

Analyses du laboratoire DIAGNOSTIC MOLÉCULAIRE
   
 Analyses du laboratoire DIAGNOSTIC MOLÉCULAIRE

**Hématologie moléculaire, Oncologie moléculaire, et Pathologie moléculaire**

3175, Côte Sainte-Catherine, Montréal, QC, H3T 1C5, 514-345-4931

Prélèvement demandé: Date: \_\_\_\_\_ Heure \_\_\_\_\_ ou Heure de tournée: 7h  11h  14h  17h  20h  00h

Unité de Soins/Clinique : _____ MD Requérant : _____ # Licence : _____  <b>Prélèvement fait: Date:</b> _____ <b>Heure</b> _____ <b>Prélevé par:</b> _____  Cocher obligatoirement la nature de l'échantillon et les analyses requises	Identification du patient  Nom, Prénom: _____  Sexe : F <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/>  # Dossier ou # Ass. maladie : _____  Date de naissance : _____ ou _____ Plaquer carte d'identification : _____
---	---

Renseignement clinique: \_\_\_\_\_

En demandant cette analyse, le médecin confirme avoir expliqué au (à la) patient(e) la nature du test demandé sur cette requête et ses bénéfices, limites et risques potentiels pour le (la) patient(e) et pour sa famille. Il (elle) confirme aussi avoir obtenu un consentement autorisant le test, de la part du (de la) patient(e) ou de son (sa) gardien(ne) légal(e).

**NATURE DE L'ÉCHANTILLON**

<input type="checkbox"/> Sang : 5 ml EDTA _____ (nbre) tube(s) <input type="checkbox"/> ADN <input type="checkbox"/> Amniocytes <input type="checkbox"/> Biopsie chorionale	<input type="checkbox"/> Biopsie tissu <input type="checkbox"/> Bloc de paraffine # bloc _____ <input type="checkbox"/> Buvard imbibé de sang EDTA <input type="checkbox"/> Moelle osseuse (tube EDTA) <input type="checkbox"/> Autre : _____
---	---

**ANALYSE DEMANDÉE**

<input type="checkbox"/> Chimérisme, pré-greffe <input type="checkbox"/> Chimérisme, post-greffe <input type="checkbox"/> Extraction d'ADN Justification obligatoire : _____ <input type="checkbox"/> Fibrosarcome congénital t(12;15), ETV6/NTRK3 <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> Panel Leucémies aiguës mégacaryoblastiques: <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> t(1;22) RBM15-MKL1 <input type="checkbox"/> t(11;12) NUP98-JARID1A <input type="checkbox"/> inv(16) CBFA2T3-GLIS2 <input type="checkbox"/> Panel Leucémies Lymphoblastiques: <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> t(9;22) <input type="checkbox"/> t(12;21) <input type="checkbox"/> t(1;19) <input type="checkbox"/> t(4;11) <input type="checkbox"/> Panel Leucémies Non-Lymphoblastiques: <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> inv(16) <input type="checkbox"/> t(9;11) <input type="checkbox"/> t(15;17) <input type="checkbox"/> t(8;21) <input type="checkbox"/> Panel Leucémies MLL: <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> t(1;11) <input type="checkbox"/> t(6;11) <input type="checkbox"/> t(10;11) <input type="checkbox"/> t(4;11) <input type="checkbox"/> t(9;11) <input type="checkbox"/> t(11;19) MLL/ENL <input type="checkbox"/> t(11;19) MLL/ELL <input type="checkbox"/> Panel autres translocations: <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> t(5;11) NUP98-NSD1 <input type="checkbox"/> t(6;9) DEK-NUP214 <input type="checkbox"/> t(9;9) PAX5-JAK2 <input type="checkbox"/> t(11;17) MLL-LASP1 <input type="checkbox"/> t(10;11) PICALM-MLLT10 <input type="checkbox"/> Lymphome de Burkitt t(8;14) <sup>2</sup> <input type="checkbox"/> Lymphome à grandes cellules t(2;5) NPM1/ALK <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> Rhabdomyosarcome alvéolaire t(1;13), t(2;13) <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> Sarcome Ewing t(11;22) EWSR1/FLI-1; t(21;22) EWSR1/ERG <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> Séquençage des exons codants du gène GATA2 <input type="checkbox"/> Séquençage des exons codants du gène PAX5 <input type="checkbox"/> Séquençage des exons codants du gène TP53 <input type="checkbox"/> Séquençage des exons codants du gène RUNX1/AML1 <input type="checkbox"/> Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes t(11;22) EWSR1/WT1 <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> Autre : _____	<input type="checkbox"/> Facteur V Leiden R506Q <input type="checkbox"/> Déficit en protéine C : <input type="checkbox"/> Prothrombine G20210A <input type="checkbox"/> Mutation 3363C <input type="checkbox"/> MTHFR C677T <input type="checkbox"/> Séquençage gène PROC <input type="checkbox"/> Hémophilie A (Facteur VIII) <input type="checkbox"/> Hémophilie B (Facteur IX) <input type="checkbox"/> von Willebrand type 2, précisez _____ <input type="checkbox"/> Désordre plaquettaire Québécois " Québec Platelet Disorder " <input type="checkbox"/> Thalassémie alpha, délétions 3.7 4.2, MED, SEA, FIL, THAI, 20.5 <input type="checkbox"/> Hémoglobinopathie C <input type="checkbox"/> Hémoglobinopathie S <input type="checkbox"/> Angioedème <input type="checkbox"/> Facteur VII, séquençage gène F7 <input type="checkbox"/> Détection de contamination foeto-maternelle <input type="checkbox"/> Autre : _____  <input type="checkbox"/> Tumeurs cérébrales (H3F3A : p.K27M et p.G34V/R et HIST1H3B : p.K27M) <input type="checkbox"/> Analyse des dystrophies musculaires : Ac anti-dystrophine, Ac anti-calpaïne et Ac anti-dysferline (immunobuvardage) <input type="checkbox"/> Syndrome du X Fragile
---	---

**INFORMATION FAMILIALE**

Relation avec le cas index \_\_\_\_\_

Nom du cas index \_\_\_\_\_

Autre échantillon envoyé pour cette famille \_\_\_\_\_

Numéro de famille \_\_\_\_\_

But du test demandé \_\_\_\_\_

**RÉCEPTION DES ÉCHANTILLONS** **ARBRE GÉNÉALOGIQUE**

Laboratoire Central CHU Sainte-Justine Étage 2, bloc 9 3175, Côte Sainte-Catherine Montréal (Québec) H3T 1C5 Téléphone : 514-345-4931 poste 6229 FAX : 514-345-2339	Légende: 1 : RT-PCR 2 : PCR
--	-----------------------------