

Identification du patient

Nom du patient: _____ (nom) _____ (prénom) **Sexe:** ☐ Homme ☐ Femme
Date de naissance: _____ (jj/mm/aaaa)

Information Clinique - Veuillez cocher les cases correspondantes (code HPO* /signe clinique)

La précision de l'interprétation et des conclusions d'analyses génétiques dépend de l'indication d'examen, des informations cliniques fournies, et de l'historique familial. Afin de pouvoir vous donner la meilleure interprétation possible, veuillez nous communiquer les informations requises ci-dessous et nous renvoyer le formulaire par courrier, fax ou email.

(* Merci de vous référer au site HPO pour préciser le phénotype du patient (<http://human-phenotype-ontology.github.io/>))

Secrétariat:
Responsable scientifique:
Chef de laboratoire:

Téléphone : 32 (0)43662478 - Email: dispa.genetique@chu.ulg.ac.be - Fax: 32(0)43662974

Dr Sci JH. Caberg - Téléphone: 32 (0)43662284 - Email: JH.Caberg@chuliege.be

Dr V.Dideberg - Téléphone: 32 (0)43664783 - Email: vinciane.dideberg@chuliege.be

Histoire Périnatale

- 1622 ☐ Prématurité
1511 ☐ RCIU
1562 ☐ Oligohydramnios
1561 ☐ Polyhydramnios
..... ☐ Autre : _____

Croissance

- 1508 ☐ Retard staturo-pondéral
1548 ☐ Croissance excessive
4322 ☐ Petite taille
..... ☐ Autre : _____

Développement

- 10862 ☐ Retard de la motricité fine
2194 ☐ Retard de la motricité global
750 ☐ Retard de langage
..... ☐ Autre : _____

Cognitif

- 1328 ☐ Difficultés à l'apprentissage
1249 ☐ Retard mental
☐ Listez QI/QD, si connu : _____
..... ☐ Autre : _____

Comportemental

- 717 ☐ Autisme
722 ☐ Trouble obsessionnel compulsif
1263 ☐ Troubles globaux du développement
..... ☐ Autre : _____

Neurologique

- 1251 ☐ Ataxie
1332 ☐ Dystonie
2072 ☐ Chorée
1252 ☐ Hypotonie
10301 ☐ Déficit du tube neural
1250 ☐ Crises épileptiques
1257 ☐ Spasticité
2011 ☐ Anomalies structurales du cerveau
..... ☐ Autre : _____

Cardiaque

- 1631 ☐ CIA
1674 ☐ Canal atrioventriculaire
1680 ☐ Rétrécissement de l'aorte
4383 ☐ Hypoplasie ventriculaire gauche
1636 ☐ Tétralogie de Fallot
1629 ☐ CIV
..... ☐ Autre : _____

Craniofaciale

- 204 ☐ Bec-de-lièvre
175 ☐ Fente palatine
589 ☐ Colobome
1363 ☐ Craniosynostose
1999 ☐ Dymorphies faciales
598 ☐ Malformation des oreilles
256 ☐ Macrocéphalie
252 ☐ Microcéphalie
☐ Listez PC, si connu: _____
..... ☐ Autre : _____

Cutané

- 953 ☐ Hyperpigmentation
1010 ☐ Hypopigmentation
..... ☐ Autre : _____

Musculosquelétal

- 1371 ☐ Contractures
1762 ☐ Pied-bot
776 ☐ Hernie diaphragmatique
2817 ☐ Anomalie des membres sup.
2814 ☐ Anomalie des membres inf.
1161 ☐ Polydactylie (mains)
1829 ☐ Polydactylie (pieds)
2650 ☐ Scoliose
1159 ☐ Syndactylie
925 ☐ Anomalie vertébrale
..... ☐ Autre : _____

Gastrointestinal

- 1543 ☐ Gastroschisis (Laparoschisis)
2251 ☐ Hirschsprung
1539 ☐ Omphalocèle
2021 ☐ Sténose du Pylore
2575 ☐ Fistule trachéoesophagienne
..... ☐ Autre : _____

Génito-urinaire

- 62 ☐ Ambiguïté génitale
126 ☐ Hydronéphrose
47 ☐ Hypospade
12210 ☐ Malformation rénale
28 ☐ Cryptorchidie
796 ☐ Obstruction de l'Urètre/uretère
..... ☐ Autre : _____

Histoire familiale

- ☐ Parents ayant >=2 fausses-couches
☐ Autres parents ayant une histoire clinique similaire : _____

Veuillez inclure ci-dessous toute information clinique relevante non fournie ci-dessus

Recherche scientifique et Confidentialité: Consentement