



Syndrome de déficit en transporteur du glucose (GLUT1DS)

Service de la Relation Client :
Tél : +33 1 34 40 20 20
Fax : +33 1 34 40 21 29
e-mail : src@lab-cerba.com
www.lab-cerba.com

PATIENT	PRESCRIPTEUR
<p>Nom.....</p> <p>Prénom.....</p> <p>Nom de naissance.....</p> <p>Sexe : <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> F</p> <p>Date de naissance : <input type="text"/> / <input type="text"/> / <input type="text"/></p>	<div style="border: 1px solid black; padding: 10px; text-align: center; width: fit-content; margin: 0 auto;">Cachet obligatoire</div> <p>Signature :</p>
EXAMEN DEMANDE	
<p><input type="checkbox"/> ANALYSE DU TRANSPORTEUR ERYTHROCYTAIRE DU GLUCOSE GLUT1 PAR CYTOMETRIE EN FLUX (TEST METAGLUT1) (OPL:GLUDS) Précisez impérativement le volume globulaire moyen (VGM) :fL Joindre une copie des résultats de la numération sanguine la plus récente</p> <p><input type="checkbox"/> ANALYSE DU GENE <i>SLC2A1</i> (OPL : SLC2A) - Joindre obligatoirement l'attestation médicale de consultation et le consentement pour la réalisation des caractéristiques génétiques d'un individu</p>	
INDICATION (ce test ne peut pas être réalisé chez les enfants de moins de 3 mois et chez les patients porteurs d'un syndrome drépanocytaire)	
<p><input type="checkbox"/> PHENOTYPE CLASSIQUE : épilepsie ET mouvements anormaux paroxystiques ET troubles du développement / déficience intellectuelle)</p> <p><input type="checkbox"/> PHENOTYPE ATYPIQUE (INDIQUER UNIQUEMENT LE TROUBLE DOMINANTS'IL N'EST PAS ISOLE)</p> <ul style="list-style-type: none"><input type="checkbox"/> Epilepsie/ Convulsion d'apparition précoce (<4 ans) OU<input type="checkbox"/> Ataxie et / ou Mouvements paroxystiques anormaux OU<input type="checkbox"/> Dyskinésie paroxystique induite par l'exercice (PED) OU<input type="checkbox"/> Troubles du développement / déficience intellectuelle <p><input type="checkbox"/> ENQUETE FAMILIALE : recherche du variant du gène <i>SLC2A1</i> responsable de la pathologie dans la famille (joindre copie du résultat)</p>	
RENSEIGNEMENTS CLINIQUES et BIOLOGIQUES	
<p>Syndrome drépanocytaire : <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> OUI (contre-indication à la réalisation du test)</p> <p>Transfusion récente : <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> OUI (contre-indication à la réalisation du test)</p> <p>Ponction lombaire : <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> OUI : Résultat glycorachie = Rapport glycorachie/Glycémie =</p> <p>Histoire familiale : <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> OUI</p> <p>Description clinique complète :</p>	
PRELEVEMENT SANGUIN	
<p>2 tubes de sang total EDTA - conservation et envoi au Laboratoire CERBA sous 4 jours maximum - température : +4°C Volume minimum requis pour l'analyse par cytométrie en flux : 500 µL Le prélèvement destiné à l'analyse du transporteur érythrocytaire du glucose GLUT1 par cytométrie en flux est conservé pendant 30 jours. A votre demande et dans ce délai, nous sommes en mesure de pouvoir réaliser l'analyse secondaire du gène SLC2A1 à votre demande</p>	
<p>Date de prélèvement : <input type="text"/> / <input type="text"/> / <input type="text"/> Heure de prélèvement : <input type="text"/> h <input type="text"/></p> <p>N° Client : C <input type="text"/> / <input type="text"/></p> <p>Cachet du laboratoire préleveur :</p>	