

 CENTRE HOSPITALIER UNIVERSITAIRE DE NANTES	DOCUMENT INFORMATIF <b>Bilan de neutropénie auto-immune</b>	Diffusion par : PHU 07 - Biologie - IMMUNOLOGIE	9108-DI-039
	Processus : *Métier Biologie\Pré-analytique	Page 1 / 1	V. 08

## BILAN D'EXPLORATION D'UNE NEUTROPENIE AUTOIMMUNE

→ Réception des prélèvements du **Lundi au vendredi avant 17h** ←

### Enfant / Adulte

- 5 ml tube EDTA
- 5 ml tube sec

**Non traitable si réception > 48h du prélèvement**

Si prélèvement le vendredi, week-end ou veille de jours fériés **décanner le sérum (tube sec)**, le conserver à +4°C et réaliser l'envoi le jour ouvré suivant.

Merci de joindre aux prélèvements une feuille de consentement signée pour chaque individu prélevé ainsi qu'une fiche médicale précisant le nom, le prénom, la date de naissance du patient et le nom du **médecin prescripteur**.

**Adresse d'envoi :** CHU Nantes - Laboratoire d'Immunologie  
9 quai Moncoussu  
44093 Nantes cedex 01  
**Tél. : 02.40.08.40.88 – 02.40.08.40.61**  
Fax. : 02.40.08.42.14

### COTATION DE L'ANALYSE

La cotation d'un bilan de neutropénie autoimmune varie en fonction des prélèvements reçus au laboratoire, et également en fonction des résultats d'analyse obtenus.

**Cotation maximale : B 600**

- ✓ Dépistage sur panel : 0164 x 1 (B100)
- ✓ Identification sur panel : 0165 x 1 (B300)
- ✓ Génotypage : 0161 x 1 (B200)

REDACTEUR(S)	APPROBATEUR(S)	Date d'application
Hans KERCHROM (Ingénieur en biologie médicale - PHU 07 - Biologie\Immunologie)	Marie LAUNAY (Biologiste - PHU 07 - Biologie\Immunologie)	26/10/2016

**1. Identification du patient**

Nom : Prénom : DN : Sexe : F/M

**2. Identification du prescripteur**Nom : Prénom : Hôpital :  
Service : Téléphone :  
Adresse :**3. Neutropénie**

Date de découverte :

Evolution : Chronique (O/N) Aigue (O/N) Cyclique (O/N)

Date	GB/mm3	PN (O/N)	Traitement

Signes biologiques : Hb : GR : Plaq :  
Myélogramme Blocage de maturation : (O/N) Si oui, stade ?**4. Signes cliniques :**Infections : oui non nature  
Virose : oui non nature  
Hémopathie : oui non nature  
Immunopathologie : oui non nature**5. Antécédents**Transfusions : Plaq (O/N) GR (O/N)  
Grossesses : Nb :**6. Traitements**

	Dose	Date début	Date fin
Ig I.V.			
Stéroïdes			
Autres			



POLE DE BIOLOGIE
SERVICE D'IMMUNOLOGIE LEUCO-PLAQUETTAIRE

Chef de service Professeur R.JOSIEN - Biologiste responsable Docteur M. AUDRAIN

CONSENTEMENT POUR L'EXAMEN DES CARACTERISTIQUES GENETIQUES D'UNE PERSONNE ET LA CONSERVATION DES ECHANTILLONS DANS UNE BANQUE D'ADN OU UN CENTRE DE RESSOURCES BIOLOGIQUES

IDENTIFICATION du PATIENT (étiquette) | IDENTITE du REPRESENTANT LEGAL (Si mineur ou majeur sous tutelle)
Nom : ..... Prénom .....
Date de naissance : .....
Lien avec le patient : .....

Je soussigné(e) reconnais avoir été informé(e) par le :

- Docteur .....
Conseiller en génétique ..... en délégation du .....

quant à l'examen des caractéristiques génétiques qui sera réalisé à partir :

- Du (des) prélèvement(s) pratiqué(s) sur moi-même
Du (des) prélèvement(s) pratiqué(s) sur mon enfant mineur ou sur la personne majeure placée sous tutelle

Pour (préciser obligatoirement l'indication et la nature de l'examen réalisé) :

[Empty box for specifying indication and nature of the exam]

Je reconnais avoir reçu l'ensemble des informations permettant la compréhension de cet examen et sa finalité.

Le résultat de l'examen me sera rendu et expliqué en l'état actuel des connaissances par le médecin qui me l'a prescrit. Ce dernier m'expliquera les moyens de prise en charge nécessaire le cas échéant.

J'autorise, dans le respect du secret médical :

- La transmission des informations de mon/son dossier médical nécessaires aux médecins concernés par cet examen des caractéristiques génétiques : oui non
L'utilisation des résultats par le médecin prescripteur au profit des membres de ma/sa famille si ces résultats apparaissent médicalement utiles pour eux : oui non
La conservation d'un échantillon de matériel biologique issu de mes/ses prélèvements et son utilisation ultérieure pour poursuivre les investigations dans le cadre de cette même démarche diagnostique, en fonction de l'évolution des connaissances. : oui non
La conservation des données utiles à la gestion de la démarche diagnostique et de mon/son dossier dans des bases de données informatiques déclarées à la CNIL. : oui non

Conformément aux dispositions de la loi relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés, je dispose d'un droit d'opposition, d'accès et de rectification par l'intermédiaire du .....

Tout consentement non signé ou non renseigné dans son intégralité empêche la réalisation de l'examen

Fait à .....
Le .....
Nom, prénom et signature du patient ou de son représentant légal :
Monsieur/Madame.....
Signature du patient mineur ou majeur sous tutelle (si possible) :

**ATTESTATION DE CONSULTATION DU MEDECIN PRESCRIPTEUR OU DU CONSEILLER EN GENETIQUE\***

<b>IDENTIFICATION du PATIENT</b> (étiquette)	<b>IDENTITE du REPRESENTANT LEGAL (Si mineur ou majeur sous tutelle)</b>  NOM.....  Prénom.....
--	---

Je certifie avoir informé le (ou la) patient(e) sus nommé(e) ou son représentant légal sur les caractéristiques de la maladie recherchée, les moyens de la diagnostiquer, les possibilités de prévention et de traitement, le stockage de son prélèvement, et avoir recueilli le consentement du (ou de la) patient(e) ou de sa tutelle dans les conditions prévues par le code de la santé publique (articles R1131-4 et 5)

Date : .....
Signature et cachet du médecin ou du conseiller en génétique :

**\*RAPPEL CONCERNANT LA LEGISLATION**

- **Loi n° 2004-800 du 6 août 2004** relative à la bioéthique

(Conformément à la loi n° 2004-800 du 6 août 2004 fixant les conditions de prescription et de réalisation des examens des caractéristiques génétique d'une personne) :

**Le médecin prescripteur** doit conserver :

- le consentement écrit
- les doubles de la prescription et de l'attestation
- les comptes-rendus d'analyses de biologie médicale commentés et signés (Art. R1131-5).

**Le laboratoire autorisé** réalisant les examens doit :

- disposer de la prescription et de l'attestation du prescripteur (Décret n°2008-321 du 4 avril 2008)
- adresser, au médecin prescripteur, seul habilité à communiquer les résultats à la personne concernée (article L1131-1-3), le compte-rendu d'analyse de biologie médicale commenté et signé par un praticien responsable agréé
- adresser, le cas échéant, au laboratoire qui a transmis l'échantillon et participé à l'analyse (article L. 6311-19), le compte-rendu d'analyse de biologie médicale commenté et signé par un praticien responsable agréé

- **Loi n° 2011-814 du 7 juillet 2011** relative à la bioéthique

- **Arrêté du 27 mai 2013** définissant les règles de bonnes pratiques applicables à l'examen des caractéristiques génétiques d'une personne à des fins médicales

- **Décret n° 2013-527 du 20 juin 2013** relatif aux conditions de mise en œuvre de l'information de la parentèle dans le cadre d'un examen des caractéristiques génétiques à finalité médicale