Fiche de renseignements à fournir pour toute analyse moléculaire en vue d'un diagnostic de myotonie dystrophique (Steinert/PROMM) version 1 09/2008

Identification du patient	
Nom et Prénom :	Date de naissance :
Sexe:	Médecin prescripteur :
Renseignements	
Cliniques:	
Age et symptômes de début :	
Topographie de l'atteinte (proximale/distale/):	
Atteinte cardiaque ?	
Retard Mental ?	
Autres symptômes (hypertrophie mollets, myalgies, rétractions, a	atteinte faciale):
Résultats EMG :	
Biologiques:	
Taux de CPK (préciser valeurs normales) :	
Génétique :	
Origine géographique :	
Consanguinité ?	
Biopsie musculaire : Joindre compte rendu histopathologique si biopsie réalisée	

NB : Ce formulaire ne dispense pas de fournir les autres documents habituels (lettre du médecin prescripteur, l'arbre généalogique, consentements, bon de commande, ...)

Laboratoire de Génétique Moléculaire Plateau technique Biologie Moléculaire 1^{er} étage CHU Pellegrin Place Amélie Raba Léon 33076 BORDEAUX Cedex 05.57.82.01.93 05.56.79.87.23