



CHU
Hôpitaux de
Bordeaux

Entité d'application : GHP- PTBM - ADNmito

Emetteur : PBP - P2A - ACP

EN_LAB_18_25
06

Ind : 01

DOCUMENT D'ENREGISTREMENT

Page : 1/2

FICHE DE RENSEIGNEMENTS CLINIQUES POUR LES MALADIES MITOCHONDRIALES

Diagnostic moléculaire des maladies mitochondriales :

Pr M.L. Martin Negrier

(Email : marie-laure.martin-negrier@chu-bordeaux.fr / marie-laure.martin-negrier@u-bordeaux.fr)

Service de Pathologie – Hôpital Pellegrin – CHU Bordeaux

Secrétariat : 05 56 79 59 04 / 05 56 79 55 89

Etiquette patient

Date :

Nom du Médecin :

Service et UF :

Nature du prélèvement :

- Sang
- Cellules jugales
- Urines
- Biopsie musculaire

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) :

Examens Paracliniques :

Lactate sang :

Lactate LCR :

Créatine kinase :

Spectroscopie-RMN 31P :

Epreuve d'effort :

Imagerie musculaire :

IRM cérébrale :

Autre (s) :

Arbre Généalogique



CHU
Hôpitaux de
Bordeaux

Entité d'application : GHP- PTBM - ADNmito

Emetteur : PBP - P2A - ACP

EN_LAB_18_25
06

Ind : 01

DOCUMENT D'ENREGISTREMENT

Page : 2/2

FICHE DE RENSEIGNEMENTS CLINIQUES POUR LES MALADIES MITOCHONDRIALES