



Entité d'application : GHP- PTBM - ADNmito
Emetteur : PBP - P2A - ACP

EN_LAB_18_25

06

Ind : 01

Page : 1/2

DOCUMENT D'ENREGISTREMENT

FICHE DE RENSEIGNEMENTS CLINIQUES POUR LES MALADIES MITOCHONDRIALES

Diagnostic moléculaire des maladies mitochondriales :

Pr M.L. Martin Negrier

(Email : marie-laure.martin-negrier@chu-bordeaux.fr / marie-laure.martin-negrier@u-bordeaux.fr)

Service de Pathologie – Hôpital Pellegrin – CHU Bordeaux

Secrétariat : 05 56 79 59 04 / 05 56 79 55 89

Etiquette patient

Date :

Nom du Médecin :

Service et UF :

Nature du prélèvement :

- ☐ Sang
- ☐ Cellules jugales
- ☐ Urines
- ☐ Biopsie musculaire

Examens Paracliniques :

Lactate sang :

Lactate LCR :

Créatine kinase :

Spectroscopie-RMN 31P :

Epreuve d'effort :

Imagerie musculaire :

IRM cérébrale :

Autre (s) :

Tableau clinique évoqué :

- ☐ Association Diabète-Surdité
- ☐ Neuropathie Optique héréditaire de Leber
- ☐ Syndrome de MELAS
- ☐ Syndrome de MERRF
- ☐ Syndrome de Leigh
- ☐ Syndrome de NARP
- ☐ Syndrome de Kearns et Sayre
- ☐ Syndrome de Pearson
- ☐ Ophtalmoplégie externe progressive
- ☐ Autre (s) :

Arbre Généalogique



Entité d'application : GHP- PTBM - ADNmito
Emetteur : PBP - P2A - ACP

EN_LAB_18_25
06
Ind : 01

DOCUMENT D'ENREGISTREMENT

Page : 2/2

FICHE DE RENSEIGNEMENTS CLINIQUES POUR LES MALADIES MITOCHONDRIALES