

IDENTIFICATION DU PATIENT

Nom :	Prénom :	ETIQUETTE PATIENT (espace réservé au laboratoire)
Date de naissance :	Sexe : <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> F	
<u>Adresse complète</u>		ETIQUETTE PATIENT (espace réservé au laboratoire)
Rue :		
Code postal :		
Ville :		
N° Mutuelle :		
N° Matricule :		
Titulaire :		

MEDECIN PRESCRIPTEUR

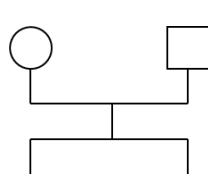
Nom :	Copie à :
N° INAMI :	
Adresse :	
Téléphone :	Date et signature :

PRELEVEMENT (indiquer clairement le nom, prénom et date de naissance du patient **sur tous les tubes**)

Sang / Tube EDTA 10 mL	E	(Conservation entre 2 et 8°C)
Date et heure de prélèvement :		Date et heure de réception :

DONNEES CLINIQUES (OBLIGATOIRE)

Arbre généalogique

	
<ul style="list-style-type: none"> ●■ : Atteint ○□ : Sain ●■ (with dot) : Conducteur ↗ : Patient à investiguer 	

CONTACTS dispa.genetique@chuliege.be

Oncogénétique Moléculaire Dr Sc. K. SEGERS - Dr Sc. N. LEROI - Dr. E. SEPULCHRE natacha.eroi@chuliege.be e.sepulchre@chuliege.be Secrétariat : 04/366.24.78	Génétique Moléculaire Humaine Dr V.DIDBERG / Dr P. BECKERS / Dr Sc. E. CASTERMANS Secrétariat : 04/366.24.78	Génétique clinique Dr V.BOURS - Secrétariat : 04/366.71.24
---	---	---

PREDISPOSITION HEREDITAIRE AU CANCER

INFORMATIONS OBLIGATOIRES :

- Diagnostic (2 échantillons indépendants recommandés)
- Etude familiale (2 échantillons indépendants **obligatoires**)
Patient: symptomatique asymptomatique
Cas index : Nom : ; Prénom : ; Date de naissance : ;
Gène: ; Mutation :

Une copie du protocole du cas index est recommandée

- Panel de 26 gènes*** de prédisposition aux cancers (*BRCA1, BRCA2, PALB2, ATM, CHEK2, TP53, BARD1, BRIP1, MLH1, MSH2, MSH6, RAD51C, RAD51D, CDH1, MEN1, PTEN, RAD50, STK11, MTYH, EPCAM, BLM, FAM175A, MRE11A, NBN, XRCC2*)
- Syndrome HBOC* (13 gènes)** (*BRCA1, BRCA2, PALB2, ATM, CHEK2, TP53, BARD1, BRIP1, MLH1, MSH2, MSH6, RAD51C, RAD51D*)
- Panel HNPCC *** (*MLH1, MSH2, MSH6, EPCAM, MTYH, POLE, POLD1, TP53*)
- Panel polyposes*** (*APC, MTYH, BMPR1A, NTHL1, SMAD4, MSH3, POLE, POLD1, PTEN, STK11, GREM1*) *RNF43*
- Panel mélanome*** (*CDKN2A, CDK4, POT1, TERT, TERF2IP, BAP1, MITF*)
- Syndrome de Cowden*** (*PTEN*)
- Syndrome de Peutz-Jeghers*** (*STK11*)
- Syndrome de Li Fraumeni*** (*TP53*)

Duplications / délétions de grandes tailles (MLPA):

L'analyse est systématiquement réalisée pour les gènes soulignés. Analyse complémentaire (sur demande):

- PTEN* *STK11* *TP53* *CDH1* *MTYH* *MLH1/MSH2* *MSH6*

Autres

- DICER1* (cancer de l'ovaire) *CDKN2A* (cancer du pancréas) *HOXB13* (cancer de la prostate)
- CDH1* (cancer estomac ou cancer lobulaire du sein)
- Adénomes hypophysaires** (AIP / MEN1 / CDKN1B / PRKAR1A / GNAS)
(Prédisposition aux adénomes hypophysaires, néoplasie endocrinienne multiples de type 1 et 4, complexe de Carney, McCune-Albright Syndrome)
- Phéochromocytomes / Paragangliomes** (SDHA / SDHB / SDHC / SDHD / VHL / RET)
(Phéochromocytomes / paragangliomes héréditaires, néoplasies endocrinienne multiples de type 2, cancer médullaire de la thyroïde, Von Hippel Lindau)
- AUTRES (prendre contact avec le laboratoire) :
- Stockage ADN

* Conseil génétique obligatoire

Etude somatique sur tumeur :

- Instabilité des microsatellites
- Méthylation du gène MLH1
- Mutations somatiques gènes MMR (MLH1—MSH2—MSH6)
- BRCA 1/2 !!! **Critères !!!**
- AUTRES (prendre contact avec le laboratoire):

• Données cliniques :

.....

• Références tumeur:

.....

- **Analyse germinale** déjà réalisée: oui non
(si non, prélèvement supplémentaire sang sur EDTA)

CONTACTS dispa.genetique@chuliege.be

Oncogénétique Moléculaire
Dr Sc. K. SEGERS - Dr Sc. N. LEROI - Dr. E. SEPULCHRE
natacha.feroi@chuliege.be
e.sepulchre@chuliege.be
Secrétariat : 04/366.24.78

Génétique Moléculaire Humaine
Dr V.DIDEBERG / Dr P. BECKERS / Dr Sc. E. CASTERMANS
Secrétariat : 04/366.24.78

Génétique clinique
Dr V.BOURS -
Secrétariat : 04/366.71.24