

Lors d'une deuxième visite ou plus (dossier étiqueté FIRENDO),
ne remplir que les items **marqués d'un fond**

MERCI d'écrire ou coller une étiquette

Nom de naissance

Nom marital

Prénom

Date de Naissance

NIP

Sexe

Lieu de naissance

CP

Commune

Pays

Lieu de résidence

CP

Commune

Pays

Médecin en charge du dossier

Hôpital

Commune

Code postal

VISITE / ACTIVITÉ

Date de l'activité

(consultation, hospitalisation, HDJ)

/ /

Activité (visite) comptabilisée

Pour un Centre de référence

Pour un Centre de Compétence FIRENDO

Hors label des Centres

Réalisée par

Médecin (ou praticien périmédical)

Praticien périmédical non enregistré

Infirmier(ère)

Diététicien(ne)

Psychologue

Objectif

Diagnostique

Prise en charge

Suivi

Contexte

Consultation

Hôpital de jour

Hospitalisation

Autre

Patient adressé lors 1^{ère} consultation par

Venu de lui-même / Parents

Association de patients

Généraliste

Pédiatre ville

hôpital

Centre PMI

Spécialiste ville

hôpital

Centre de dépistage néonatal

Obstétricien/Gynécologue

Autre Inconnu

DIAGNOSTIC

ENTOURER AU
VERSO SVP 

Diagnostic À L'ENTRÉE dans ce centre

Absent Approprié Non approprié

Age au diagnostic

Anténatal Néonatal (< 1 mois)

A l'âge de ans mois

Forme sporadique familiale

Consanguinité

Issu(e) d'une union entre apparentés

Oui Non Inconnu

Type de confirmation

Moléculaire

Clinique

Imagerie

Dosage hormonal

Histologique

Puce à ADN

Cytogénétique

Cytologie moléculaire

Autre

Etat actuel : Diagnostic Confirmé

Commentaire libre sur le diagnostic / préciser si le gène
est identifié :

.....

.....

Patient décédé Oui Non

Si oui, date du décès : / /

Décès lié à ce diagnostic

Oui Non Inconnu

Sous-groupe	Libellés des Maladies Rares Gynécologiques, case à rayer	Code Orphanet	Rayer :
Seins	Adénofibrome géant du sein	MR180267	
	Malformation mammaire rare	MR180163	
	Polyadénomatosose mammaire	MR50920	
	Tumeur phyllode	MR180261	
Malformations utéro-vaginales	Maladie gynécologique ou obstétrique rare autre que malformative	MR180199	
	Malformation vaginale rare	MR 180151	
	Malformations utéro-vaginales	MR180062	
	Pathologies utéro-vaginale ou vulvu-vaginale autre que malformative	MR180205	
	Syndrome de Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser	MR3109	
	Utérus bicorne	MR180134	
	Utérus cloisonné	MR180122	
	Utérus double - hémivagin - agénésie rénale	MR3411	
	Vagin cloisonné	MR180154	
Maladies hémorragiques héréditaires exposant à des hémorragies génitales graves	Maladie de Von Willebrand	MR903	
	Maladie hémorragique rare	MR248308	
	Maladie hémorragique rare par anomalie des plaquettes	MR248326	
	Maladie hémorragique rare par déficit constitutionnel en facteurs de coagulation	MR248315	
Conséquences gynécologiques des maladies chroniques rares	Anomalie du cycle menstruel et/ou de la puberté	MR180208	
	Anomalie du développement sexuel d'intérêt gynécologique	MR325620	
	Condition rare associée à la grossesse et à la périnatalité	MR163637	
	Erreurs innées du métabolisme rare	MR68367	
	Infertilité féminine rare	MR98049	
	Insuffisance ovarienne primaire	MR95710	
	Maladie cardiaque rare	MR 97929	
	Maladie de système rare	MR182222	
	Maladie dermatologique rare	MR89826	
	Maladie gynécologique ou obstétrique rare autre que malformative	MR180199	
	Maladie hématologique rare	MR97992	
	Maladie hépatique rare	MR57146	
	Maladie immunologique rare	MR98004	
	Maladie inflammatoire de l'intestin	MR10412	
	Maladie intestinale rare	MR117569	
	Maladie pulmonaire/respiratoire rare	MR12974	
	Maladie rare du système circulatoire	MR98028	
	Maladie rénale rare	MR 93626	
	Maladie rhumatologique rare	MR182231	
	Maladie thrombotique rare d'origine hématologique	MR182054	
	Maladies endocriniennes rares	MR97978	
	Maladies neurologiques rares	MR13024	
	Maladies osseuses rares	MR93419	
	Malformation anorectale	MR96346	
	Syndrome de Prader Willi	MR739	