

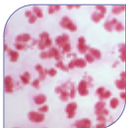


Le point sur...

Biologie de la Femme

Panorama des examens spécialisés





Infections sexuellement transmissibles

Code analyse

| | |
|--|-------|
| <i>Chlamydia trachomatis</i> | TRABM |
| <i>Neisseria Gonorrhoeae</i> | NGOBM |
| <i>Trichomonas vaginalis</i> | TRIBM |
| <i>Mycoplasma genitalium</i> | MYCBM |
| <i>M. genitalium</i> : recherche de mutations de résistance aux macrolides | RMGEN |
| Mycoplasmes génitaux | MYCGE |
| Herpès virus | HERBM |
| Panels IST | ISTBM |



Accompagnement du désir de grossesse - Fertilité

Code analyse

| | |
|---|-------|
| Exome Insuffisance ovarienne prématurée | EXOME |
| FertiCheck Femme – bilan d'hypofertilité féminine | FERTF |



Suivi de grossesse, dépistage et diagnostic prénatal

Code analyse

| | |
|--|---------------------|
| Toxoplasmose : sérologie - avidité | TOXO, TOXAV |
| Rubéole : sérologie - avidité | RUBEO, RUBEM, RUBAV |
| Syphilis | BW, BWQ, WBSGF |
| Antigène HBs : qualitatif - neutralisation si positif | HBSAG |
| Cytomégalovirus : sérologie - avidité | CMV, CMVAV |
| Varicelle : sérologie IgG / IgM | VARZG, VARHN, VARZM |
| Parvovirus B19 : sérologie IgG / IgM | PARV |
| RAI : dépistage, identification, titrage, microtitrage | RAI |

Examens prénataux non invasifs

| | |
|---|--------------|
| Dépistage sérique du risque de T21 | ▲ |
| Ninalia – Dépistage génétique de T21, T18 et T13 sur ADN fœtal circulant | DPNI |
| Dépistage de la pré-éclampsie 1 ^{er} et 2 ^e Trimestre | PECLA, TPREE |
| Génotypage RhD sur ADN fœtal circulant | GRHDF |

Examens prénataux invasifs

| | |
|---|--------------|
| Recherche des maladies congénitales par caryotypes, SNP-array, FISH, QF-PCR | ▲ |
| Diagnostic génétique des maladies constitutionnelles | ▲ |
| Dosage AFP et Acétylcholinestérase | AFPLA, ACOLA |
| Exome prénatal | EXOPN |



Maladies de l'hémostase

Code analyse

Contraception œstroprogestative et risque de thromboses (si antécédents personnels ou familiaux)

| | |
|---|----------------|
| Antithrombine : activité | AT |
| Protéine C : activité | PC |
| Protéine S : activité | PS |
| Mutation du gène du facteur II G20210A | F2M |
| Mutation du gène du facteur V (V Leiden) | F5L |
| Homocystéine (non recommandé en 1 ^{ère} intention) | HOCY |
| Lupus anticoagulant | ● ACC |
| Anticorps anti-bêta 2 glycoprotéine 1 IgG et IgM | ● B2GPI, B2GPM |
| Anticorps anti-cardiolipine IgG et IgM | CARD, CARDM |
| Facteur VIII (non recommandé en 1 ^{ère} intention) | FAC8 |

Maladies hémorragiques

| | |
|------------------------------------|-----|
| Maladie de Willebrand | WIL |
| Déficits en facteur et hémophilies | ▲ |



Oncologie

Code analyse

Tumeur du col utérin

| | |
|---|-------------|
| Frottis cervico-vaginal | MFR |
| Papillomavirus / HPV oncogène (PCR), HPV auto-prélèvement** (PCR) | HPV, **HPVP |
| Antigène SCC - TA4 sérum | SCC |

Tumeur du sein

| | |
|----------------------------|-------|
| Récepteurs hormonaux | PATHO |
| Surexpression CerbB2 | ERBB2 |
| Amplification HER2 | MOHC5 |
| CA15-3 sérum | CA153 |
| Test pronostique Prosigna® | PAM50 |

Tumeur des ovaires

| | |
|------------------|-------|
| CA125 sérum | CA125 |
| HE4, Calcul ROMA | HE4 |

Tumeurs gestationnelles trophoblastiques

| | |
|--------------------------|------------|
| hCG et chaîne bêta libre | BHCG, HCGT |
|--------------------------|------------|

Prédisposition aux cancers du sein et des ovaires

| | |
|--|-------|
| Panel Oncogénétique 13 gènes : ATM, BRCA1, BRCA2, CDH1, EPCAM, HOXB13, MLH1, MSH2, MSH6, PALB2, PMS2, PTEN, RAD51C, RAD51D, TP53 | EOSOP |
| Exome oncogénétique | EXONC |



Endométriose, ménopause, bilan hormonal et phosphocalcique

Code analyse

| | |
|--|--------------|
| MyEndoCheck – accompagnement micronutritionnel de l'endométriose | ENDO |
| Axe gonadotrope : LH, FSH, estradiol femme, progestérone | ▲ |
| Prolactine | PROL |
| Testostérone (RIA) | TEF, TBEF |
| Delta-4 androstènedione (RIA) | D4 |
| 17-hydroxyprogestérone (RIA) | 17OHP |
| Sulfate de DHA | SDHA |
| Sex Hormone Binding Globulin | TEBG |
| Oestrone (RIA) | E1CH |
| Vitamine 25-D | 25D |
| Parathormone intacte | PTH |
| Ostéocalcine | OSTEO |
| Phosphatases alcalines osseuses | PALO |
| CTX : cross laps | CROSS, CROSU |
| NTX : télopeptides N terminal collagène type 1 | NTX |
| P1NP : propeptide N terminal procollagène type 1 | P1NP |

Code analyse : Code de l'examen permettant d'identifier précisément le paramètre.

Il est conseillé d'utiliser ce code sur vos bons de demande, pour vos recherches sur notre référentiel en ligne et lors de tout contact avec Eurofins Biomnis.

- ▲ Plusieurs codes selon l'indication ou la nature de prélèvement, se référer au référentiel des examens.
- Examens également réalisés dans les bilans de fausses couches.

*Liste non exhaustive

Retrouvez tous les renseignements relatifs à ces examens sur notre référentiel en ligne. Une simple recherche par libellé ou par code analyse vous permettra d'accéder aux informations utiles : intérêt clinique, pré-analytique, technique, délais, cotation, coordonnées du biologiste responsable.

Rendez-vous sur www.eurofins-biomnis.com > Examens

Le laboratoire Eurofins Biomnis propose une prise en charge globale de la femme pour toutes les périodes clés de son existence biologique : troubles du cycle menstruel, pathologies féminines en période d'activité sexuelle, suivi de la grossesse, dépistage et diagnostic de cancers féminins, accompagnement du désir de grossesse jusqu'à la naissance de l'enfant, suivi de la ménopause, ...

Une offre de soins couvrant toutes les spécialités de la biologie

- Biologie de la reproduction
- Génétique et cytogénétique prénatales
- Suivi des allo-immunisations fœto-maternelles
- Biochimie fœtale
- Dépistage de la T21 par les marqueurs sériques maternels et par technique non invasive (DPNI Ninalia)
- Infectiologie prénatale
- Pré-éclampsie
- Dosages hormonaux
- Risques hémorragique et thrombotique
- Cancers du sein, de l'ovaire et de l'utérus
- Biologie fonctionnelle
- ...

S'appuyer sur des experts

Nos Biologistes experts s'attachent à développer les tests les plus innovants et les plus performants au bénéfice du corps médical et au service de la santé de la femme.

Notre panorama d'examens de biologie spécialisée dédié notamment à la biologie de la femme sera prochainement enrichi par de nouveaux tests afin d'améliorer jour après jour la prise en charge des pathologies féminines ainsi que leur prévention et leur dépistage.

A propos d'Eurofins Biomnis

Leader européen dans le secteur de la biologie médicale spécialisée, Eurofins Biomnis effectue plus de 39 000 analyses par jour sur un panel de plus de 3 000 examens.

Fondé en 1897 par Marcel Mérieux, Eurofins Biomnis demeure l'acteur de référence en biologie spécialisée en France grâce à une innovation et un investissement technologique permanents, notamment dans les domaines de la biologie de la femme, de l'oncologie et de la médecine personnalisée, ainsi que de la génétique chromosomique et moléculaire.

Fort de 125 ans d'expertise et d'innovation au service de la biologie médicale, plateforme européenne de la division Clinical Diagnostics du Groupe Eurofins, Eurofins Biomnis poursuit aujourd'hui son développement international.

Contacts

Eurofins Biomnis

17/19 avenue Tony Garnier

BP 7322 - 69357 LYON Cedex 07 - FRANCE

Tél. : 01 49 59 16 16

E-mail : secretariat.medical@biomnis.eurofinseu.com

www.eurofins-biomnis.com



Biomnis