

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 : |
| | Tableau clinique évoqué : |
| Nature du prélèvement : | Association Diabète-Surdité |
| Sang | ☐ Neuropathie Optique héréditaire de Leber |
| ☐ Cellules jugales | Syndrome de MELAS |
| Urines | Syndrome de MERRF |
| Biopsie musculaire | Syndrome de Leigh |
| | Syndrome de NARP |
| Examens Paracliniques : | Syndrome de Kearns et Sayre |
| Lactate sang: | Syndrome de Pearson |
| Lactate LCR : | Ophtalmoplégie externe progressive |
| Créatine kinase : | ☐ Autre (s): |
| Spectroscopie-RMN 31P: | |
| Epreuve d'effort : | |
| Imagerie musculaire : | |
| IRM cérébrale : | |
| Autre (s): | |
| Arbre Généalogique | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |



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