

**BON DE DEMANDE DE GENOTYPAGE DE LA DPD
(DIHYDROPYRIMIDINE DESHYDROGENASE)**

Date d'application
24 nov. 2023

Page
1/1

IUCT-Oncopole – Laboratoire de biologie Médicale Oncologique - **Réception prélèvement 2^{ème} étage**
Secteur Pharmacologie – Dr Fabienne THOMAS – 1, Avenue Irène Joliot Curie – 31059 TOULOUSE cedex 9
Téléphone : +33(0)5 31.15.52.19 ou 52.18 **Fax : +33(0)5.31.15.55.79**
Pour obtenir des bons de demande et des consentements, en faire la demande à l'adresse mail suivante :
<mailto:pharmacolCR@iuct-oncopole.fr>

Identité du patient :

Madame Monsieur

Nom de naissance :

Nom d'usage :

Prénom :

Date de naissance : / /

Lieu de naissance :

N° dossier (IPP,...):

Service demandeur :

Médecin prescripteur :

Téléphone (10 chiffres) :

Adresse complète et/ou cachet du demandeur :
.....
.....
.....
.....

Prélèvement :

Date :Heure :

Nom préleveur :

Analyses demandées (cocher les cases correspondantes)

En réalisant ce prélèvement, je m'engage à avoir lu les consignes du manuel de prélèvement du LBMO : <http://www.iuct-oncopole.fr/le-laboratoire-de-biologie-medicale-oncologique>.

En cochant cette case, je m'engage au règlement de cet acte (code RIHN N131) qui sera facturé aux établissements prescripteurs selon l'instruction n°DGOS/PF4/DSS/1A/2018/101 du 16 avril 2018.

Génotypage DPD

recherche de 4 polymorphismes impliqués dans le déficit en DPD : c.1679T>G, c.2846A>T, c.1905+1G>A et c.1159-5923C>G (Hap B3)

Prélèvement : sang total (3 mL) sur 1 tube EDTA (violet)

Conservation : à +4°C jusqu'à l'envoi.

Acheminement : T° ambiante ou -20°C

Documents à joindre au prélèvement :

- ✓ Bon de demande complété
- ✓ Consentement signé par le médecin et le patient si génotypage prescrit
- ✓ Copie d'une pièce d'identité du patient (**Obligatoire** pour les services externes à l'IUCTO sauf CHU de Toulouse)

/!\ pour les demandes provenant du CHU Toulouse: bon de commande émis par les Prestations externes de l'IFB

Indications de la recherche du déficit en DPD :

- Déficit profond ou complet identifié par mesure de l'uracilémie
- Recherche suite à une toxicité grave

Renseignements cliniques :

Dernière prise du 5-fluoro-uracile ou capécitabine (Xeloda®) :

Date :Dose :

Prochain cycle prévu le :

..... / /

Modifications par rapport à la version précédente : Mise à jour de la cotation passage en RIHN –sppression du surlignage

Rédacteur : Sabrina MARSILI, Fabienne THOMAS, Aurelie BRICE, le 10 nov. 2023

Valideur : Fabienne THOMAS (Biologiste LBMO), le 24 nov. 2023

Approbateur Qualité : Houda BAAZIZ (Responsable Qualité du Laboratoire de Biologie Médicale), le 24 nov. 2023