Hôpitaux	M. Mme. (SVP: en caractè	res d'imprimerie)		
Universitaires (************************************	Nom:			
Genève				
DIAGNOSTIQUE / Service de Pathologie Clinique	•			
Centre d'accueil des prélèvements (CAP)	Date de naissance :	/ /		
Bâtiment des Laboratoires (BATLab), local 8D-0-850.1 4 rue Gabrielle-Perret-Gentil, 1211 Genève 14	Représentant légal si patier	nt mineur: ☐ père ☐ mère		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Laboratoire d'oncologie moléculaire et pharmacogénomique	Rue/N°:			
ONCOMOL https://www.hug.ch/feuilles-de-demande	Localité/No postal:			
	Unité d'hospitalisation:	Médecin :		
Médecin Chef : Prof. Laura Rubbia-Brandt Responsable du laboratoire : Dre AL. Rougemont (022 37) 28 568	N° EdS : Adresse pour facturation:□	I Patient ☐ Demandeur ☐ Assurance		
Responsable technique FAMH : Mme I. Gauchat-Bouchardy (022 37) 21 827	Nature du cas : Maladie	□ Al □ Accident □ Maternité		
Labo direct ou résultats : Tél./Fax : (022 37) 21 830 / 21 843	N° AVS (AI mandatory) :			
<u>Labo-PATOMPG@hcuge.ch</u> Centre d'accueil des prélèvements (CAP) : Tél (022 37) 21 800	Assurance :	N°Assuré:		
Médecin prescripteur (NOM/Prénom - Rue/N°- Localité, N° postal - Tel/Fax, SVP: en caractères d'imprime	rio) •	Identification laboratoire :		
Modeling presempted: (Norwin Tenorin - Nation - Eccarite, N. postar - Telin ax, GVT : on caracteres d'implime	no) :	racinimodilon laboratorio :		
Copie à : (NOM/Prénom - Rue/N°- Localité, N° postal - Tel/Fax, SVP: en caractères d'imprimerie): « Le laborate l'accord du prescripteur/patient pour transmettre des copies à d'autres médecins que le médecin prescripteur »	pire demandeur/prescripteur a obtenu			
Anamnèse oncologique familiale (ou joindre un arbre généalogique):				
Échantillon				
Date de prélèvement:				
. □ Sang/EDTAml, temperature ambiante (volume recommendé: 5 ml)				
☐ ADN purifié ng / μl (quantité recommendé: 10μg)				
Référence hors HUG: Référence HUG (ADN en banque):				
☐ Autre (specifier, par exemple: données bio-informatique)				
RAPPORT EN (par défaut en français):				
☐ Français				
☐ Anglais				
CONSENTEMENT ECLAIDE				
CONSENTEMENT ECLAIRE J'atteste que la personne concernée (patient, représentant légal) a bien reçu un conseil génétique conformément à la loi sur l'analyse génétique humaine (LAGH), concernant les différents aspects des analyses génétiques décrits dans le formulaire « Information au patient » et qu'elle a donné son consentement (par écrit pour les analyses prénatales, présymptomatiques ou visant à établir un planning familial) et qu'elle a disposé de suffisamment				

de temps pour poser des questions et prendre sa décision.

Décision du patient relative à la conservation et utilisation de l'excédent de(s) échantillons(s) et des données d'analyse génétique

* Le patient est d'accord que ses échantillons et données analytiques soient conservés pour une (des) éventuelle(s) analyse(s)

ultérieures avec son consentement. Cocher la case « NON » implique que ses échantillons seront détruits après analysé :

* Le patient est d'accord avec la conservation et l'utilisation anonyme de ses échantillons et données analytiques à des fins d'amélioration de la qualité des analyses génétiques : ☐ OUI ☐ NON

OUI INON

Utilisation de l'échantillon du patient et de ses données analytiques pour la recherche

En principe, le patient est d'accord que son échantillon et ses données analytiques soient conversés et utilisés pour la : ☐ OUI ☐ NON recherche. A ce stade, sa réponse n'implique aucun engagement de sa part.

Nom, Prénom		Réservé au labor	atoire	
ANALYSE – Pré	disposition au cancer du sein, de l'o	vaire, de la pro	ostate et du pancréas:	
□ ADN - Mise en	banque			
☐ Recherche de	s 3 mutations fondatrices juives ashkéna	azes <i>BRCA1/</i> 2		
☐ Mutation spéc	ifique des cancers du sein, de l'ovaire, d	le la prostate et	du pancréas (Merci de préciser le gène et la mutation):	
Porteur familial	déjà testé au laboratoire : ☐ Oui Non	om, Prénom, N°A	ADN:	
Gène:				
Mutati	on:			
NGS Panels:				
	CA2 analyse complète			
DRCAT et BR	CAZ analyse complete			
☐ Panel de gène	es prédisposant au cancer du sein (<i>BRCA</i>	A1, BRCA2, ATM	I, BARD1, CHEK2, PALB2, PTEN, STK11, TP53)	
	es prédisposant au cancer de l'ovaire (<i>BF</i> <i>D</i> , + réarrangement de la partie terminale		BRIP1, MLH1, MSH2, MSH6, PALB2, PMS2, M)	
	ISH2, MSH6, PALB2, PMS2, PTEN, RAD5		HBOC (<i>BRCA1, BRCA2, ATM, BARD1, BRIP1, FK11, TP53,</i> + réarrangement de la partie terminale	
	es prédisposant au cancer de la prostate PMS2, + réarrangement dans la partie tern		2, ATM, BRIP1, CHEK2, HOXB13, MLH1, MSH2, EPCAM)	
□ Panel de gènes prédisposant au cancer du pancréas (<i>BRCA1, BRCA2, ATM, CDKN2A, MLH1, MSH2, MSH6, PALB2, PMS2, STK11, TP53,</i> + réarrangement de la partie terminale du gène <i>EPCAM</i>)				
□ Additionnel/autres gènes : Prendre contact avec le laboratoire (et préciser ci-dessous)				
☐ Autre analyse	(Préciser ci-dessous) ^{na} ≭			
	formatique complémentaire de gènes à partir de données NGS:	s prédisposant	au cancer du sein, de l'ovaire, de la prostate	
□ ATM		П	NBN	
□ BARD1			PALB2	
□ BRIP1			PMS2	
□ CDH1	_		PTEN	
□ CDKN2/	4			
 □ CHEK2 □ HOXB1; 	3		RAD51D SMARCA4	
□ MLH1	•		STK11	
□ MSH2 □ MSH6			TP53	
	ici toute information complémentaire uti	le :		

■ = □ le patient a été informé que les analyses identifiées par le caractère
■ ne figurent pas sur la liste OFAS en vigueur et qu'elles ne seront donc pas obligatoirement prises en charge par les caisses maladie.

na = non accrédité