

Etiquette du malade ou

Nom d'usage :
 Nom de famille (de naissance) :
 Prénom :
 Sexe :
 Date de naissance : / /
 N° identification :
 Ville : CP :

Cachet du service (UG)

Téléphone

Médecin prescripteur :

Préleveur (nom, qualité) :

Date de prélèvement :

Heure de prélèvement :

Incidents survenus lors du prélèvement :

Pathologie génétique du Globule Rouge

Drépanocytose, Thalassémies, Polyglobulie : code **CGLOB**

Enzymopathies (G6PD, pyruvate kinase) : code **CGERY**

Responsables de l'analyse

Dr Julian BOUTIN,
Dr Louis LEBRETON

prenom.nom@chu-bordeaux.fr

Joindre le consentement pour analyse génétique

Prélèvement sanguin sur tube EDTA (mauve)

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES et BIOLOGIQUES

Motif de la demande:

Date de l'examen :

Bilan d'anémie hémolytique

Anomalie NFS

Dépistage

Analyse familiale : préciser la pathologie, fournir un compte-rendu.....

Préciser :

Hémoglobinopathie suspectée ou diagnostiquée :

Syndrome drépanocytaire : Hb SS Hb SC Hb Sβ+ Hb Sβ0

Syndrome thalassémique : α thalassémie β thalassémie mineure β thalassémie majeure

Si autres situations , préciser

Important : Joindre les résultats connus (électrophorèse Hb / Hémogramme / Bilan martial)

Données biologiques :

Bilan martial :

Fer sérique :μmol/L

Ferritine :μg/L

Saturation transferrine :%

Transferrine :g/L

Divers

CRP: mg/l

Activités **G6PD** : déficit ou normal

Hémogramme

GR :M/l

Hb :g/dl

GB :G/l

Plaquettes :G/l

VGM :

Electrophorèse Hb

% HbA :

% HbA₂:

% HbF:

% Hb variant :

Bilirubine: μmol/l

Haptoglobine:g/l

Pyruvate Kinase : déficit ou normal

Données familiales: (fournir un arbre généalogique si nécessaire)

Origine géographique :

Père :

Mère :

Fratrie :