

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, 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*