

Panel de 44 gènes impliqués dans les obésités génétiques d'apparition précoce

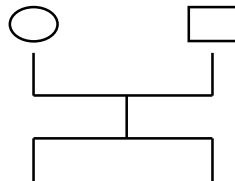
Identification du patient **Analyse en trio :** OUI NON : **Justification**

<p>Identification du patient (étiquette)</p> <p>Nom : _____</p> <p>Prénom : _____</p> <p>DN : _____</p>	<p>Identification des parents :</p> <p>Père : !! Mettre une JUSTIFICATION SI prise de sang impossible</p> <p>Nom -Prénom : _____</p> <p>DN : _____</p> <p>BMI : _____ Bypass : oui/non</p> <hr/> <p>Mère : !! Mettre une JUSTIFICATION SI prise de sang impossible</p> <p>Nom-Prénom : _____</p> <p>DN : _____</p> <p>BMI : _____ Bypass : oui/non</p>
---	--

Informations familiales

Arbre généalogique :

- : Atteint
- : Sain
- ⊙⊙ : Conducteur
- ↗ : Patient à investiguer



Commentaires :

Cas familiaux d'obésité : oui/non + Détails :

Autres antécédents familiaux :

Analyses génétiques antérieures

Caryotype/aCGH : Autres : Panel Neurodéveloppemental CHU Liège Fait ? OUI/NON

Informations cliniques

- Age du patient lors de l'examen clinique : ans
- Poids : kg / DS
- Taille : cm / DS
- BMI : / DS
- PC : / DS
- Age du début de l'obésité : <1 an / 1 an - 4 ans / > 4 ans

Forme Syndromique suspectée: oui/non

Signes cliniques spécifiques :

Dysmorphie/ Malformation :

Troubles neuro. :

Anomalies bio. :

Autre / Hypothèse diagnostique :

Informations cliniques spécifiques : veuillez cocher les Codes HPO via les cases correspondantes. Vous pouvez ajouter des signes spécifiques à votre patient (vous pouvez consulter le site <https://hpo.iax.org/app/> pour annexer des codes supplémentaires)

- | | |
|--|--|
| <p>1622 <input type="checkbox"/> Prématurité</p> <p>1511 <input type="checkbox"/> RCIU</p>
<p>1548 <input type="checkbox"/> Croissance excessive</p> <p>4322 <input type="checkbox"/> Petite taille (<-2,5DS)</p>
<p>786 <input type="checkbox"/> Aménorrhée primaire</p> <p>823 <input type="checkbox"/> Retard pubertaire</p> <p>789 <input type="checkbox"/> Infertilité</p> <p>135 <input type="checkbox"/> Hypogonadisme</p> <p>871 <input type="checkbox"/> Panhypopituitarisme</p>
<p>510 <input type="checkbox"/> Rétinite pigmentaire</p>
<p>364 <input type="checkbox"/> Déficit auditif</p> <p>365 <input type="checkbox"/> Surdité</p>
<p>..... <input type="checkbox"/> Autre :</p> <p>..... <input type="checkbox"/> Autre :</p> <p>..... <input type="checkbox"/> Autre :</p> | <p>1328 <input type="checkbox"/> Difficultés à l'apprentissage</p> <p>1249 <input type="checkbox"/> Retard mental</p> <p>717 <input type="checkbox"/> Autisme</p> <p>722 <input type="checkbox"/> Trouble obsessionnel compulsif</p> <p>1263 <input type="checkbox"/> Troubles globaux du développement</p>
<p>256 <input type="checkbox"/> Macrocéphalie</p> <p>252 <input type="checkbox"/> Microcéphalie</p>
<p>953 <input type="checkbox"/> Hyperpigmentation</p> <p>1010 <input type="checkbox"/> Hypopigmentation</p> <p>980 <input type="checkbox"/> Pâleur cutanée</p> <p>2297 <input type="checkbox"/> Cheveux roux</p>
<p>62 <input type="checkbox"/> Ambiguïté génitale</p> <p>47 <input type="checkbox"/> Hypospade</p> <p>28 <input type="checkbox"/> Cryptorchidie</p>
<p>12210 <input type="checkbox"/> Malformation rénale</p> <p>1626 <input type="checkbox"/> Malformation cardiaque</p> |
|--|--|