

**GROUPE HOSPITALIER PITIE-SALPETRIERE**

Centre de Génétique Moléculaire et Chromosomique

*UF de Génétique des Maladies Métaboliques
et des Neutropénies Congénitales*Bâtiment 6 rue La Peyronie - Secteur Pitié
47/83 Boulevard de l'Hôpital
75651 PARIS CEDEX 13**Responsable UF : Dr Christine Bellané-Chantelot***christine.bellanne-chantelot@psl.aphp.fr**Dr Cécile Saint-Martin**cecile.saint-martin@psl.aphp.fr***Secrétariat : secret-neuro.metab@psl.aphp.fr****Tél : 01 42 17 76 52 - Fax : 01 42 17 76 18****Site CGMC : <http://www.cgmc-psl.fr>****RENSEIGNEMENTS CLINIQUES DIABETES MONOGENIQUES
DIABÈTE MODY 1(HNF4A), MODY 2 (GCK) et MODY 3 (HNF1A)****IDENTITÉ PATIENT ou ÉTIQUETTE**

Nom :

Prénom :

Date de naissance :

MÉDECIN PRESCRIPTEUR (Senior Obligatoire)

Nom et prénom : Téléphone :

Service : Hôpital :

Courriel (écrire lisiblement) :

PRÉREQUIS A TOUTE DEMANDE Absence d'autoanticorps (joindre une copie des résultats) : entourer les anticorps analysés**Anti-GAD****Anti-IA2****Anti-ilôts** Histoire familiale de diabète : Au moins 2 générations atteintes Au moins 2 sujets avec un âge au diagnostic ≤ 40 ans*Les analyses, dont la demande sera insuffisamment justifiée, se verront différées jusqu'à complétion du dossier.***• S'agit-il d'un :** Cas index Apparenté atteint Apparenté non symptomatique

Entourer le degré de parenté avec le cas index : Père/Mère Frère/Sœur Fils/Fille

Autre :

• Origine ethnique du patient (indiquer le pays) :**• Antécédent de :** Macrosomie (>4kg) Hypoglycémies néonatales **• Au diagnostic :**Circonstances de découverte : Examen systématique Diabète gestationnel Glycosurie
Polyurie Perte de poids Complication Cétose Acido-cétose

Autres, préciser :

Age à la découverte du diabète : Ou Date de découverte :

Poids : Taille : IMC (Kg/m²) :

Glycémie à jeun (mmol/L) : HGPO, Glycémie à 2h (mmol/L) : ... HbA1c (%) :

Traitement : Aucun Régime Antidiabétiques oraux Insuline **• Examen actuel :**Poids : Taille : IMC (Kg/m²) : HbA1c (%) :Traitement : Aucun Régime Antidiabétiques oraux Insuline
(année de début :) (année de début : ...)Complications : Neuropathie Rétinopathie Microalbuminurie Néphropathie HTA Anomalies rénales : Protéinurie Insuffisance rénale Kystes

Autres atteintes, préciser :

ANTÉCÉDENTS FAMILIAUX: Indiquer l'âge au diagnostic, le traitement actuel (Régime, ADO, Ins), Surpoids ou non pour les apparentés atteints (noter si possible les noms et prénoms). Joindre un arbre généalogique (cas index : ↗) ou compléter les informations ci-dessous :**Grand-parents diabétiques ?** Gd-père paternel : Gd-père maternel :

Gd-mère paternelle : Gd-mère maternelle :

Parents diabétiques ? Père : Mère :**Frères/sœurs diabétiques ?****Enfants diabétiques ?****Autres apparentés diabétiques** (cousins, oncles, tantes) :*Cas de diabète néonatal dans la famille* Oui Non *Episodes d'hypoglycémies néonatales connus dans la famille ?* Oui Non *Le phénotype détaillé du cas index et des apparentés diabétiques est essentiel pour orienter au mieux l'analyse génétique*