



UF Maladies Héréditaires du Métabolisme

Dr Christine SABAN, *Responsable d'UM*

Praticiens Hospitaliers

Dr Cécile ACQUAVIVA 04.72.12.96.91
Dr Catherine BOISSON-GAUDIN 04 72 35 71 91
Dr David CHEILLAN 04.72.12.96.88
Dr Roseline FROISSART 04.72.12.96.86
Dr Magali PETTAZZONI 04 72 12 96 42

Praticien Attachée

Dr Monique PIRAUD 04.72.12.96.93
Assistants Spécialistes
Dr Cécile PAGAN 04 72.12.96.92
Dr Alice VEAUVILLE-MERLLIE 04.72.12.96.82

Secrétariat : Tel : 04 72 12 96 32 - Fax : **04 72 12 97 20** - e-mail : prenom.nom@chu-lyon.fr

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES ET BIOLOGIQUES

Renseignements indispensables pour tout prélèvement adressé au laboratoire

NOM :	Prénom :	<i>Réservé au laboratoire</i>
Date de naissance :	Hôpital :	
Service :	Médecin :	
Téléphone :	Mail :	
Date et heure du prélèvement :		

- ☐ Suivi de maladie héréditaire du métabolisme connue :
- ☐ ATCD familial de maladie héréditaire du métabolisme :
- ☐ Diagnostic suspecté :
- ☐ Contrôle de profil métabolique anormal

Antécédents – Anamnèse

- ☐ Décès dans la fratrie
- ☐ Consanguinité familiale
- ☐ Prématurité
- ☐ Signes d'appel échographiques anténataux
.....
.....
.....

Début des symptômes

- ☐ Dès la naissance
- ☐ En période néonatale
- ☐ Plus tard (préciser) :

Circonstances du prélèvement

- ☐ Epreuve dynamique (préciser) :
- ☐ Au moment d'un épisode aigu :
- ☐ Patient à jeun : dernier repas à

Thérapeutique en cours

.....
.....
.....

Alimentation

- ☐ Lait enrichi en TCM :
- ☐ Nutrition parentérale :
- ☐ Régime cétogène :

Signes morphologiques

- ☐ Hypotrophie
- ☐ Dysmorphie :
- ☐ Aspect marfanoïde
- ☐ Autre :

Signes hépatogastroentérologiques

- ☐ Hépatomégalie
- ☐ Prurit
- ☐ Selles décolorées
- ☐ Splénomégalie
- ☐ Vomissements
- ☐ Difficultés alimentaires
- ☐ Hernie inguinale et/ou ombilicale
- ☐ Autre :

Signes neuromusculaires

- ☐ Hypotonie
- ☐ Hypertonie
- ☐ Ataxie
- ☐ Retard psychomoteur
- ☐ Régression psychomotrice
- ☐ Troubles du comportement
- ☐ Neuropathie
- ☐ Convulsions
- ☐ Troubles de la conscience
- ☐ Coma
- ☐ Macrocéphalie
- ☐ Microcéphalie
- ☐ Dystonie
- ☐ Myopathie
- ☐ Rhabdomyolyse
- ☐ Autre :

Signes ORL

- ☐ Otites à répétition
- ☐ Laryngomalacie
- ☐ Surdité
- ☐ Autre :

Signes ostéoarticulaires

- ☐ Ost oporse
- ☐ Dysostose multiple
- ☐ Cyphoscoliose
- ☐ Autre :

Signes biologiques : préciser les valeurs

- ☐ Acidose métabolique : pH =
 HCO_3^- =; trou anionique =
- ☐ Cétonurie
- ☐ Hypoglycémie = mmol/L
- ☐ Hyperglycémie = mmol/L
- ☐ Hyperammoniémie = $\mu\text{mol/L}$
- ☐ Hyperlactacid mie = mmol/L
- ☐ Hyperprotéinorachie

Signes paracliniques (EEG, scanner, IRM,)

.....
.....
.....

Autres signes ayant motivé la demande

.....
.....
.....

Signes dermatologiques

- ☐ Angiokératomes, télangiectasies
- ☐ Eczéma
- ☐ Anomalies des phanères
- ☐ Autre :

Signes cardiovasculaires

- ☐ Cardiomyopathie
- ☐ Troubles du rythme
- ☐ Insuffisance cardiaque
- ☐ Thrombose veineuse / artérielle
- ☐ Autre :

Signes rénaux

- ☐ Tubulopathie
- ☐ Insuffisance rénale
- ☐ Kystes rénaux
- ☐ Lithiase
- ☐ Autre :

Signes pulmonaires

- ☐ Pneumopathie
- ☐ Hypertension artérielle pulmonaire
- ☐ Autre :

Signes ophtalmologiques

- ☐ Cataracte
- ☐ Luxation du cristallin
- ☐ Rétinite pigmentaire
- ☐ Tâche rouge cerise
- ☐ Autre :

- ☐ Insuffisance hépatocellulaire : TP = ; fact V =
- ☐ Cytolyse : ASAT = U/L ; ALAT = U/L
- ☐ Cholestase
- ☐ Enzymes musculaires : CK= U/L
- ☐ Anomalies hématologiques : Hb = g/L
- ☐ Autre :

Réservé au laboratoire