

Etiquette
Référence Extérieure

CHU
ROUEN NORMANDIE

NOM :
Prénom : **Etiquette**
NOM de naissance :
Né(e) le :
Sexe : **Patient**
Numéro patient :
Service demandeur :

Prescripteur : _____
RPPS : _____
Préleveur : _____
Fonction : _____
RPPS/Adeli : _____
Signature : _____

**Biochimie
Métabolique**

BIOCHIMIE METABOLIQUE ☎ 65472

DSEL0036003

DATE DE PRELEVEMENT

/ /
J J / M M / A A

HEURE

/
H H / M M

Type de "cochage" IMPERATIF stylo bille

**RENSEIGNEMENTS
CLINIQUES
OBLIGATOIRES**

Réception des prélèvements du lundi au vendredi de 8h30 à 17h

Sang 1 tube HEPARINE bouchon vert

- Chromatographie des acides aminés [AAMSP]
- Carnitine libre et totale [CARN]
- Acylcarnitines [PAC]
- Métabolisme de la créatine [GAA]

Galactose-1-Phosphate * [GAL1P] (envoi)

*** Du lundi au jeudi midi, appeler au 61410 pour RDV**

Déprotéinisé Tube bouchon rose FOURNI par le laboratoire

- Lactate, Pyruvate [LACPYR]
- Corps cétoniques [BOBACAC]
Beta hydroxybutyrate, Acétoacétate

à acheminer
en glace
ou pochette réfrigérée
délai <4H

Papier Buvard

- Enzymes lysosomales (voir détails au dos)
- Carnitine libre et totale [CARN]
- Acylcarnitines [PAC]
- Chromatographie des acides aminés [AAMSB]
- CDG syndrome (enfants) [CDG] (envoi)

Sang 1 tube SERUM bouchon rouge

- Acides gras à très longues chaînes [AGTLC] (envoi)
- Acides gras libres [ACGL] (envoi)
- Métabolisme du cholestérol [7DCHOL] (envoi)
- CDG syndrome (adultes) [CDG] (envoi)

Sang 1 tube EDTA bouchon violet

- Homocystéine [HCYST]

à acheminer en glace ou
pochette réfrigérée délai <4H

**Urines Première MICTION du matin ou après malaise
Tube sans conservateur**

- Chromatographie des acides organiques [CAO]
- Acides aminés [AAMSU]
- Mucopolysaccharides [GAG]
- Métabolisme de la créatine/Guanidinoacétate [GAU]
- Bases puriques et pyrimidiques [CBPP] (envoi)
- Acide mévalonique [AMEVAU] (envoi)
- Acide orotique [AOROU] (envoi)

Sang 1 tube EDTA bouchon violet

- ADN (+ consentement génétique) GEDI 7817
- Cholestanol [CHONOL] (envoi) + 1 tube vert
- Enzymes lysosomales (voir détails au dos)
- Lysosphingolipides

Analyse externalisée : _____

LCR Tube bouchon rose FOURNI par le laboratoire

- Pyruvate [PYRL]

Flacon BOUCHON A VIS blanc ou rouge

- Acides aminés [AAMSLCR]
- Métabolisme des neurotransmetteurs * [NEUTRA] (envoi)

*** ATTENTION : appeler au 61410 pour RDV
Prélèvement à jeun avant 10h
Cryotubes à congeler dans la carboglace au lit du patient**

BM17 - 18/11/23
GEDI 19443

Opposition
Tube(s) : Violet

Date
 Vert

Rouge

Autre
 Monovette

1T
 LCR

2T

Cadre réservé au laboratoire

Type de "cochage" IMPERATIF stylo bille



ACTIVITE DES ENZYMES LYSOSOMALES ET BIOMARQUEURS

1 tube de 5 mL
de sang sur EDTA
bouchon violet
ou papier buvard

Maladie	Analyses
Maladie de Fabry (si femme : consentement + 1 tube sup)	<input type="checkbox"/> Alpha-Galactosidase A [GLA] <input type="checkbox"/> LysoGb3 [LYSOGB3]
Maladie de Gaucher ou Beta-glucocérébrosidase ou Beta-Glucosylcéramidase	<input type="checkbox"/> Beta-Glucosidase [ABG] <input type="checkbox"/> LysoGb1 [LYSOGB1] <input type="checkbox"/> Chitotriosidase plasmatique [CHITO] (Envoi)
Niemann-Pick de type A / B	<input type="checkbox"/> Sphingomyelinase acide [NPAB] <input type="checkbox"/> LysoSM [LYSOSM]
Niemann-Pick de type C	<input type="checkbox"/> LysoSM-509 [LYSOSM509]
Maladie de Krabbe	<input type="checkbox"/> Beta-Galactocérébrosidase [GALC] <input type="checkbox"/> Psychosine [PSYCHOSINE]
Maladie de Pompe	<input type="checkbox"/> Maltase acide/Alpha-Glucosidase [POMPE]
Syndrome de Hurler - Scheie (MPS I)	<input type="checkbox"/> Alpha-L-Iduronidase [IDUA]
Syndrome de Hunter (MPS II)	<input type="checkbox"/> Iduronate-2-Sulfatase [MPS2]
Syndrome de Sanfilippo de type B (MPSIIIB)	<input type="checkbox"/> Alpha-N-acétylglucosaminidase [MPS3B]
Syndrome de Morquio de type A (MPS IVA)	<input type="checkbox"/> N-Acétylgalactosamine-6-Sulfatase [MPS4A]
Syndrome de Morquio de type B (MPS IVB) ou Gangliosidose à GM1	<input type="checkbox"/> Beta-Galactosidase [BGAL] <input type="checkbox"/> LysoGM1 [LYSOGM1]
Syndrome de Maroteaux-Lamy (MPSVI)	<input type="checkbox"/> Arylsulfatase B [MPS6]
Syndrome de Sly (MPSVII)	<input type="checkbox"/> Beta-Glucuronidase [MPS7]
Déficit en lipase acide (maladie de Wolman / CESD)	<input type="checkbox"/> Lipase acide lysosomale [LAL]
Fucosidose	<input type="checkbox"/> Alpha-L-Fucosidase [AFUCO]
Alpha-Mannosidose	<input type="checkbox"/> Alpha-D-Mannosidase [AMANNO]
Beta-Mannosidose	<input type="checkbox"/> Beta-D-Mannosidase [BMANNO]
Gangliosidose à GM2	<input type="checkbox"/> Hexosaminidase A -Tay-Sachs [HEXOA] <input type="checkbox"/> Hexosaminidases totales-Sandhoff [HEXOT] <input type="checkbox"/> LysoGM2 [LYSOGM2]
Céroïde lipofuscinose neuronale de type II	<input type="checkbox"/> Tripeptidyle peptidase 1 [CLN2]
Leucodystrophie métachromatique	<input type="checkbox"/> Sulfatides [C16S] <input type="checkbox"/> Arylsulfatase A [ARSULF]