

**Identification du patient**

**Nom du patient:** \_\_\_\_\_ (nom) \_\_\_\_\_ (prénom) **Sexe:**  Homme  Femme  
**Date de naissance:** \_\_\_\_\_ (jj/mm/aaaa)

**Information Clinique - Veuillez cocher les cases correspondantes (code HPO\* /signe clinique)**

La précision de l'interprétation et des conclusions d'analyses génétiques dépend de l'indication d'examen, des informations cliniques fournies, et de l'historique familial. Afin de pouvoir vous donner la meilleure interprétation possible, veuillez nous communiquer les informations requises ci-dessous et nous renvoyer le formulaire par courrier, fax ou email.

(\* Merci de vous référer au site HPO pour préciser le phénotype du patient (<http://human-phenotype-ontology.github.io/>))

**Secrétariat:** Téléphone : 32 (0)43662478 - Email: dispa.genetique@chu.ulg.ac.be - Fax: 32(0)43662974  
**Responsable scientifique:** Dr Sci JH. Caberg - Téléphone: 32 (0)43662284 - Email: JH.Caberg@chuliege.be  
**Chef de laboratoire:** Dr V.Dideberg - Téléphone: 32 (0)43664783 - Email: vinciane.dideberg@chuliege.be

**Histoire Périnatale**

- 1622  Prématurité  
 1511  RCIU  
 1562  Oligohydramnios  
 1561  Polyhydramnios  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Croissance**

- 1508  Retard staturo-pondéral  
 1548  Croissance excessive  
 4322  Petite taille  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Développement**

- 10862  Retard de la motricité fine  
 2194  Retard de la motricité global  
 750  Retard de langage  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Cognitif**

- 1328  Difficultés à l'apprentissage  
 1249  Retard mental  
 Listez QI/QD, si connu  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Comportemental**

- 717  Autisme  
 722  Trouble obsessionnel compulsif  
 1263  Troubles globaux du développement  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Neurologique**

- 1251  Ataxie  
 1332  Dystonie  
 2072  Chorée  
 1252  Hypotonie  
 10301  Déficit du tube neural  
 1250  Crises épileptiques  
 1257  Spasticité  
 2011  Anomalies structurales du cerveau  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Cardiaque**

- 1631  CIA  
 1674  Canal atrioventriculaire  
 1680  Rétrécissement de l'aorte  
 4383  Hypoplasie ventriculaire gauche  
 1636  Tétralogie de Fallot  
 1629  CIV  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Craniofaciale**

- 204  Bec-de-lièvre  
 175  Fente palatine  
 589  Colobome  
 1363  Craniosynostose  
 1999  Dymorphies faciales  
 598  Malformation des oreilles  
 256  Macrocéphalie  
 252  Microcéphalie  
 Listez PC, si connu: \_\_\_\_\_  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Cutané**

- 953  Hyperpigmentation  
 1010  Hypopigmentation  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Musculosquelétal**

- 1371  Contractures  
 1762  Pied-bot  
 776  Hernie diaphragmatique  
 2817  Anomalie des membres sup.  
 2814  Anomalie des membres inf.  
 1161  Polydactylie (mains)  
 1829  Polydactylie (pieds)  
 2650  Scoliose  
 1159  Syndactylie  
 925  Anomalie vertébrale  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Gastrointestinal**

- 1543  Gastroschisis (Laparoschisis)  
 2251  Hirschsprung  
 1539  Omphalocèle  
 2021  Sténose du Pylore  
 2575  Fistule trachéoesophagienne  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Génioto-urinaire**

- 62  Ambiguïté génitale  
 126  Hydronéphrose  
 47  Hypospade  
 12210  Malformation rénale  
 28  Cryptorchidie  
 796  Obstruction de l'Urètre/uretère  
 .....  Autre :  
 \_\_\_\_\_

**Histoire familiale**

- Parents ayant >=2 fausses-couches  
 Autres parents ayant une histoire clinique similaire :  
 \_\_\_\_\_

Veuillez inclure ci-dessous toute information clinique relevante non fournie ci-dessus

**Recherche scientifique et Confidentialité: Consentement**