



Les analyses listées dans le tableau suivant nécessitent un « **consentement éclairé** » et une « **attestation de consultation** » complétés par le médecin prescripteur (*Liste non exhaustive*).

Vous trouverez ces documents dans le référentiel des analyses, en fichier joint de l'analyse.

L'absence de ces documents peut amener à un **rejet de la demande d'examen**.

Groupe	Intitulé analyse	Code Molis
Mutations	HFE-C282Y	R_HFE
	Maladie de Gilbert	B_GILB
	Facteur II / Facteur V	B_MF2 / B_MF5 ou C_MF2 / C_MF5
	PRP (<i>Codon 129 de la protéine PRION</i>)	BR_COD
	Récepteur du calcium sensor	LI_CAS
HLA	Recherche HLA B27 (<i>Spondylarthrite ankylosante</i>)	R_B27
	Recherche HLA B35 (<i>Thyroïdite de « De Quervain »</i>)	R_B35
	HLA B5	R_B5
	HLA B51 (<i>Maladie de Bechet</i>)	R_B51
	HLA DR5	R_HDR5
	HLA B57 :01 (<i>Hypersensibilité à l'ABACAVIR</i>)	R_B57
	HLA DRB1 02 / HLA DRB1 03 (<i>Diabète juvénile</i>)	R_B1
	HLA DR2 ou DQw1 (<i>Narcolepsie</i>)	R_HLAN
	Typage HLA classe 1 et 2	R_HLA1 / R_HLA2 ou C_HLA1 / C_HLA2
Gène	Gène 5 alpha réductase	M_5ARE
	Gène SHOX	N_GSR
	Gène GATA 3	LI_GAT
	Gène MAMLD1	M_MAML
	Gène SCA (ataxie)	P_SCA1 / A_SCA1
	Gène DMD (<i>myopathie de Duchenne et Becker</i>)	R_DMD
Autres	Caryotypes (<i>cytogénétique constitutionnelle</i>)	C_CARC / C_CARF R_CARR / R_DEL / R_DELX
	CGH Array	C_CGH
	Banque ADN	C_BADN
	Evaluation du risque trisomie 21	C_T21A C_T21B
	Génotypage fœtal – Rhésus D	B_GDF
	DPNI (<i>Dépistage prénatal non invasif des trisomies 13,18 et 21</i>)	B_DPNI
	Génotypage RHCCE ou Kel fœtal sur sang maternel	P_GFRK
	Génotypage plaquettaire	C_IPPQ
	Etude moléculaire des récepteurs androgènes	BR_REA
	CDG Syndrome génétique	P_CDGG
	Syndromes microdélétionnels MLPA	R_MLPA
	Hypothyroïdie congénitale	P_HTHC
	X fragile	R_XFRA, C_XFRA
	Mucoviscidose	C_MUC
	Maladie de Fabry (<i>confirmation</i>)	L_FABR
	Diabète MODY1	P_MOD1
	Cadasil	P_CADA
	Alpha 1 antitrypsine phénotype	L_A1TP
	Alpha thalassémie	P_THA
	PCR Toxoplasmose sur liquide amniotique	N_TOX3

Les résultats de ces analyses ne doivent pas être transmis au patient (version papier ou internet) mais uniquement au prescripteur.