

Nom		Date de naissance	
Prénom		Sexe <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/> M	
Rue, No.		Téléphone	
NPA	Lieu		
Nom de l'assurance		Numéro d'assuré	
Facture <input type="checkbox"/> Caisse / Patient(e) <input type="checkbox"/> prise en charge des frais par la patiente / le patient <input type="checkbox"/> Expéditeur <input type="checkbox"/> Autre: _____			

## Informations sur l'échantillon

Date du prélèvement: \_\_\_\_\_

Sang (EDTA)

ADN, extrait de: \_\_\_\_\_

Autre type de matériel: \_\_\_\_\_

## Informations concernant la patiente / le patient

Receveur d'une greffe de moelle osseuse

Autologue

Allogénique

Autre: \_\_\_\_\_

## Diagnostic / informations cliniques / anamnèse familiale

---

---

---

---

---

---

---

---

## Déclaration sur la prise en charge des coûts de l'analyse

Je confirme avoir été informé(e) par la / le médecin au sujet de l'analyse biologique considérée, ainsi que de son coût. Je suis d'accord pour faire effectuer le (les) test(s) et d'en couvrir les coûts, si un accord préalable de paiement avec mon assurance maladie ne peut être établi.

**Ne pas effectuer le test avant d'avoir reçu l'accord préalable de paiement de l'assurance maladie.**

Au-delà d'un délai de 6 mois sans demande d'analyse, les frais de préparation de l'échantillon inhérents à l'analyse seront facturés à la patiente / au patient (76.50 CHF).

---

---

---

---

Lieu, Date

---

---

---

---

Signature de la patiente / du patient

Je confirme qu'un consentement écrit signé par la patiente / le patient est joint au formulaire de demande de l'analyse, conformément à la loi fédérale sur l'analyse génétique humaine (LAGH). **Sans ce consentement, aucune analyse ne sera débutée.**

---

---

---

---

Lieu, Date

---

---

---

---

Signature de la / du médecin

À compléter par le laboratoire

Date:

Heure:

Signature:

## Cardiologie

### Cardiomyopathies

- Cardiomyopathies dilatées 11-100 gènes
- Cardiomyopathies hypertrophiques 11-100 gènes
- Non-compaction du ventricule gauche 1-10 gènes
- Cardiomyopathies – panel complet > 100 gènes

### Arythmies

- Cardiomyopathie ventriculaire droite arythmogène 1-10 gènes
- Syndrome de Brugada 1-10 gènes
- Syndrome du QT-long 1-10 gènes
- Syndrome du QT-court 1-10 gènes
- Tachycardie ventriculaire polymorphe catécholaminergique 1-10 gènes
- Syndrome de Wolff-Parkinson-White 1-10 gènes
- Trouble progressif de la conduction cardiaque (bloc atrioventriculaire) 11-100 gènes
- Arythmies – Panel complet 11-100 gènes

### Maladies multisystémiques avec atteinte cardiaque

- Maladie de Fabry 1-10 gènes  
*GLA*
- Amyloidose
  - liée à la transthyrétine (TTR) 1-10 gènes
  - Panel complet 1-10 gènes
- Télangiectasie hémorragique héréditaire (THH, maladie de Rendu-Osler) 1-10 gènes

### Défaillance cardiaque droite

- Hypertension artérielle pulmonaire (HTAP) 11-100 gènes

### Facteurs de risque cardiovasculaire

- Hypercholestérolémie familiale 1-10 gènes
- Hypertriglycéridémie familiale 1-10 gènes
- Syndrome de chylomicronémie familiale 1-10 gènes

### Maladies du tissu conjonctif

- Syndrome de Marfan 1-10 gènes
- Syndrome de Loeys-Dietz 1-10 gènes
- Syndrome d'Ehlers-Danlos 11-100 gènes
- Anévrisme de l'aorte thoracique et dissection aortique (TAAD) 11-100 gènes
- Maladies du tissu conjonctif – panel complet 11-100 gènes

## Panel personnalisé

---



---



---



---



---

## Mutation familiale connue

Joindre la copie du résultat svp.

Nom du gène: \_\_\_\_\_

Description de la mutation: \_\_\_\_\_

Plus d'information sur [labor.genetica.ch/analysen](http://labor.genetica.ch/analysen)



Conformément aux conditions régulatrices préalables de la liste d'analyse, les analyses de **panel de plus de 10 gènes** ne peuvent être prescrites que par des médecins portant le titre fédéral de spécialiste (FMH) en génétique médicale. En cas de besoin, nos médecins spécialistes vous apportent volontiers leur soutien. **Plus d'informations et prise de contact par téléphone: 044 250 50 30.**