

Décrets, arrêtés, circulaires

TEXTES GÉNÉRAUX

MINISTÈRE DU TRAVAIL, DE LA SANTÉ ET DES SOLIDARITÉS

Arrêté du 18 juin 2024 portant modification de l'annexe de l'arrêté du 15 juillet 2021 fixant la liste des laboratoires de biologie médicale de référence

NOR : TSSP2415849A

La ministre du travail, de la santé et des solidarités,

Vu le code de la santé publique, notamment son article L. 6211-19 ;

Vu le décret n° 2016-1989 du 30 décembre 2016 ;

Vu l'arrêté du 15 juillet 2021 fixant la liste des laboratoires de biologie médicale de référence,

Arrête :

Art. 1^{er}. – L'annexe de l'arrêté du 15 juillet 2021 susvisé est remplacée par l'annexe du présent arrêté.

Art. 2. – Le présent arrêté sera publié au *Journal officiel* de la République française.

Fait le 18 juin 2024.

Pour la ministre et par délégation :
La directrice générale adjointe de la santé,
S. SAUNERON

ANNEXE

BIOCHIMIE – BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
AP-HM	Hémoglobinopathies et biochimie du globule rouge (phénotype et génotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : métabolisme des acides aminés (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des métaux (fer)
AP-HP Université Paris Saclay ANTOINE BECLERE	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques (phénotype) : Trisomie 21 fœtale
AP-HP Université Paris Saclay BICETRE	Biochimie endocrine (phénotype) : axe corticotrope
	Biochimie endocrine (phénotype) : axe gonadotrope, axe somatotrope
	Biochimie du métabolisme osseux et phosphocalcique (phénotype et génotype)
	Cytopathies mitochondriales (phénotype et génotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des acides aminés (tyrosinémie type 1)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des sucres (glycogénoses, gluconéogénèse, fructose et galactose)
AP-HP Nord - Université Paris Cité BICHAT- CLAUDE BERNARD	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : anomalies de la glycosylation des protéines
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des métaux (fer)
AP-HP Centre - Université Paris cité COCHIN – PORT ROYAL	Biochimie endocrine (phénotype) : axe surrénalien, axe gonadotrope, axe thyroïdienne, axe hypophysaire
	Biochimie endocrine (phénotype) : exploration des troubles de la glycémie
	Exploration biochimique du liquide séminal (phénotype)
	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques (phénotype) : trisomie 21 fœtale (phénotype et génotype) ; prééclampsie ; biochimie fœtale
AP-HP Hôpitaux Universitaires HENRI MONDOR	Maladies héréditaires du métabolisme (génotype) : métabolisme des métaux (fer)
	Pathologies du globule rouge dont hémoglobinopathies (phénotype et génotype)
AP-HP Nord - Université Paris Cité LOUIS MOURIER	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme de l'hème (porphyries), métabolisme des métaux (phénotype)
AP-HP Centre - Université Paris Cité NECKER- ENFANTS MALADES	Biochimie des pathologies rénales et lithiasiques (phénotype)
AP-HP Centre - Université Paris Cité NECKER- ENFANTS MALADES Et AP-HP Nord - Université Paris Cité ROBERT DEBRE	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des acides aminés (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse) oxydation mitochondriale des acides gras et métabolisme de la créatine, maladies de surcharge lysosomale, métabolisme des bases puriques et pyrimidiques, métabolismes des neurotransmetteurs
AP-HP Nord - Université Paris Cité ROBERT DEBRE	Anomalies de la substance blanche (génotype) diagnostic prénatal et postnatal
	Biochimie endocrine (phénotype et génotype) : axe gonadotrope
	Hémoglobinopathies et biochimie du globule rouge (phénotype et génotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (génotype) : métabolisme des sucres, diabète néonatal et de la petite enfance
	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques (phénotype) : trisomie 21 fœtale ; biochimie fœtale
	Rasopathies (génotype) diagnostic prénatal et postnatal
AP-HP Sorbonne - Université PITIE SALPETRIERE- CHARLES FOIX	Cytopathies mitochondriales (phénotype et génotype)
	Exploration biochimique des adrénoleucodystrophies Maladie de Refsum
	Exploration biochimique des selles (phénotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : dyslipidémies, métabolisme du cholestérol, des acides biliaires et des lipides complexes, obésité

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : maladies de surcharge lysosomale
	Maladies neurodégénératives centrales (phénotype et génotype) : dégénérescence lobaire fronto-cérébrale
AP-HP Centre - Université Paris Cité Hôpital européen Georges Pompidou	Déficit en alpha 1 Antitrypsine (phénotype et génotype)
	Biochimie endocrine (phénotype) : exploration des hypertensions artérielles
	Biochimie du métabolisme phosphocalcique et osseux (phénotype et génotype)
AP-HP Sorbonne Université SAINT ANTOINE	Biochimie endocrine (phénotype) : Axe surrénalien
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : métabolisme du cholestérol et des acides biliaires, métabolisme des acides aminés, oxydation mitochondriale des acides gras et métabolisme des neurotransmetteurs
	Syndrome métabolique, acides gras, insulino-résistance (phénotype)
AP-HP Nord - Université Paris Cité LARIBOISIÈRE	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des métaux (cuivre)
AP-HP Sorbonne Université TENON	Biochimie des pathologies lithiasiques (phénotype)
	Exploration biochimique des fièvres méditerranéennes familiales (génotype)
	Exploration biochimique des dysrégulations de la natrémie (phénotype)
CHU ANGERS	Cytopathies mitochondriales (phénotype et génotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : métabolisme des acides aminés (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse), oxydation mitochondriale des acides gras et métabolisme de la créatine
CHRU BREST	Biochimie des pathologies rénales et lithiasiques (phénotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des métaux (fer)
CHU BORDEAUX	Biochimie endocrine (phénotype) : axe surrénalien
	Maladies héréditaires du métabolisme : dyslipidémies et métabolisme du cholestérol (phénotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : métabolisme des acides aminés (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse) ; oxydation mitochondriale des acides gras et métabolisme de la créatine, métabolisme de l'hème (phénotype et génotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme : métabolisme des métaux (phénotype et génotype)
CHU CAEN	Cytopathies mitochondriales (phénotype et génotype)
CHU CLERMONT-FERRAND	Biochimie du stress cérébral (phénotype)
	Exploration biochimique du liquide séminal (phénotype)
	Exploration biochimique du stress cérébral (phénotype et génotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : maladies de surcharge lysosomale
CHU DIJON BOURGOGNE	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : métabolisme du cholestérol et des acides biliaires
CHU GRENOBLE	Granulomatose septique chronique et diagnostic du syndrome d'immunodéficience neutrophile lié au gène RAC2
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : métabolisme des acides aminés, (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse), maladies de surcharge lysosomale
CHU POINTE A PITRE GUADELOUPE	Hémoglobinopathies et biochimie du globule rouge (phénotype et génotype)
CHU LILLE	Biochimie endocrine (phénotype) : axe gonadotrope, axe surrénalien
	Cytopathies mitochondriales (phénotype et génotype)
	Déficits en alpha 1 Antitrypsine (phénotype et génotype)
	Hémoglobinopathies et biochimie du globule rouge (phénotype et génotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : maladies de surcharge lysosomale ; métabolisme des acides aminés (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse) ; oxydation mitochondriale des acides gras et métabolisme de la créatine, anomalies de la glycolysation des protéines ; maladies peroxysomales

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Maladies neurodégénératives centrales (phénotype) : Alzheimer et démences apparentées
	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques (phénotype et génotype) : trisomie 21 fœtale
CHU MONTPELLIER	Biochimie néonatale (phénotype)
	Biochimie des pathologies rénales (phénotype)
	Hémoglobinopathies et biochimie du globule rouge (phénotype et génotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : métabolisme des acides aminés (aminoacidopathies, cycle de l'urée), oxydation mitochondriale des acides gras, maladies peroxysomales, métabolisme des métaux (fer) (génotype)
	Maladies neurodégénératives (génotype) : Ataxies, paraplégies spastiques et maladies neurodégénératives centrales : Alzheimer et démences apparentées, neuroinflammation (phénotype)
CHRU NANCY	Biochimie des pathologies rénales (phénotype et génotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des acides aminés (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse) ; oxydation mitochondriale des acides gras et métabolisme de la créatine, maladies de surcharge lysosomale, métabolisme des neurotransmetteurs ; métabolisme des bases puriques et pyrimidiques ; métabolisme des sucres (disaccharidases intestinales) (phénotype)
	Maladies neurodégénératives centrales : Alzheimer et démences apparentées, neuroinflammation
CHU NANTES	Biochimie des gammopathies monoclonales
	Biochimie endocrine (phénotype) : axe surrénalien
	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques (phénotype) : trisomie 21 fœtale (phénotype et génotype) ; prééclampsie
CHU REIMS	Biochimie endocrine : axe surrénalien (phénotype)
	Maladies héréditaires du métabolisme : maladies de surcharge lysosomale (phénotype)
	Marqueurs protéiques de diagnostic et suivi du diabète sucré
CHU RENNES	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des métaux (fer)
CHU ROUEN	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : maladies de surcharge lysosomale
	Maladies héréditaires du métabolisme : métabolisme des acides aminés
CHU TOULOUSE	Biochimie du métabolisme osseux et phosphocalcique (phénotype et génotype)
	Biochimie du liquide séminal (phénotype)
	Biochimie endocrine (phénotype) : exploration des hypertensions artérielles
	Maladies héréditaires du métabolisme : métabolisme de surcharge lysosomale ; maladies peroxysomales (phénotype et génotype) ; métabolisme des acides aminés (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse) ; oxydation mitochondriale des acides gras ; dyslipidémies et métabolisme du cholestérols (phénotype)
	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques (phénotype) : prééclampsie
CHU TOURS	Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype) : métabolisme des acides aminés (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse) ; oxydation mitochondriale des acides gras
	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques (phénotype) : prééclampsie
HOSPICES CIVILS DE LYON	Biochimie endocrine : axe surrénalien, axe gonadotrope (phénotype et génotype) ; axe thyroïdienne, axe somatotrope, pathologies hypophysaires (phénotype)
	Biochimie endocrine (phénotype et génotype) : axe gonadotrope et exploration des infertilités
	Biochimie endocrine : exploration des tumeurs neuroendocrines
	Biochimie des pathologies rénales et des pathologies lithiasiques urinaires (phénotype et génotype)
	Déficit en alpha1-antitrypsine (phénotype et génotype)
	Hémoglobinopathies et biochimie du globule rouge (phénotype et génotype)
	Pathologies du sommeil (phénotype) Maladies héréditaires du métabolisme (phénotype et génotype) : métabolisme des acides aminés (aciduries organiques, aminoacidopathies, cycle de l'urée, cétogenèse et cétolyse), oxydation mitochondriale des acides gras et métabolisme de la

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	créatine, métabolisme des sucres (glycogénoses, gluconéogenèse, métabolisme du fructose et du galactose), maladies de surcharge lysosomale, maladies peroxysomales, dyslipidémies et métabolisme du cholestérol, des acides biliaires et des lipides complexes, métabolisme des métaux (cuivre), toxicologie et nutrition (phénotype)
	Maladies métaboliques à révélation anténatale : approche phénotypique et génotypique
	Maladies neurodégénératives centrales (phénotype)
	Syndrome métabolique, insulino-résistance (phénotype et génotype) et pathologies nutritionnelles et digestives
LBM BIOCEANE	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques (phénotype) : trisomie 21 fœtale
LBM CERBA	Biochimie endocrine (phénotype) : axe gonadotrope
	Biochimie endocrine (phénotype) : axe somatotrope
	Déficit en alpha 1 Antitrypsine (phénotype et génotype)
LBM EUROFINS BIOMNIS	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques : trisomie 21 fœtale ; biochimie fœtale et prééclampsie (phénotype)
LBM MEDILYS	Marqueurs sériques maternels des grossesses pathologiques (phénotype) : trisomie 21 fœtale

GÉNÉTIQUE CONSTITUTIONNELLE

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
AP-HM	Diagnostic génétique des anomalies du développement avec déficience intellectuelle (dont Syndrome de l'X fragile)
	Déficits hypophysaires congénitaux
	Entéropathies congénitales, dont syndrome Tricho-Hépat-Entérique, syndrome Ostéo-Oto-Hépat-Entérique, diarrhées chlorées, dysplasies épithéliales
	Epilepsies monogéniques
	Laminopathies et autres maladies rares d'origine génétique caractérisées par un vieillissement prématuré
	Maladie de Charcot Marie Tooth ou neuropathie périphérique héréditaire sensitivomotrice et désordres apparentés
	Diagnostic génétique des myopathies
	Diagnostic moléculaire de pseudohypoparathyroïdies
AP-HP Sorbonne Université ARMAND TROUSSEAU	Diagnostic génétique des anomalies du développement sexuel et infertilité
	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle syndromique : syndromes de Pitt-Hopkins, de Mowat-Wilson et de Goldberg-Shprintzen
	Diagnostic génétique des dyskésies ciliaires primitives (DCP)
	Diagnostic génétique des maladies auto-inflammatoires
	Pathologies congénitales du cervelet et mouvements anormaux à début pédiatrique
	Diagnostic génétique des pneumopathies interstitielles diffuses (hors téloméropathies) (PID)
	Diagnostic génétique des retards de croissance d'origine endocrinienne (dont déficits somatotropes isolés, déficits antéhypophysaires multiples, syndromiques ou non syndromiques et résistances à l'hormone de croissance)
	Diagnostic moléculaire des syndromes de Silver Russell (SRS) et Beckwith Wiedemann (BWS) par étude de la méthylation
AP-HP Université Paris Saclay ANTOINE BECLERE	Diagnostic génétique des glycogénoses hépatiques et musculaires
	Diagnostic génétique des maladies de Gilbert et de Crigler-Najjar
AP-HP Université Paris Saclay BICETRE	Diagnostic des amyloses à transthyrétine familiales
	Infertilités masculines et féminines d'origine génétique, et autres désordres du développement sexuel et maladies endocriniennes rares
	Diagnostic génétique des maladies rares du métabolisme du calcium et du phosphate
	Diagnostic génétique des pathologies hépatobiliaires : cholestases génétiques et lithiases biliaires, pathologies vasculaires du foie

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
AP-HP Nord - Université Paris Cité BICHAT- CLAUDE BERNARD	Diagnostic génétique de la maladie de VIVO ou syndrome de déficit en GLUT1
	Diagnostic génétique des téloméropathies
	Diagnostic génétique des syndromes de Marfan et apparentés
AP-HP Centre -Université Paris cité COCHIN – PORT ROYAL	Diagnostic génétique des dystrophies musculaires
	Diagnostic moléculaire des hémophilies A et B
	Diagnostic génétique de l'hypogonadisme hypogonadotrope
	Diagnostic génétique des infertilités masculines et féminines
	Diagnostic génétique des maladies auto-inflammatoires
	Maladies ophtalmiques héréditaires
	Diagnostic génétique des maladies neuro-psychiatriques
	Diagnostic génétique des maladies rares du métabolisme du calcium et du phosphore
	Diagnostic génétique de la mucoviscidose et des affections liées à CFTR (ABCD, pancréatite idiopathique, atteinte rhino-sinusienne, kératodermie palmoplantaire aquagénique)
AP-HP Hôpitaux Universitaires HENRI MONDOR	Amyloses héréditaires
	Diagnostic génétique des pathologies du surfactant dont détresses respiratoires néonatales et pneumopathies interstitielles diffuses
AP-HP Centre - Université Paris Cité Hôpital européen Georges Pompidou	Diagnostic génétique des maladies artérielles rares anévrismales et disséquantes
	Diagnostic génétique des pseudoxanthomes élastiques (PXE) et maladies calcifiantes artérielles
	Tubulopathies rénales et pathologies associées à l'aldostérone à caractère héréditaire
AP-HP Nord - Université Paris Cité LARIBOISIERE	Maladies génétiques rares cérébrovasculaires
	Diagnostic génétique de la migraine hémiplégique et des maladies apparentées
AP-HP Centre - Université Paris Cité NECKER- ENFANTS MALADES	Diagnostic génétique de l'agénésie du corps calleux et des malformations cérébrales associées
	Diagnostic génétique des ciliopathies : syndrome de Joubert, syndrome de Meckel, syndromes côtes-courtes polydactylie et apparentés, syndrome acrocalleux et syndrome hydroléthalus, syndromes avec anomalies du corps calleux, hypoplasies ponto cérébelleuses, hydrocéphalies et microcéphalies
	Entéropathies monogéniques
	Maladies héréditaires du métabolisme
	Maladies osseuses constitutionnelles
	Maladies rénales héréditaires
	Diagnostic génétique des malformations corticales (dont anomalies de la gyration, microcéphalie, Muescle Eye Brain disease, Walker Warburd syndrome)
	Diagnostic génétique des neurocristopathies
	Diagnostic génétique du syndrome de Cornelia de Lange et des syndromes apparentés
AP-HP Sorbonne Université PITIE SALPETRIERE	Diagnostic génétique des anomalies du corps calleux
	Ataxies spinocérébelleuses autosomiques dominantes
	Canalopathies du muscle squelettique et des syndromes myasthéniques congénitaux
	Cardiomyopathies héréditaires
	Diagnostic génétique des cytopathies mitochondriales
	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Diagnostic génétique des dégénérescences lobaires fronto-temporales
	Diabètes monogéniques de l'enfant et de l'adulte (diabète MODY – diabètes syndromiques – diabètes mitochondriaux)
	Diagnostic génétique des dystonies
	Encéphalopathies épileptiques et épilepsies familiales
	Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en 21-hydroxylase (gène CYP21A2)
	Diagnostic génétique de l'hypertension artérielle pulmonaire
	Diagnostic génétique des hypoglycémies hyperinsulinémiques
	Diagnostic génétique des myopathies
	Neutropénies congénitales isolées et syndromiques dont syndromes de Shwachman-Diamond - WHIM et déficit en GATA2
	Diagnostic génétique des troubles du rythme cardiaque
	Diagnostic génétique de la maladie de Charcot-Marie-Tooth
	Diagnostic génétique des maladies de Huntington (gène HTT) et de Huntington like 2 (gène JPH3)
	Maladie de Rendu-Osler-Weber et angiopathies héréditaires avec malformations artério-veineuses
	Paraplégies spastiques héréditaires
	Diagnostic génétique de la sclérose latérale amyotrophique
	Diagnostic génétique des syndromes lipodystrophiques et/ou d'insulino-résistance
AP-HP Nord - Université Paris Cité ROBERT DEBRE	Diagnostic génétique de l'amyotrophie spinale proximale
	Anomalies génétiques de la substance blanche
	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle
	Diagnostic génétique des microcéphalies primitives
	Diagnostic génétique du syndrome Baraitser-Winter
	Diagnostic génétique du syndrome de Kleefstra
	Diagnostic génétique du syndrome d'Ondine
	Diagnostic génétique des troubles du neurodéveloppement dont troubles du spectre de l'autisme et syndrome de Phelan McDermid
LBM CERBA	Diagnostic génétique des anomalies chromosomiques
	Diagnostic génétique des pathologies fœtales : aneuploïdies dont trisomie 21, trisomie 18, trisomie 13 ; maladies génétiques liées à l'X, hyperplasie congénitale des surrénales, ambiguïté sexuelle ; maladie hémolytique du nouveau-né par allo-immunisation foeto-maternelle ; achondroplasie et hypochondroplasie
LBM EUROFINS BIOMNIS	Néphropathies génétiques de l'adulte
	Diagnostic génétique des pathologies fœtales : trisomies 13, 18 et 21
CH VERSAILLES	Diagnostic génétique des hypophosphatasie, ostéogénèse imparfaite et dysplasies osseuses
CHU AMIENS PICARDIE	Malformations cardiaques héréditaires
	Diagnostic génétique des pathologies du globule rouge
CHU ANGERS	Dysthyroïdies : explorations hormonologique et moléculaire
	Diagnostic génétique des maladies mitochondriales
	Neuropathies optiques héréditaires
	Diagnostic génétique de la sclérose tubéreuse de Bourneville
CHU BESANCON	Maladies génétiques de la peau liées à un mosaïcisme
CHU BORDEAUX	Diagnostic génétique des albinismes

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle
	Diagnostic génétique des filaminopathies A
	Diagnostic génétique des maladies mitochondriales
	Malformations cardiaques héréditaires
	Diagnostic génétique des neurodégénérescences par accumulation cérébrale de fer (NBIA)
	Diagnostic génétique du syndrome de Rubinstein-Taybi
CHRU BREST	Diagnostic génétique de la mucoviscidose et des affections liées à CFTR (CFTR-AL)
	Diagnostic génétique des polykystoses rénales
	Diagnostic génétique des pancréatites chroniques héréditaires
	Diagnostic génétique des surdités isolées de transmission AR, AD, et liées à l'X
CHU CAEN	Diagnostic génétique des anomalies du métabolisme phosphocalcique et des anomalies des extrémités (brachymétabocarpie et brachydactylie)
CHU CLERMONT-FERRAND	Diagnostic génétique du syndrome de Fraser
CHU DIJON	Cytogénétique constitutionnelle et moléculaire des anomalies du développement
	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle et des syndromes malformatifs
CHU GRENOBLE	Diagnostic génétique des anomalies du développement avec déficience intellectuelle
	Diagnostic génétique des arthrogryposes
	Cardiomyopathies héréditaires
	Diagnostic génétique de l'infertilité masculine
	Diagnostic génétique des hyperthermie maligne, hyperthermie d'effort et rhabdomyolyse d'effort
	Diagnostic génétique des myopathies congénitales
	Diagnostic génétique des pseudo obstructions intestinales chroniques
	Diagnostic génétique du syndrome de Lowe et de la maladie de Dent de type 2
Troubles du rythme cardiaque héréditaire	
CHU LILLE	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle isolée ou syndromique
	Dystrophies rétiniennes héréditaires : maladies de Stargardt et formes apparentées, Best, RP dominantes et rétinosischisis
	Diagnostic génétique de la mucoviscidose et des affections liées à CFTR (ABCD, pancréatites chroniques héréditaires et idiopathiques, dilatations des bronches)
	Diagnostic génétique des syndromes malformatifs impliquant les membres
	Dyslipidémies héréditaires rares, anomalies du métabolisme des stérols
CHU LIMOGES	Diagnostic génétique de la maladie de Charcot-Marie-Tooth
CHU MONTPELLIER	Diagnostic génétique des maladies auto-inflammatoires
	Maladies neuro-génétiques : affections neurodégénératives, neuro-développementales et neuro-métaboliques (maladies héréditaires du métabolisme)
	Diagnostic génétique de la mucoviscidose et des affections liées à CFTR (AL-CFTR)
	Diagnostic génétique des myopathies
	Diagnostic génétique des pathologies neurosensorielles rares (dont syndrome de Usher, surdités non syndromiques, rétinites pigmentaires autosomiques récessives, choroïdémie)
	Diagnostic génétique des variations du développement génital
CHU NANTES	Diagnostic génétique des anomalies du développement avec déficience intellectuelle
	Diagnostic génétique des cardiomyopathies hypertrophiques et dilatées

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Troubles du rythme cardiaque héréditaires
CHU NICE	Diagnostic génétique des amyotrophies spinales proximales
	Diagnostic génétique des maladies mitochondriales
	Diagnostic génétique du syndrome de Wolfram et des pathologies liées aux gènes <i>WFS1</i> et <i>CISD2</i>
CHU NIMES	Diagnostic génétique de l'autisme et des troubles du spectre autistique
	Diagnostic génétique de la sclérose latérale amyotrophique
	Diagnostic génétique du syndrome de Marfan et des syndromes apparentés
CHU POITIERS	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle
	Diagnostic génétique de la maladie de Rendu-Osler-Weber
CHU RENNES	Diagnostic génétique de l'holoprosencéphalie
	Diagnostic génétique des infertilités féminines d'origine ovarienne et utérine
	Diagnostic génétique des troubles du neurodéveloppement
CHU ROUEN	Diagnostic génétique de l'amyotrophie spinale infantile
	Diagnostic génétique des anasarques fœtales
	Diagnostic génétique des calcifications cérébrales primaires
	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle
	Formes familiales de maladie d'Alzheimer
CHU SAINT-ÉTIENNE	Diagnostic génétique des petites tailles idiopathiques
	Diagnostic génétique de la sclérose tubéreuse de Bourneville
	Troubles du neurodéveloppement et déficience intellectuelle génétiques de cause rare
CHRU STRASBOURG	Diagnostic génétique des maladies neurodégénératives et du neurodéveloppement
	Diagnostic génétique des maladies neuro sensorielles dont les rétinopathies pigmentaires isolées et syndromiques incluant syndrome de Bardet-Biedl, syndrome d'Altsröm, ciliopathies chevauchantes rétinopathies pigmentaires
	Diagnostic génétique des maladies neuromusculaires
CHU TOULOUSE	Diagnostic génétique des anomalies du développement et de la fonction thyroïdienne
	Affections de la croissance et du développement oculaires (anomalies congénitales de l'œil)
	Diagnostic génétique du syndrome de Prader-Willi et des autres syndromes rares avec troubles du comportement alimentaire
CHRU TOURS	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle
	Diagnostic génétique des maladies vasculaires rares : lymphœdèmes et angiomes plans (Dermatologie)
	Diagnostic génétique de la sclérose latérale amyotrophique
HOSPICES CIVILS DE LYON	Cardiomyopathies héréditaires
	Diagnostic génétique de la déficience intellectuelle
	Epilepsies monogéniques
	Diagnostic génétique de la maladie de Rendu-Osler-Weber
	Diagnostic génétique des maladies neurodégénératives à expansions (dont maladie de Huntington - MH, maladie de Steinert - DM1, dystrophie myotonique proximale - DM2 ou PROMM, maladie de Kennedy - SK)
	Diagnostic génétique des myopathies
	Diagnostic génétique des neuropathies périphériques de Charcot Marie et Tooth et apparentées
	Diagnostic génétique des pathologies des gonades et de la différenciation sexuelle

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Diagnostic génétique des pathologies fœtales associées à des remaniements chromosomiques équilibrés ou déséquilibrés
	Troubles du rythme cardiaque héréditaires

GÉNÉTIQUE SOMATIQUE ET CANCER

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR Somatique ou constitutionnel par type tumoral
AP-HM	Constitutionnel Cancer du rein héréditaire syndromique et non syndromique
	Constitutionnel Tumeurs endocriniennes
AP-HP Hôpitaux Universitaires Paris Seine-Saint-Denis AVICENNE	Somatique Cancers broncho-pulmonaire, digestif et mélanome
AP-HP Université Paris Saclay PAUL BROUSSE	Somatique Tumeurs primitives du foie, colon, poumon, gynécologiques, cérébrales
AP-HP Nord - Université Paris Cité BICHAT- CLAUDE BERNARD	Somatique Cancer poumon, digestif, mélanomes
	Constitutionnel Génodermatoses, mélanomes et cancers rares (Birt Hogg Dubé, Piébaldisme, Brooke-Spielger, Xeroderma Pigmentosum)
AP-HP Centre -Université Paris Cité COCHIN – PORT ROYAL	Somatique Tumeurs endocriniennes
	Constitutionnel Cancers et polyposes héréditaires du tube digestif
	Constitutionnel Neurofibromatoses et syndromes apparentés
AP-HP Centre - Université Paris Cité Hôpital européen Georges Pompidou	Somatique Tumeurs solides
	Constitutionnel Tumeurs neuroendocrines et rénales
AP-HP Sorbonne Université PITIE SALPETRIERE	Constitutionnel Cancer du sein et/ou de l’ovaire
	Constitutionnel Cancers du tube digestif
	Somatique Tumeurs solides
AP-HP Nord - Université Paris Cité SAINT-LOUIS	Somatique Signatures moléculaireS des cancers du sein
	Somatique Cancers cutanés
	Somatique Cancers du sein
	Somatique Tumeurs cérébrales
CHRU BREST	Somatique Tumeurs solides
CHRU TOURS	Somatique Tumeurs solides
CHU AMIENS	Somatique Poumon/tumeur solide
CHU ANGERS	Constitutionnel Néoplasies endocriniennes rares
CHU BORDEAUX	Somatique

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR Somatique ou constitutionnel par type tumoral
	Poumon et mélanome
CHU DIJON	Somatique Tumeurs cérébrales
CHU LILLE	Constitutionnel Cancers digestifs
	Constitutionnel Tumeurs endocriniennes
	Somatique Tumeurs solides
CHU NANTES	Constitutionnel Cancer du sein et ovaire
	Somatique Tumeurs solides
CHU NICE	Somatique Tissus mous et des os/sarcomes
	Somatique Poumon
	Somatique Mélanomes cutanés
CHU NIMES	Somatique Tumeurs solides : colon, poumon, mélanome
CHU POITIERS	Somatique Gliomes
	Somatique Tumeurs solides
CHU REIMS	Somatique Cancers broncho-pulmonaires
CHU RENNES	Somatique Tumeurs solides
	Constitutionnel Cancers digestifs
	Constitutionnel Carcinomes rénaux par technique cytogénétique
CHU ROUEN	Constitutionnel Li - Fraumeni
	Constitutionnel Cancers digestifs
	Somatique Cancers broncho-pulmonaires
CHU TOULOUSE	Constitutionnel Cancer de la thyroïde
CHU TOURS	Constitutionnel Carcinome à cellules de Merkel
HOSPICES CIVILS DE LYON	Somatique Tumeurs cérébrales
	Somatique Cancer du Poumon
	Somatique Cancer du colon et tumeurs stromales gastrointestinales (GIST)
	Somatique Cancers gynécologiques dont trophoblastes

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR Somatique ou constitutionnel par type tumoral
	Somatique Cancers cutanés, mélanomes
	Somatique Cancers thyroïdiens
	Somatique Histiocytoses
	Constitutionnel Cancer du sein et ovaire (formes syndromiques fréquentes et syndromiques rares)
	Somatique Cancers digestifs
	Somatique Tumeurs solides
	Somatique Malformations vasculaires
CLCC Institut BERGONIE BORDEAUX	Somatique Cancers du sein
	Somatique Cancers gynécologiques
	Somatique Sarcomes – tissus conjonctifs
	Somatique Tumeurs solides
	Constitutionnel Cancers sein et ovaire & Lynch
	Constitutionnel Naevomatose baso-cellulaire, médulloblastome familial, maladie de Cowden et des syndrome apparentés
CLCC François BACLESSE CAEN	Somatique Tumeurs solides
	Constitutionnel Cancer du sein et ovaire
CLCC Jean PERRIN CLERMONT-FERRAND	Constitutionnel Cancers digestifs et gynécologiques
CLCC Centre Georges-François LECLERC DIJON	Somatique Tumeurs solides
CLCC Centre Oscar LAMBERT LILLE	Constitutionnel Cancer du sein et ovaire
CLCC Centre LEON BERARD LYON	Constitutionnel Syndromes de Lynch et syndrome de cancer gastrique
CLCC Institut Paoli CALMETTES MARSEILLE	Somatique Cancer du poumon et mélanome
	Constitutionnel Cancers du sein et ovaire
	Constitutionnel Cancers digestifs
CLCC Institut CURIE PARIS	Somatique Signatures moléculaires des cancers du sein
	Somatique Médulloblastomes
	Somatique

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR Somatique ou constitutionnel par type tumoral
	Neuroblastomes
	Somatique Mélanomes uvéaux
	Somatique Sarcomes
	Somatique Tumeurs solides
	Constitutionnel Cancer du sein et ovaire
	Constitutionnel Cancers digestifs
	Constitutionnel Rétinoblastome
	Constitutionnel Mélanome et autres tumeurs « BAP1 »
	Constitutionnel Syndrome DICER1
	Constitutionnel Ataxie-Télangiectasie et syndromes apparentés
	Constitutionnel Néphropathie caryomégaly
	Constitutionnel Cancer de la prostate
	Constitutionnel Pathologie SWI/SNF
	Constitutionnel Syndrome de Bloom
CLCC Institut Claudius REGAUD Institut universitaire du cancer TOULOUSE	Constitutionnel Cancer du sein et ovaire
CLCC Alexis VAUTRIN VANDOEUVRE-LES-NANCY	Somatique Tumeurs solides
CLCC Institut Gustave ROUSSY VILLEJUIF	Somatique Neuroblastome
	Somatique Cancer de l'ovaire et des tumeurs gynécologiques rares
	Somatique Cancers du sein et de l'estomac
	Somatique Sarcomes utérins et des tissus mous
	Somatique Cancers métastatiques avancés
	Constitutionnel Cancers sein et ovaire
	Constitutionnel Syndrome de Lynch
	Constitutionnel Mélanome
	Constitutionnel Cancer du pancréas

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR Somatique ou constitutionnel par type tumoral
	Constitutionnel Cancer du rein

HÉMATOLOGIE

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
AP-HM	Diagnostic biologique et surveillance des leucémies aiguës
	Diagnostic intégratif des hémoglobinopathies
AP-HP Université Paris Saclay AMBROISE PARE	Génétique somatique des histiocytoses
AP-HP Hôpitaux Universitaires Paris Seine-Saint-Denis AVICENNE	Diagnostic et suivi des lymphomes et des syndromes lymphoprolifératifs (dont la leucémie lymphoïde chronique)
AP-HP Université Paris Saclay BICETRE	Diagnostic intégratif des maladies du globule rouge
AP-HP Centre - Université Paris cité COCHIN – PORT ROYAL	Diagnostic immunophénotypique et moléculaire des syndromes myélodysplasiques et des leucémies aiguës myéloïdes
AP-HP Hôpitaux Universitaires HENRI MONDOR	Diagnostic et suivi des syndromes myélodysplasiques
	Diagnostic moléculaire et phénotypique des lymphomes non hodgkiniens
	Diagnostic phénotypique de la leucémie myélomonocytaire chronique
	Exploration moléculaire des hémoglobinopathies
	Recherche et quantification de clone HPN (Hémoglobinurie Paroxystique Nocturne)
	Suivi moléculaire du chimérisme post allogreffe de cellules souches hématopoïétiques
AP-HP Centre - Université Paris Cité NECKER- ENFANTS MALADES	Diagnostic intégratif des hémopathies malignes lymphoïdes de l'enfant et de l'adulte
	Etude de la fonction splénique
AP-HP Sorbonne Université PITIE SALPETRIERE	Diagnostic et suivi des lymphomes et des syndromes lymphoprolifératifs (dont la leucémie lymphoïde chronique)
	Diagnostic et suivi des lymphomes oculocérébraux
	Recherche et quantification de clone HPN (Hémoglobinurie Paroxystique Nocturne)
AP-HP Nord - Université Paris Cité ROBERT DEBRE	Anémie de Blackfan Diamond
	Dysérythroïèses congénitales
	Diagnostic intégratif des hémoglobinopathies
	Diagnostic intégratif des leucémies myélomonocytaires juvéniles
	Diagnostic moléculaire des leucémies aiguës lymphoblastiques de l'enfant
	Maladies de la membrane du globule rouge
	Prédispositions aux hémopathies malignes
	Suivi de la maladie résiduelle des leucémies aiguës lymphoblastiques de l'enfant
AP-HP Nord - Université Paris Cité SAINT-LOUIS	Téloméropathies par Flow-FISH
	Diagnostic des histiocytoses
	Diagnostic et suivi des hémopathies malignes BCR : :ABL1 positives
	Diagnostic intégratif des aplasies médullaires
	Diagnostic intégratif des leucémies aiguës lymphoblastiques B
	Diagnostic moléculaire des néoplasies myéloprolifératives non BCR-ABL

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Prédisposition aux hémopathies myéloïdes de l'adulte
CH POINTE A PITRE GUADELOUPE	Diagnostic intégratif des hémoglobinopathies
CHRU BREST	Diagnostic des leucémies aiguës myéloïdes
	Diagnostic des néoplasies myéloprolifératives
	Diagnostic des syndromes myélodysplasiques (et syndromes mixtes SMP/SMD)
CHRU STRASBOURG	Diagnostic des leucémies aiguës lymphoblastiques
	Diagnostic des leucémies aiguës myéloïdes
	Diagnostic des lymphomes et syndromes lymphoprolifératifs
	Diagnostic des néoplasies myéloprolifératives
	Diagnostic des syndromes myélodysplasiques
	Diagnostic du myélome multiple
CHRU TOURS	Diagnostic des leucémies aiguës myéloïdes
	Diagnostic des néoplasies myéloprolifératives
	Diagnostic des syndromes myélodysplasiques
CHU ANGERS	Diagnostic intégratif des leucémies aiguës myéloïdes
	Diagnostic intégratif des néoplasies myéloprolifératives
CHU BESANCON	Diagnostic intégratif des leucémies à cellules dendritiques blastiques plasmocytoïdes
CHU BORDEAUX	Diagnostic biologique et suivi des syndromes myélodysplasiques et des syndromes frontières syndromes myélodysplasiques/ syndromes myéloprolifératifs
	Diagnostic des maladies constitutionnelles du globule rouge et de l'érythroïèse : Diagnostic intégratif des pathologies du globule rouge
	Diagnostic intégratif des néoplasies myéloprolifératives Ph négatives
	Diagnostic intégratif des leucémies aiguës myéloïdes
	Diagnostic intégratif des leucémies myéloïdes chroniques
	Diagnostic moléculaire et cytogénétique des lymphomes
CHU CAEN	Diagnostic et suivi des lymphomes et syndromes lymphoprolifératifs chroniques incluant les lymphoproliférations villeuses
CHU DIJON	Diagnostic moléculaire des érythrocytoses héréditaires
CHU GRENOBLE	Diagnostic intégratif des leucémies aiguës myéloïdes
	Diagnostic intégratif des lymphomes et des syndromes lymphoprolifératifs
	Diagnostic intégratif des syndromes myélodysplasiques
	Diagnostic des néoplasies myéloprolifératives non BCR : :ABL1
CHU LILLE	Diagnostic intégratif des hémoglobinopathies
	Diagnostic des hémopathies malignes hors myélome
CHU LIMOGES	Etude génétique intégrée des phases leucémiques des lymphomes B de bas grade
CHU MONTPELLIER	Diagnostic des syndromes lymphoprolifératifs par immunophénotypage
	Diagnostic intégratif des maladies du globule rouge
CHU NANTES	Diagnostic des érythrocytoses héréditaires
	Diagnostic des leucémies aiguës lymphoblastiques
	Diagnostic des leucémies aiguës myéloïdes

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Diagnostic des néoplasies myéloprolifératives
	Diagnostic des syndromes lymphoprolifératifs
	Diagnostic des syndromes myélodysplasiques
	Diagnostic du myélome multiple
	Diagnostic et suivi des hémopathies par cytométrie en flux
	Suivi du chimérisme post allogreffe
CHU NIMES	Diagnostic moléculaire des néoplasies myéloprolifératives
CHU POITIERS	Diagnostic des leucémies aiguës myéloïdes
	Diagnostic des lymphomes et syndromes lymphoprolifératifs
	Diagnostic des néoplasies myéloprolifératives
	Diagnostic des syndromes myélodysplasiques
	Diagnostic et suivi des leucémies aiguës lymphoblastiques
	Diagnostic et suivi du myélome multiple
CHU RENNES	Diagnostic intégratif des hémopathies myéloïdes
	Diagnostic intégratif des leucémies à grands lymphocytes à grains, des lymphomes et des leucémies aiguës lymphoblastiques
	Recherche et quantification des hématies fœtales dans le sang maternel
CHU ROUEN	Diagnostic des maladies constitutionnelles du globule rouge et de l'érythropoïèse
CHU SAINT-ETIENNE	Diagnostic intégré des lymphomes et des syndromes lymphoprolifératifs
	Diagnostic intégré des syndromes myélodysplasiques et des cytopénies
	Diagnostic intégré et suivi des leucémies aiguës
	Diagnostic moléculaire et cytogénétique des néoplasies myéloprolifératives
CHU TOULOUSE	Diagnostic intégratif des hémopathies malignes (hors myélome)
	Diagnostic moléculaire des hémopathies myéloïdes
GHR MULHOUSE et SUD ALSACE	Diagnostic intégratif et suivi des lymphomes oculo-cérébraux
	Recherche et quantification de clone HPN (Hémoglobinurie Paroxystique Nocturne)
HOSPICES CIVILS DE LYON	Diagnostic intégratif des leucémies aiguës
	Diagnostic intégratif du myélome
	Diagnostic intégratif des syndromes lymphoprolifératifs et lymphomes non hodgkiniens
	Diagnostic intégratif des syndromes myélodysplasiques
	Diagnostic moléculaire des néoplasies myéloprolifératives
CLCC Institut Bergonié BORDEAUX	Diagnostic intégratif des hémopathies lymphoïdes B matures
CLCC Institut PAOLI-CALMETTES MARSEILLE	Diagnostic intégratif des hémopathies malignes
CLCC Institut CURIE PARIS	Analyses des cassures chromosomiques et mutations des gènes de réparation de l'ADN
CLCC Institut Gustave ROUSSY VILLEJUIF	Analyses des cassures chromosomiques et mutations des gènes de réparation de l'ADN
	Diagnostic moléculaire des néoplasies myéloprolifératives
EFS PACA CORSE	Etude du chimérisme

HÉMOSTASE

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
APHM	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype et génotype
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic (phénotype) et suivi du purpura thrombotique thrombocytopenique
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et génotype
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants et antiplaquettaires)
AP-HP Nord - Université Paris Cité BEAUJON	Thrombophilie des maladies vasculaires du foie
AP-HP Université Paris Saclay AMBROISE PARE	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
AP-HP Université Paris Saclay ANTOINE BECLERE	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants)
AP-HP Université Paris Saclay BICETRE	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants)
AP-HP Nord - Université Paris Cité BICHAT- CLAUDE BERNARD	Conjonctivite ligneuse
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants et antiplaquettaires)
AP-HP Centre -Université Paris cité COCHIN – PORT ROYAL	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
AP-HP Centre - Université Paris Cité Hôpital européen Georges Pompidou	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et génotype
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants et antiplaquettaires) incluant la pharmacogénétique
AP-HP Nord - Université Paris Cité LARIBOISIERE	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi du purpura thrombotique thrombocytopenique
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants et antiplaquettaires) incluant la pharmacogénétique
AP-HP Centre - Université Paris Cité	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
NECKER- ENFANTS MALADES	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Recherche d'auto Ac anti PS au cours de purpura fulminans post infectieux chez l'enfant
	Exploration de l'hémostase au cours des maladies métaboliques rares
AP-HP Sorbonne Université PITIE SALPETRIERE	Suivi biologique des complications de l'hémostase liées aux assistances circulatoires et/ou respiratoires
AP-HP Nord - Université Paris Cité ROBERT DEBRE	Diagnostic des pathologies plaquettaires : génotype
AP-HP Sorbonne Université ARMAND TROUSSEAU	Diagnostic des pathologies plaquettaires : génotype
CHU BORDEAUX	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype et génotype
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic (phénotype) et suivi du purpura thrombotique thrombocytopénique
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et génotype
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants et antiplaquettaires)
CHU CAEN	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants)
CHU CLERMONT-FERRAND	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants)
CHU DIJON	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants et antiplaquettaires)
CHU LILLE	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic (phénotype) et suivi du purpura thrombotique thrombocytopénique
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et génotype

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants)
	Suivi biologique des complications de l'hémostase liées aux assistances circulatoires et/ou respiratoires
CHU MONTPELLIER	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants) incluant la pharmacogénétique
CHRU NANCY	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : syndrome des antiphospholipides
CHU NANTES	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic (génotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic (génotype) et suivi du purpura thrombotique thrombocytopénique
CHU NIMES	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
CHU POITIERS	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
CHU REIMS	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
CHU RENNES	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants)
	Suivi biologique des complications de l'hémostase liées aux assistances circulatoires et/ou respiratoires
CHU ROUEN	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic (phénotype) et suivi du purpura thrombotique thrombocytopénique

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2 Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants et antiplaquettaires) incluant la pharmacogénétique
CHU SAINT-ETIENNE	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
CHU TOULOUSE	Diagnostic (phénotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants)
CHRU TOURS	Diagnostic (phénotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Diagnostic (phénotype) et suivi du purpura thrombotique thrombocytopénique
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants)
CH VERSAILLES	Diagnostic (phénotype) et suivi des hémophilies A et B
EFS Site de STRASBOURG	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
GHR MULHOUSE et SUD ALSACE	Diagnostic (phénotype) et suivi du purpura thrombotique thrombocytopénique
HOSPICES CIVILS DE LYON	Diagnostic des pathologies plaquettaires : phénotype
	Diagnostic et prise en charge de la thrombopénie induite par l'héparine
	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi des hémophilies A et B
	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi de la maladie de Willebrand
	Diagnostic (phénotype) et suivi du purpura thrombotique thrombocytopénique
	Diagnostic (phénotype et génotype) et suivi des déficits rares des facteurs de la coagulation
	Diagnostic étiologique des pathologies thrombotiques : phénotype et recherche du variant G1691A du F5 et G20210A du F2
	Gestion des traitements antithrombotiques (anticoagulants)

IMMUNO-HÉMATOLOGIE

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
AP-HP Sorbonne Université SAINT ANTOINE CNRHP	Diagnostic et suivi anténatal et postnatal des incompatibilités fœto-maternelles
	Immunsation anti-plaquettaire (auto-immunité, allo-immunsation, caractérisation des génotypes plaquettaires rares)
CHU NANTES	Diagnostic des allo-immunsations fœto-maternelles avec anticorps anti-neutrophiles (anti-HNA) Diagnostic des phénotypes/génotypes leucocytaires rares Diagnostic des neutropénies auto-immunes Diagnostic des neutropénies allo-immunes Diagnostic du TRALI (Transfusion Related Acute Lung Injury) Diagnostic des réactions post-transfusionnelles hors TRALI
EFS Auvergne-Rhône Alpes Site de LYON GH Est	Suivi des alloimmunsations fœto-maternelles

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
EFS Auvergne-Rhône Alpes Site de LYON Hôpital Edouard HER-RIOT	Identification des poly-immunisations complexes, des anticorps anti-publics
EFS Auvergne-Rhône Alpes Site de DECINES-CHARPIEU	Thrombopénie néonatale allo-immune, Purpura thrombopénique idiopathique, Etat réfractaire aux transfusions plaquettaires, Purpura post transfusionnel
EFS Bretagne Site de BREST	Diagnostic biologique des variants moléculaires et génotypes rares érythrocytaires et conseil transfusionnel
EFS Bretagne Site de RENNES	Diagnostic biologique et conseil transfusionnel des thrombopénies en lien avec une immunisation antiplaquettaire : thrombopénies néonatales, états réfractaires transfusionnels plaquettaires et autres événements indésirables receveurs post-transfusionnels
EFS Centre National de Référence pour les Groupes Sanguins (CNRGS)	Immunsation anti-érythrocytaire (auto-immunité, allo-immunsation) ; Exploration des phénotypes/génotypes érythrocytaires courants, variants et rares ; Exploration immuno-hématologique des hémolyses post-transfusionnelles
EFS Haut de France- Normandie Site de LILLE	Suivi immuno-hématologique des allo-immunisations chez la femme enceinte et orientation des patientes à risque d'anémie foetale sévère vers une maternité spécialisée pour la prise en charge de ce type de grossesse à risque
EFS Ile de France Site de CRETEIL	Exploration des Neutropénies Néonatales : recherche d'allo immunisation materno - foetale anti-HNA (N.A.I.N), Diagnostic biologique des neutropénies autoimmunes de l'enfant et de l'adulte, Exploration de suspicion de TRALI et de réactions post transfusionnelles hors TRALI
	Détection des polymorphismes associés à l'expression des antigènes de groupes sanguins érythrocytaires si phénotypage non réalisable, Résolution d'une ambiguïté sérologique dans le système RH/ recherche des Ag partiels RH associés à un risque d'allo-immunsation, Recherche d'Ag partiels déduits du génotype chez les patients drépanocytaires
	Allo immunisation materno -foetale anti-HPA et thrombopénie foetale/néonatale : Diagnostic biologique et prise en charge transfusionnelle du nouveau-né thrombopénique, Suivi anténatal de l'immunsation maternelle et prise en charge clinique anténatale des grossesses immunisées
EFS Ile de France Site de SAINT-ANTOINE	Anémie hémolytique induite par des anticorps anti-érythrocytaires en présence de médicament
EFS PACA CORSE Site de MARSEILLE	Diagnostic biologique et prise en charge transfusionnelle des états réfractaires et des réactions post-transfusionnelles et surveillance des transfusions plaquettaires : prévention des états réfractaires
	Identification des poly-immunisations complexes et des anticorps anti-HFA (anti-publics) + Etudes des variants et génotypes rares et prise en charge transfusionnelle
	Diagnostic, suivi et prise en charge transfusionnelle et/ou obstétricale des incompatibilités foeto-maternelles plaquettaires et des thrombopénies néonatales

IMMUNO-BIOLOGIQUE

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
APHM	Hypersensibilités allergiques médiées par les IgE et des pathologies mastocytaires
AP-HP Nord - Université Paris Cité BICHAT- CLAUDE BERNARD	Dermatoses bulleuses autoimmunes
	Allergies
AP-HP Centre -Université Paris cité COCHIN – PORT ROYAL	Dosage de l'activité biologique antivirale de l'interféron alpha dans le sérum et/ou le liquide cébrospinal
	Exploration immunologique des vascularités, polyangéites et des granulomatoses autoimmunes
	Sclérodermies systémiques
	Suivi des réponses vaccinales
AP-HP Centre - Université Paris Cité Hôpital européen Georges Pompidou	Autoanticorps reconnaissant la prothrombine et biologie antiphospholipides
	Exploration du complément
AP-HP Hôpitaux Universitaires HENRI MONDOR	Gammopathies monoclonales sous-jacentes aux amyloses AL
	Etude du chimérisme
AP-HP Université Paris Saclay BICETRE	Diagnostic biologique des neuropathies dysimmunes
	Diagnostic biologique du syndrome de Gougerot-Sjogren et diagnostic différentiel avec d'autres connectivités
	Immunotoring des traitements par anticorps monoclonal thérapeutique

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
AP-HP Centre - Université Paris Cité NECKER- ENFANTS MALADES	Approche intégrative du suivi longitudinal immuno-pharmacodynamique du statut immunitaire des patients après transplantation d'organe ou greffe de moelle osseuse
	Déficits immunitaires primitifs
AP-HP Sorbonne -Université PITIÉ SALPETRIERE	Déficit immunitaire commun variable et maladie de Bruton
	Exploration humorale qualitative et quantitative des myosites nécrosantes et dermatomyosites
	Sérologies atypiques dans le lupus érythémateux systémiques et le syndrome des antiphospholipides
AP-HP Nord - Université Paris Cité ROBERT DEBRE	Aide au diagnostic et pronostic des réactivations virales post-greffe (moelle ou organe) chez l'enfant et adulte
	Tests immunologiques de dépistage de l'infection tuberculeuse latente (enfants et adultes)
AP-HP Sorbonne Université SAINT ANTOINE	Glomérulonéphrites extra membraneuses idiopathiques
	Maladies auto-immunes hépatiques (cholangite biliaire primitive et hépatites auto-immunes)
AP-HP Nord - Université Paris Cité SAINT-LOUIS	Immunisation anti-HLA (bilan d'allo-immunisation)
	Immunomonitoring des traitements par cellules CAR-T
	Maladie de Sézary
CHU ANGERS	Déficits immunitaires héréditaires
	Gammopathies monoclonales avec typage des maladies des chaînes lourdes par immunosélection et recherche des auto-anticorps monotypiques
	Maladies allergiques
	Vascularités nécrosantes primitives associées aux ANCA
CHU BESANCON	Pneumopathies d'hypersensibilité
CHU BORDEAUX	Analyses des immunisations complexes anti-HLA en transplantation d'organe et crossmatches en cytométrie en flux (XM-CMF)
	Maladies allergiques
	Prise en charge diagnostique et suivi des maladies auto-immunes systémiques rares
CHRU BREST	Pathologies auto-immunes non spécifiques d'organes
CHU CAEN	Anaphylaxie due à une hypersensibilité d'origine allergique IgE dépendante
	Déficits immunitaires héréditaires
	Détection, caractérisation et suivi des gammopathies monoclonales ; Détection et caractérisation des cryoglobulines
CHU CLERMONT-FERRAND	Allergie IgE dépendante
CHU GRENOBLE	Angioedème bradykinique
	Pathologies liées au système du complément
CHU LILLE	Déficits immunitaires primitifs
	Dépistage de l'infection tuberculeuse latente
	Hyperéosinophilie et syndromes hyper éosinophiles
	Maladies auto-immunes non spécifiques d'organes
	Pathologies liées au système du complément
	Prise en charge diagnostique des maladies neuro-inflammatoires centrales et périphériques
CHU MONTPELLIER	Explorations immunologiques des maladies démyélinisantes du système nerveux central
	Suivi biologique des patients ayant reçu un traitement par cellules CART : quantification et caractérisation immunophénotypique par cytométrie en flux
CHU NANTES	Dépistage et explorations cellulaires des déficits immunitaires primitifs

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Diagnostic et suivi immunochimique des gammopathies monoclonales : tests de déplacements des anticorps monoclonaux Mabs (myélome multiple), immunosoustraction (maladie des chaînes lourdes)
	Exploration biologique des maladies auto-immunes non spécifiques d'organes
CHU NICE	Exploration fonctionnelle de la réponse cellulaire T spécifique et non spécifique par un test Quantiféron à l'interféron gamma
	Syndromes néphrotiques idiopathiques
CHU REIMS	Dermatoses bulleuses auto-immunes
CHU RENNES	Déficits immunitaires primitifs
	Détection et quantification de CAR-T
	Protéinoase alvéolaire
CHU ROUEN	Dermatoses bulleuses auto-immunes
	Détection et quantification des réponses lymphocytaires T antivirales à visée diagnostique et pronostique des infections virales en contexte d'immunosuppression secondaire
	Myopathies auto-immunes (myosites)
CHU SAINT-ETIENNE	Immunotoring des traitements par anticorps monoclonal thérapeutique
CHU TOULOUSE	Allergies, chocs anaphylactiques, traitements par immunothérapies allergiques
	Dermatoses bulleuses autoimmunes
	Exploration des encéphalites auto-immunes et syndromes neurologiques paranéoplasiques et diagnostics différentiels : dépistage et identification
	Sclérodermies systémiques et du lupus érythémateux systémique : explorations biologiques et diagnostic différentiel
HOSPICES CIVILS DE LYON	Allergies (exploration et suivi des réactions d'hypersensibilité immédiates)
	Diagnostic des déficits immunitaires héréditaires ou primitifs
	Endocrinopathies auto-immunes
	Interféronopathies
	Maladies auto-immunes non spécifiques d'organes
	Numération des lymphocytes CAR-T pour le suivi du traitement et le diagnostic des effets indésirables
	Syndromes neurologiques paranéoplasiques, (SNP) ; Encéphalites autoimmunes ; Maladies inflammatoires rares du cerveau et de la moelle
	Vascularité et glomérulonéphrite cryoglobulinémiques : recherche et caractérisation des cryoglobulines

MICROBIOLOGIE

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
AP-HP Hôpitaux Universitaires de Paris Seine-Saint-Denis AVICENNE	Diagnostic et prise en charge des dermatophytoses
	Diagnostic et suivi de la tuberculose et des mycobactéries atypiques
AP-HP Université Paris Saclay ANTOINE BECLERE	Détection de <i>Mycoplasma genitalium</i> par PCR en temps réel dans les prélèvements génitaux, urines, gorge et anus et séquençage ADN _r 23S associés à la résistance aux macrolides
	Tuberculose pulmonaire ou extra-pulmonaire
AP-HP Université Paris Saclay ANTOINE BECLERE Et AP-HP Université Paris Saclay AMBOISE PARE Et AP-HP Université Paris Saclay RAYMOND POINCARÉ	Diagnostic microbiologique des infections ostéo-articulaires complexes

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
AP-HP Nord - Université Paris Cité BICHAT- CLAUDE BERNARD	Caractérisation et comparaison des génomes bactériens pour la gestion des épidémies hospitalières
	Diagnostic des infections digestives parasitaires incluant les microsporidioses digestives
	Diagnostic sérologique de la toxoplasmose de la femme enceinte et de la toxoplasmose congénitale
AP-HP Centre -Université Paris Cité COCHIN – PORT ROYAL	Charge immunitaire intrathécale et charge immunitaire intraoculaire des anticorps antiviraux
	Quantification de l'ADN VIH-1
AP-HP Hôpitaux Universitaires HENRI MONDOR	Comparaison de souches à visée épidémiologique par séquençage du génome complet, incluant l'expertise technique et médicale
	Diagnostic des dermatophytoses
	Diagnostic des ectoparasitoses
	Diagnostic d'infection par approche de métagénomique pan-microbienne
	Diagnostic microbiologique des endocardites infectieuses
	Diagnostic mycologique, moléculaire, et analyse de la résistance des infections fongiques invasives
AP-HP Centre - Université Paris Cité NECKER- ENFANTS MALADES	Métagénomique clinique pour le diagnostic des infections materno-foetales, pédiatriques et associées aux déficits immunitaires
AP-HP Université Paris-Saclay PAUL BROUSSE	Virus et périnatalité
AP-HP Sorbonne - Université PITIE SALPETRIERE	Caractérisation des mécanismes de résistance et analyse génotypique des agents fongiques
	Diagnostic biologique des amébooses intestinales et tissulaires
	Diagnostic de l'histoplasmose
	Diagnostic des dermatophyties et infections apparentées
	Diagnostic et suivi de la trypanosomose américaine (maladie de Chagas)
	Identification des espèces fongiques rares et des espèces cryptiques
	Toxoplasmose maternelle et toxoplasmose congénitale : datation et prise en charge chez la mère, diagnostic anténatal et à l'accouchement, suivi post-natal
AP-HP Université Paris Saclay RAY- MOND POINCARÉ	Microbiologie spécialisée du patient handicapé (MISPHA)
AP-HP Nord - Université Paris Cité ROBERT DEBRE	Infections invasives à <i>Kingella kingae</i>
AP-HP Sorbonne Université SAINT-ANTOINE	Diagnostic de l'anguillulose
	Diagnostic des aspergilloses pulmonaires chroniques
	Diagnostic et management thérapeutique des dermatomycoses
	Diagnostic et suivi des Infections Fongiques Invasives
AP-HP Nord - Université Paris Cité SAINT-LOUIS	Diagnostic, caractérisation et suivi des infections à Adénovirus
	Diagnostic microbiologique et moléculaire des infections ostéo-articulaires complexes
	Diagnostic moléculaire des infections fongiques et parasitaires
CH VERSAILLES	Prise en charge microbiologique des patients infectés par le VIH
CHU AMIENS	Dépistage des infections fongiques invasives
	Diagnostic d'infection materno-foetale (IMF) à <i>Herpes viridae</i> , en particulier à Cytomégalovirus
	Pneumocystose
	Prise en charge et suivi virologique des patients infectés par le VIH 1 - tests génotypique de résistance aux antirétroviraux
	Prise en charge et suivi virologique des patients chroniquement infectés par le virus de l'hépatite B
	Prise en charge et suivi virologique des patients répliquant ou susceptible de répliquer le BK virus

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Prise en charge et suivi virologique des patients chroniquement infectés par le virus de l'hépatite C
CHU ANGERS	Diagnostic des dermatophytoses
	Diagnostic de l'ulcère de buruli (infection à <i>Mycobacterium ulcerans</i>)
CHU BESANCON	Diagnostic moléculaires des infections fongiques invasives à champignons filamenteux (Aspergilloses, Mucormycoses)
	Diagnostic sérologique des helminthoses (schistosomose, anguillulose, toxocarose, ascarirose)
CHU BORDEAUX	Diagnostic des infections fongiques
	Diagnostic et prise en charge virologique des patients infectés par le VIH
	Diagnostic sérologique des infections parasitaires (dont la toxoplasmose)
CHRU BREST	Acanthamoebiose
	Aide à la prise en charge des infections ostéo-articulaires complexes (IOAC)
	Diagnostic biologique des mycobactérioses
	Diagnostic microbiologique par métagénomique shotgun
	Infections virales transmissibles à l'enfant par la mère in utero
	Mycoses (dont les infections respiratoires fongiques dans la mucoviscidose)
	Pneumocystose
	Suivi bactériologique des patients atteints de mucoviscidose ou d'autres pathologies respiratoires chroniques
	Suivi virologique des patients transplantés d'organes solides ou receveurs de greffe de moelle osseuse
	Toxoplasmose par PCR
CHU CAEN	Diagnostic biologique des infections fongiques à <i>Pneumocystis jirovecii</i>
	Diagnostic biologique des microsporidioses
	Génotypage de résistance VIH
CHU CLERMONT-FERRAND	Analyse génomique d'isolats bactériens pour l'assignation taxonomique, l'analyse du résistome, du virulome et de la clonalité des isolats
	Diagnostic des parasitoses et microsporidioses intestinales par examen parasitologique des selles (EPS) et outils moléculaires
	Examen mycologique d'un prélèvement d'origine humaine
CHU DIJON	Diagnostic biologique de la toxoplasmose
	Diagnostic biologique des infections fongiques invasives
CHU GRENOBLE	Diagnostic biologique de la toxoplasmose
	Diagnostic de la kératite amibienne à <i>Acanthamoeba spp</i>
	Diagnostic des infections fongiques invasives et chroniques
	Diagnostic et suivi de l'infection à SARS-CoV-2
	Diagnostic et suivi des viroses de l'immunodéprimé
	Diagnostiques sérologiques parasitaires
	Génotypage du VHC et du VIH : typage et recherche de mutations de résistance aux traitements
	Maladies virales transmissibles de la mère à l'enfant
	Virus d'Epstein Barr et maladies associées
CHU LILLE	Détection des biomarqueurs pour le diagnostic et le suivi des infections fongiques invasives
	Infections virales chroniques VIH, Diagnostic et suivi assurés par les recherches sérologiques et les techniques de biologie moléculaire qualitatives et quantitatives

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Infections virales chroniques VHB, VHC, Diagnostic et suivi assurés par les recherches sérologiques et les techniques de biologie moléculaire qualitatives et quantitatives
CHU NANTES	Diagnostic des infections à <i>Aspergillus</i> et détection de la résistance chez le patient immunocompétent
	Diagnostic des mucormycoses par PCR
	Diagnostic, prévention et traitement des infections à <i>Cutibacterium acnes</i> et apparentés
	Principales infections materno-fœtales virales et parasitaires
	Prise en charge virologique de l'infection par le VIH
	Suivi virologique des patients allogreffés
CHU NICE	Infections à <i>Toxoplasma gondii</i> et prise en charge mère enfant
	Entomologie médicale
CHU NIMES	Détection de bactéries hautement résistantes émergentes
CHU RENNES	Diagnostic du paludisme
	Diagnostic biologique des mycoses pulmonaires incluant la pneumocystose
	Diagnostic de la toxoplasmose
	Diagnostic des leishmanioses cutanées et viscérales : sérologie, examen direct, culture, PCR et génotypage
	Diagnostic et suivi de l'infection par le VHB
	Diagnostic et suivi de l'infection par le VHC
	Diagnostic et suivi de l'infection par le VIH
	Diagnostic microbiologique des infections à mycobactéries tuberculeuses et atypiques Identification d'ectoparasites et d'arthropodes d'intérêt médical (=entomologie médicale)
CHU ROUEN	Diagnostic des parasitoses intestinales
CHU SAINT-ÉTIENNE	Diagnostic des schistosomoses (bilharzioses)
	Identification et caractérisation phénotypique et génotypique des mycobactéries (groupe <i>tuberculosis</i> et mycobactéries atypiques)
CHU TOULOUSE	Diagnostic de pneumocystose
	Diagnostic de la toxoplasmose
	Diagnostic de l'histoplasmose
	Diagnostic des protozooses digestives et microsporidioses (biologie moléculaire/immunodiagnostic)
	Diagnostic des schistosomes (bilharzioses)
	Diagnostic du paludisme
	Détermination du tropisme du VIH
	Diagnostic biologique des infections fongiques invasives à champignons filamenteux chez le patient immunodéprimé
HOSPICES CIVILS DE LYON	Immunodiagnostic des helminthoses
	Dépistage et suivi des hépatites virales chroniques
	Diagnostic des infections parasitaires et fongiques de l'immunodéprimé
	Diagnostic des mycoses de la peau et des phanères
	Diagnostic microbiologique spécialisé des infections ostéo-articulaires incluant les approches moléculaires sur prélèvements et sur souches Génomique comparative pour l'étude de la diffusion et de la transmission des pathogènes hors CNR sur isolats et échantillons d'origine clinique, environnementale et animale
	Endocardite infectieuse

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Métagénomique et métatranscriptomique des infections pour le diagnostic de recours et l'identification de pathogènes émergents
	Nocardiose
	Résistance des virus <i>Herpesviridae</i> aux antiviraux
	Séquençage de nouvelle génération pour la tuberculose
	Toxoplasmose maternelle et congénitale
HU STRASBOURG	Amibiase oculaire
	Babésiose
	Diagnostic et suivi de l'infection à BK virus et des maladies associées
	Infections fongiques invasives à champignons filamenteux
	Paludisme
	Pneumocystose
	Protozooses et helminthiases du tube digestif
CERBA	Infections par <i>Helicobacter pylori</i>
EUROFINS BIOMNIS	Diagnostics sérologiques parasitaires (hors toxoplasmose)

PHARMACOLOGIE-TOXICOLOGIE

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
APHM	Pharmacogénétique des psychotropes (CYP2C19 et CYP2D6)
	Suivi thérapeutique pharmacologique des anticorps monoclonaux en oncologie
	Suivi thérapeutique pharmacologique des antiviraux
AP-HP Université Paris Saclay BICETRE	Suivi thérapeutique pharmacologique des immunosuppresseurs en transplantation hépatique pédiatrique
AP-HP Nord - Université Paris Cité BICHAT- CLAUDE BERNARD	Suivi thérapeutique pharmacologique des antibiotiques
	Suivi thérapeutique pharmacologique des antiviraux
AP-HP Centre -Université Paris Cité COCHIN – PORT ROYAL	Suivi thérapeutique pharmacologique des antibiotiques en pédiatrie
AP-HP Université Paris Saclay BICETRE	Pharmacogénétique des psychotropes, des immunosuppresseurs, de l'isoniazide et de l'éliglustat, (CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4, CYP3A5, NAT2)
AP-HP Nord - Université Paris Cité LARIBOISIERE	Analyse des métaux et éléments : oligoéléments et toxicologie
AP-HP Centre - Université Paris Cité Hôpital européen Georges Pompidou	Détection urinaire des médicaments cardiovasculaires pour l'évaluation de l'adhésion thérapeutique
	Dosage intraérythrocytaire des métabolites de l'azathioprine
	Pharmacogénétique des antiviraux, des immunosuppresseurs et des antithrombotiques (CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19, CYP3A4, CYP3A5, TPMT, VKORC1)
	Pharmacogénétique des anticancéreux (DPD, TPMT)
AP-HP Hôpitaux Universitaires HENRI MONDOR	Suivi thérapeutique pharmacologique de l'hydroxyurée dans les syndromes drépanocytaires
AP-HP Sorbonne - Université PITIE SALPETRIERE	Suivi thérapeutique pharmacologique de l'hydroxychloroquine
AP-HP Université Paris Saclay RAYMOND POINCARE	Dosage des xénobiotiques dans les cheveux dans l'alcoolodépendance
	Identification/ dosage des nouveaux psychotropes de synthèse
	Suivi de l'observance du traitement par la colchicine par analyse capillaire dans la fièvre méditerranéenne familiale

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
	Suivi thérapeutique pharmacologique des inhibiteurs de tyrosine kinase dans l'histiocytose et le mélanome
AP-HP NORD Université de Paris SAINT LOUIS	Suivi thérapeutique pharmacologique des thérapies orales ciblées dans le mélanome
CHU AMIENS	Suivi thérapeutique pharmacologique de la metformine
	Suivi thérapeutique pharmacologique des bêta-lactamines
	Suivi thérapeutique pharmacologique des antifongiques
CHU ANGERS	Suivi thérapeutique pharmacologique des éléments en chirurgie bariatrique
CHU BESANCON	Détermination de l'activité asparaginase dans le suivi thérapeutique des leucémies aiguës lymphoblastiques
	Suivi thérapeutique pharmacologique de l'albendazole
CHU BORDEAUX	Suivi thérapeutique pharmacologique des inhibiteurs de tyrosine kinase
CHU GRENOBLE	Analyse des métaux et des composés organiques en toxicologie professionnelle et environnementale
	Pharmacogénétique du traitement par le voriconazole (CYP2C19)
	Suivi thérapeutique pharmacologique des antifongiques
CHU LILLE	Analyse des métaux et éléments – oligoéléments et toxicologie
	Identification/ dosage des nouveaux psychotropes de synthèse
	Mesure des biomarqueurs directs du diagnostic et du suivi des troubles de l'usage de l'alcool
CHU LIMOGES	Suivi thérapeutique pharmacologique des antifongiques
	Suivi thérapeutique pharmacologique du méthotrexate
	Analyse des métaux et éléments : oligoéléments et toxicologie
	Suivi thérapeutique pharmacologique des immunosuppresseurs
	Suivi thérapeutique pharmacologique des antidépresseurs
	Suivi thérapeutique pharmacologique des benzodiazépines
	Recherche et dosage de pesticides dans les milieux biologiques
CHU NANTES	Suivi thérapeutique pharmacologique de la dalbavancine
	Suivi thérapeutique pharmacologique des bêta-lactamines dans les endocardites et les infections neuro-méningées
CHU NICE	Suivi thérapeutique pharmacologique des antibiotiques
CHU NIMES	Pharmacogénétique des anticancéreux (DPD, UGT1A1)
CHU REIMS	Suivi thérapeutique pharmacologique des corticoïdes de synthèse
	Suivi thérapeutique pharmacologique du mitotane
	Suivi thérapeutique pharmacologique et toxicologie analytique des anesthésiques locaux
	Suivi thérapeutique pharmacologique et toxicologie analytique des antidiabétiques
CHU RENNES	Dosage des amanitines
	Suivi thérapeutique pharmacologique du tacrolimus en transplantation hépatique
CHU TOURS	Suivi thérapeutique pharmacologique des anticorps monoclonaux
	Pharmacogénétique du traitement par le méthotrexate (SLCO1B1 et MTHFR)
CLCC Antoine LACASSAGNE NICE	Pharmacogénétique des anticancéreux (DPD)
CLCC Institut Claudius REGAUD TOULOUSE	Pharmacogénétique (DPD) et suivi thérapeutique pharmacologique des fluoropyrimides
	Suivi thérapeutique pharmacologique des sels de platine

Etablissement/LBM	Intitulé du LBMR
CLCC Institut Gustave Roussy VILLEJUIF	Suivi thérapeutique pharmacologique du busulfan
	Suivi thérapeutique pharmacologique du mitotane
	Suivi thérapeutique pharmacologique des sels de platine
	Suivi thérapeutique pharmacologique des inhibiteurs de tyrosine kinase
HOSPICES CIVILS DE LYON	Dosage intraérythrocytaire des métabolites de l'azathioprine
TOXILABO	Dosage des cancérigènes, mutagènes et reprotoxiques
	Dosage des composés organiques volatils
	Analyse des métaux et éléments chez les travailleurs exposés