hémoglobine glyquée : %

hyperuricémie **âge de découverte**  
Acide urique :  $\mu\text{mol/L}$

anomalie des organes génitaux :  
Précisez :

anomalies du développement psychomoteur :  
Précisez :

Autre :  
Précisez :

**3/ Antécédents familiaux**  Oui  Non

Si oui précisez les anomalies détectées et le lien de parenté, joindre un arbre généalogique.