

ANALYSES DEMANDÉES

- Date de prélèvement :

Semaines d'Aménorrhée :

- Nature de prélèvement

Liquide amniotique (CLA ou CHN)

Villosités chorales (CVCC)

Tube 1 ▶ Volume : ml

▶ Aspect : clair brun hémorragique

Produit de fausse-couche (CBI)

Sang fœtal (CSF)

Tube 2 ▶ Volume : ml

▶ Aspect : clair brun hémorragique

Si grossesse gémellaire, nombre de fœtus prélevés :

CARYOTYPE FŒTAL

Joindre obligatoirement le compte-rendu

Pour toute demande complémentaire au caryotype fœtal il est souhaitable de prélever un 3^e tube selon le terme de la grossesse.

Grossesse à risque de trisomie 21 fœtale égal ou supérieur à 1/250 :

1^{er} trimestre + nuque

2nd trimestre + nuque

2nd trimestre seul

Anomalies chromosomiques parentales - *Joindre obligatoirement le compte-rendu*

ATCD pour le couple de grossesses avec caryotype anormal - *Joindre obligatoirement le compte-rendu*

Signes d'appel échographique - *Joindre obligatoirement le compte-rendu échographique*

DPNI positif - *Joindre obligatoirement le compte-rendu du DPNI*

Autres - à préciser :

Convenance personnelle (CHN)* :

CARYOTYPE MOLÉCULAIRE CONSTITUTIONNEL SNP ARRAY PRÉNATAL (SNPRE)*

Pour toute demande d'analyse, joindre obligatoirement 5 ml de sang maternel et 5 ml de sang paternel sur EDTA.

HYBRIDATION IN SITU (FISH)

- Diagnostic rapide sur noyaux non cultivés : Chromosome 21 (NC21) Chromosomes 13, 18, 21, X, Y (NCKIT)

- Recherche de microdélétion - à préciser :

BIOCHIMIE FŒTALE

Alpha Fœtoprotéine (αFP) (AFPLA)

Acétylcholinestérase (AChE) (ACOLA)

Enzymes digestives

Autres :

BILAN D'INFECTION FŒTALE

Cytomégalo virus (CMVLA)

Parvovirus B19 (PARLA)

Toxoplasmose (TOXLA)

Rubéole (RUBLA)

Autres :

Joindre impérativement les sérologies maternelles et la date de séroconversion.

GÉNÉTIQUE MOLÉCULAIRE

Pour toute demande d'analyse, joindre obligatoirement 5 ml de sang maternel et 5 ml de sang paternel sur EDTA

Disomies uniparentales (DUPRE)

préciser chromosomes 7, 14, 15 :

Mucoviscidose (CFTR, génotypage complet par séquençage nouvelle génération (NGS)) (MUCON)*

Mono/dizygotie (jumeaux) (ZYGO)

Prader-Willi (syndrome de) (SNRPL)

Mucoviscidose (CFTR, recherche des mutations les plus fréquentes - prénatal (MUCOL) (bon spécifique disponible sur le référentiel en ligne de www.eurofins-biomnis.com))

X fragile (XFRAP)

Autres :

*Analyse Hors Nomenclature

Documents à joindre

- Ordonnance spécifiant toutes les analyses demandées
- Attestation de carte vitale si tiers payant et acceptation de paiement si CHN
- Information et consentement prénatal inclus dans le carnet B3 (réf. D31)
- Entente Préalable remplie par le médecin préleveur