

DIVISION INTERNATIONALE

17/19, avenue Tony Garnier • BP 7322 • 69357 Lyon cedex 07

Tél. : +33 (0)4 72 80 23 85 • Fax : +33 (0)4 72 80 73 56 • E-mail : international@eurofins-biomnis.com

I. CONTEXTE DE LA DEMANDE

Confirmation chez le cas index d'une variation détectée sur une analyse précédente

CAS INDEX : MERCI de remplir également le bon de demande d'analyses référence B12-INTFR

Nom : Prénom(s) :

Nom de naissance :

Date de naissance : |_|_|_|_|_|_|_|_|

Sexe : F M

Analyse initialement réalisée chez le cas index :

Exome ou panel ACPA Autre, *précisez* :

Joindre une copie du CR de résultats ou détailler la nomenclature de la variation (dans la zone prévue de ce document ci-après) ou notifier le numéro de dossier Eurofins Biomnis si disponible (rendre OBLIGATOIREMENT un de ces trois éléments) N° de dossier :

OU

Enquête familiale (dans ce cas, merci de remplir également les informations sur le cas index ci-dessus)

APPARENTÉ(S) PRÉLEVÉ(S) : MERCI de remplir le bon de demande d'analyses référence B12-INTFR pour chaque apparenté prélevé (ou bon de demande référence B3-INTFR en cas de prénatal)

APPARENTÉ 1

Nom : Prénom(s) :

Nom de naissance :

Date de naissance : |_|_|_|_|_|_|_|_|

Sexe : F M

Asymptomatique Symptomatique

Précisez la clinique :

Lien de parenté avec le cas index :

APPARENTÉ 2

Nom : Prénom(s) :

Nom de naissance :

Date de naissance : |_|_|_|_|_|_|_|_|

Sexe : F M

Asymptomatique Symptomatique

Précisez la clinique :

Lien de parenté avec le cas index :

APPARENTÉ 3

Nom : Prénom(s) :

Nom de naissance :

Date de naissance : |_|_|_|_|_|_|_|_|

Sexe : F M

Asymptomatique Symptomatique

Précisez la clinique :

Lien de parenté avec le cas index :

DIVISION INTERNATIONALE

17/19, avenue Tony Garnier • BP 7322 • 69357 Lyon cedex 07

 Tél. : +33 (0)4 72 80 23 85 • Fax : +33 (0)4 72 80 73 56 • E-mail : international@eurofins-biomnis.com
ARBRE GÉNÉALOGIQUE

II. ANALYSE(S) DEMANDÉE(S)

Pour chaque variation à rechercher, précisez le type d'analyse (séquençage ciblé Sanger ou qPCR ou autre), le nom du gène et la variation en nomenclature HGVS ou ISCN

VARIATION 1

 Type d'analyse : Séquençage ciblé par Sanger qPCR Autre, *précisez* :

Nom du gène :

Variant (nomenclature HGVS ou ISCN) :

VARIATION 2

 Type d'analyse : Séquençage ciblé par Sanger qPCR Autre, *précisez* :

Nom du gène :

Variant (nomenclature HGVS ou ISCN) :

VARIATION 3

 Type d'analyse : Séquençage ciblé par Sanger qPCR Autre, *précisez* :

Nom du gène :

Variant (nomenclature HGVS ou ISCN) :

VARIATION 4

 Type d'analyse : Séquençage ciblé par Sanger qPCR Autre, *précisez* :

Nom du gène :

Variant (nomenclature HGVS ou ISCN) :