

Médecin demandeur Cachet + signature	Etiquette identification patient Nom : ... Prénom : ... Naissance : / / Sexe : O M OF Rue : ... Code postal : ... Commune : ... Prélèvement Date : / / Heure : ...	Etiquette demande
Médecin prestataire Cachet + signature		Etiquette GLIMS

**A envoyer à l'HÔPITAL ERASME
LABORATOIRE DE GENETIQUE MOLECULAIRE**

Recherche de mutation dans les gènes BRCA1 et BRCA2 sur tissu tumoral
Analyse réalisée dans le cadre de carcinomes séreux de haut grade ovarien / tubaire / péritonéal primitive,
même en l'absence d'histoire familiale de cancer,
en vue de permettre un remboursement du traitement par un inhibiteur de PARP
OU dans le cadre d'un cancer prostatique de haut grade (métastatique d'emblée ou en récurrence biologique).
**Analyse réalisée en collaboration entre le service d'Anatomopathologie de l'hôpital Erasme
et le laboratoire de Génétique - Centre de Génétique de l'ULB, site Erasme**
Pour tout renseignement : 02.555.41.45 ou Secretariat.LaboGen@erasme.ulb.ac.be

Prélèvements et documents à envoyer :

- bloc de paraffine de la tumeur

Informations sur l'échantillon : référence =
• Date de prélèvement :/...../..... Heure de prélèvement :
• Date de fixation :/...../..... Heure de fixation :
• Temps de fixation : <input type="checkbox"/> inconnu <input type="checkbox"/> < 6 heures <input type="checkbox"/> 6 - 48 heures <input type="checkbox"/> >48 heures

ou indiquer :

*l'institution hospitalière dans laquelle a eu lieu la résection chirurgicale :

.....

* le laboratoire d'anatomopathologie ayant analysé le tissu :

.....

- protocole anatomopathologique

- sang (sur EDTA, 2 tubes de 6 ml)

- consentement signé par le(la) patient(e)

Pour être complète, l'analyse doit être réalisée en parallèle sur la tumeur (tissu fixé au formol et enrobé en paraffine) et le sang.

Consentement à signer par la patiente

Je suis consciente que si une mutation est détectée dans la tumeur ou dans le sang, même s'il n'y a aucune histoire de cancer autre que la mienne dans ma famille, il est possible que cette mutation soit responsable d'une prédisposition génétique au cancer de l'ovaire et peut-être à d'autres cancers, et que cela pourrait concerner certains autres membres de ma famille.

Je suis consciente également que le test sanguin pourrait mettre en évidence une anomalie responsable d'une prédisposition aux cancers, éventuellement dans d'autres gènes que les gènes BRCA1 et BRCA2.

Je sais que dans ce cadre, il m'est recommandé de prendre rendez-vous en consultation de génétique (pour le Centre de Génétique Humaine de l'ULB, prise de rendez-vous et informations concernant les différents sites de consultations disponibles en téléphonant au 02.555.64.30).

Date et signature de la patiente :