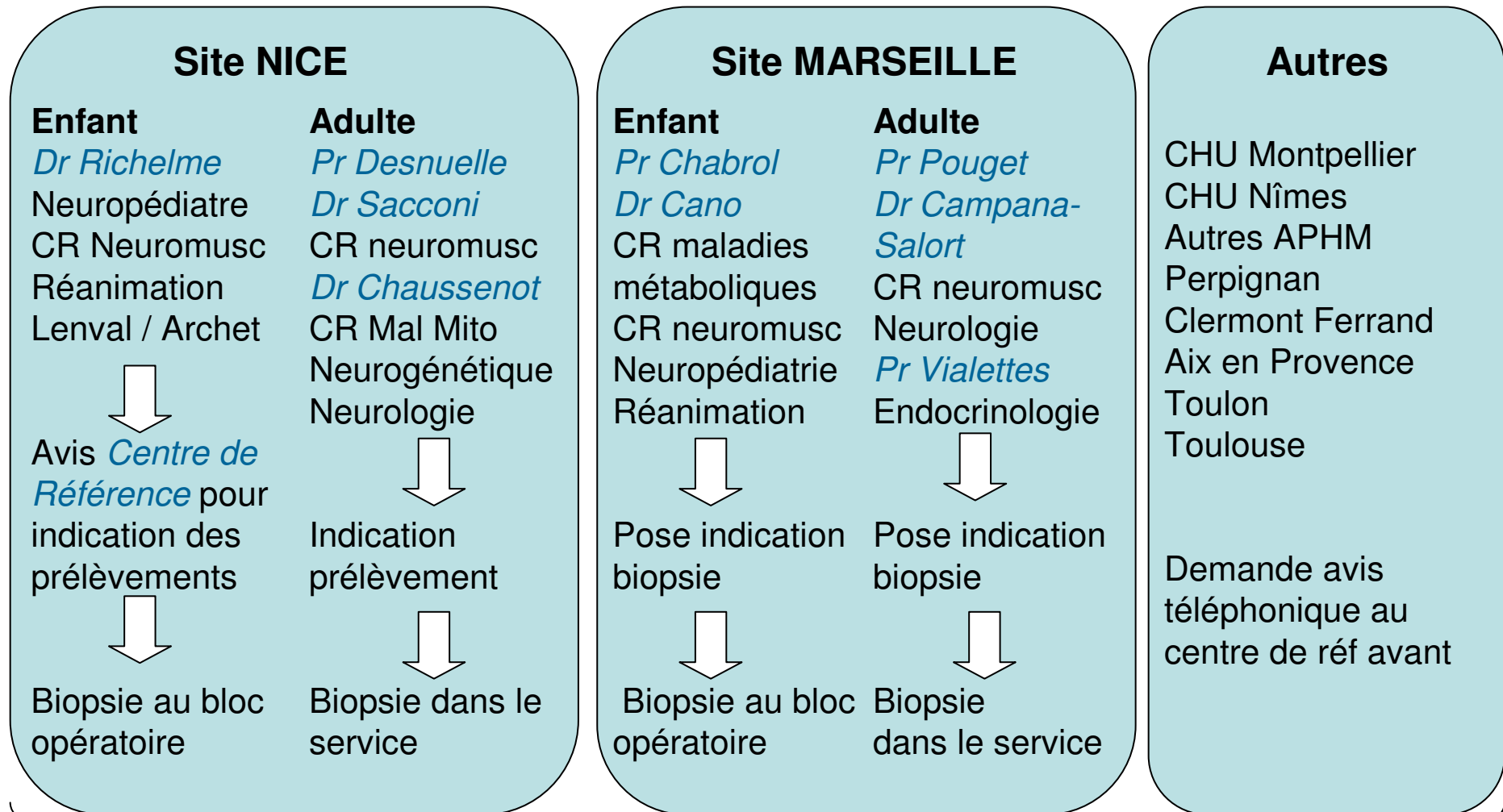


Patients et Prélèvements : Origine



Prélèvements : Sang, Muscle, Foie, Rein, Cœur, ...

Prélèvements : Sang, Muscle, Foie, Rein, Cœur, ...

Centre de Référence des Maladies Mitochondriales

Laboratoire de Génétique

Réunions tous les 15 jours

Discussion sur chaque prélèvement reçu pour orienter les premières analyses

Laboratoire d'Anatomie-Pathologique

Dr Butori (Nice)

Pr Figarella (Marseille)

Biochimie

Dr Fragaki

Analyse enzymologique
de la chaîne respiratoire

Biologie moléculaire

Dr Rouzier / Dr Bannwarth

Analyses moléculaires en
fonction du phénotype

Expertise multidisciplinaire de chaque dossier :

clinique, imagerie, histologie, biochimie et biologie moléculaire

Expertise multidisciplinaire de chaque dossier :
clinique, imagerie, histologie, biochimie et biologie moléculaire

Nouvelles connaissances,
Nouvelles techniques,
Relance du médecin prescripteur (nouveaux signes; grossesse)

Réunions régulières intra et inter-site
Expertise multidisciplinaire des dossiers pour orienter la suite
des explorations moléculaires à visée diagnostique
Discussion de la prise en charge des patients et des familles

**Diagnostic de
Pathologie mitochondriale**
Rendu résultat
Consultation génétique
Suivi en collaboration avec le
médecin référent selon le site où
le patient est pris en charge

**Pathologie mitochondriale
suspectée**
Explication des résultats
Consultation génétique
Suivi en collaboration avec le
médecin référent selon le site où
le patient est pris en charge

**Diagnostic non
mitochondrial**
Explication des résultats
(consultation génétique)
Sortie du CR Mito
Suivi dans le centre de
référence de la maladie