



« Génétique Médicale »

PATIENT(E) (Champ obligatoire)

Nom : Prénom :
Date de naissance : / / Sexe :

MEDECIN PRESCRIPTEUR/ LABORATOIRE REFERENT

Médecin prescripteur / laboratoire référent : Téléphone :
..... Email :

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES ET PARACLINIQUES (Indispensables pour la prise en charge du prélèvement)

INDICATION MASCULINE

- | | |
|-------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Oligoasthénotéraspermie | <input type="checkbox"/> Anomalies du spermocytogramme : |
| <input type="checkbox"/> Agénésie bilatérale des canaux déférents | <input type="checkbox"/> Spermatozoïdes macrocéphales* |
| <input type="checkbox"/> Suspicion du syndrome de Klinefelter | <input type="checkbox"/> Globozoospermie** |
| <input type="checkbox"/> Azoospermie | <input type="checkbox"/> Spermatozoïdes Acéphales*** |
| <input type="checkbox"/> Infertilité non étiquetée | <input type="checkbox"/> Autre :
..... |

INDICATION FEMININE

- | | |
|-------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Diminution de la réserve ovarienne | <input type="checkbox"/> Infertilité non étiquetée |
| <input type="checkbox"/> Insuffisance ovarienne prématurée | <input type="checkbox"/> Autre :
..... |
| <input type="checkbox"/> Suspicion du syndrome de Turner | |

INDICATION MIXTE

- | | |
|-------------------------------------------------------|-------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Infertilité non étiquetée | <input type="checkbox"/> Bilan pré-PMA |
| <input type="checkbox"/> Fausses couches à répétition | <input type="checkbox"/> Autre :
..... |

EXAMENS DEMANDES

- Caryotype constitutionnel sanguin
- Bilan de thrombophilie :
 - Recherche de la mutation G20210A (Facteur II)
 - Recherche de la mutation G1691A (Facteur V de Leiden)
 - Recherche des mutations C677T et A1298C du gène *MTHFR*
- Recherche des microdélétions du chromosome Y
- Recherche des mutations fréquentes du gène *CFTR*
- Etude du gène *FMRI*
- Recherche de la mutation récurrente c.144del au niveau de l'exon 3 du gène *AURKC**
- Recherche des mutations récurrentes du gène *DPY19L2***
- Recherche de la mutation récurrente c.211+1_211+2dup au niveau de l'exon du gène *SUN5****