	12)			
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \			NÉPHROLOGIE	
GeneTica Laboratoire de Génétique Médicale Consultations Génétiques	Genetica AG Weinbergstrasse 9 CH-8001 Zürich Tél 044 250 50 30 labor@genetica.ch		Expéditeur (y compris médecin demandeur de l'analyse)	
Nom		Date de naissance		
Prénom		Sexe		
		☐ F ☐ M		
Rue, No.	Téléphone		Copie du résultat à	
NPA Lieu			_	
Nom de l'assurance	Numéro d'assu	ré		
Facture Caisse / Patient(e) prise en charge des	frais nar la natient	e / le natient □ Exn	éditeur 🗆 Autre	
caloue, i unemice, prise en charge des	alo pai la patielli	c, ic patient Lxp	Cancar	
ADN, extrait de:		Allog	- Autologue - Allogenique utre:	
Diagnostic / informations cliniques / ana				
effectuer le (les)test(s) et d'en couvrir les coûts, Ne pas effectuer le test avant d'avoir reçu l'a	lecin au sujet de l' si un accord préal accord préalable d	analyse biologique co able de paiement avec e paiement de l'assura	·	
Lieu, Date Je confirme qu'un consentement écrit sign fédérale sur l'analyse génétique humaine (LA		le patient est joint au	formulaire de demande de l'analyse, conformément à la loi alyse ne sera débutée.	
Lieu, Date			a / du médecin	
À compléter par le laboratoire Date:	. Н	eure: : Sig	nature:	

. (Iom* Prénom*	Date de naissance*
Genetica		

* Ne remplir que lorsque le formulaire est imprimé sur deux feuilles indépendantes

Néphrologie

Maladies kystiques rénales	
☐ Polykystose rénale (<i>PKD1</i> et <i>PKD2</i> inclus)	1-10 gènes
■ Maladies kystiques rénales – panel complet	> 100 gènes
Maladies glomérulaires	
Syndrome d'Alport (hématurie)	1-10 gènes
Glomérulosclérose segmentaire et focale	11-100 gènes
et syndrome néphrotique	
Tubulopathies	
Dysgénésie tubulaire rénale	1-10 gènes
☐ Tubulopathies rénales	11-100 gènes
Néphrocalcinose et néphrolithiase	11-100 gènes
(cystinurie, hyperoxalurie primaire, maladie de Dent)	3
Hyperkaliémie (pseudohypoaldostéronisme I et II)	1-10 gènes
Hypokaliémie (syndrome de Gitelman et syndrome de Bartter in	nclus) 1-10 gènes
Hypophosphatémie et rachitisme	11-100 gènes
(syndrome de Fanconi rénal, rachitisme résistant à la vitami	ne D
et rachitisme hypophosphatémique familial inclus)	
Autres maladies rénales	
	1_10 gànas
Syndrome hémolytique et urémique (SHU) atypique Malformations du rein et des voies urinaires (CAKUT)	1-10 gènes
Insuffisance rénale inexpliquée de l'enfant	11-100 gènes > 100 gènes
Insumsance renaie mexpriquee de remain	> 100 genes
Maladies multisystémiques avec atteinte rénale	
☐ Maladie de Fabry	1-10 gènes
GLA	· ·
☐ Amyloidose	
— □ liée à la transthyrétine (TTR)	1-10 gènes
Panel complet	1-10 gènes
Maladies tumorales	
Carcinome à cellules rénales	1-10 gènes
Sclérose tubéreuse de Bourneville	1-10 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

i

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.**