



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 de Génétique de l'Obésité et des Dyslipidémies
Secteur Dyslipidémies

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

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"/> Génotype 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>																				
Renseignements biologiques:	<table border="0"> <tr> <td style="vertical-align: middle;">Valeurs extrêmes</td> <td style="vertical-align: middle;">[</td> <td style="vertical-align: middle;">CT:</td> <td style="vertical-align: middle;">LDL-C:</td> <td style="vertical-align: middle;">Traitement</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td style="vertical-align: middle;">HDL-C:</td> <td style="vertical-align: middle;">TG:</td> <td style="vertical-align: middle;">en cours :</td> </tr> <tr> <td style="vertical-align: middle;">Valeurs actuelles</td> <td style="vertical-align: middle;">[</td> <td style="vertical-align: middle;">CT:</td> <td style="vertical-align: middle;">LDL-C:</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td style="vertical-align: middle;">HDL-C:</td> <td style="vertical-align: middle;">TG:</td> <td></td> </tr> </table>	Valeurs extrêmes	[CT:	LDL-C:	Traitement			HDL-C:	TG:	en cours :	Valeurs actuelles	[CT:	LDL-C:				HDL-C:	TG:	
Valeurs extrêmes	[CT:	LDL-C:	Traitement																	
		HDL-C:	TG:	en cours :																	
Valeurs actuelles	[CT:	LDL-C:																		
		HDL-C:	TG:																		
Signes cliniques: Xanthomes <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> OUI	<p>Autres signes:</p> <p>Diagnostic évoqué:</p> <p>Renseignements complémentaires:</p>																				