

SELAS Alphabio

PATIENT :

Nom et prénom utilisés : **BOUXIROT** Yann
Nom de naissance : **BOUXIROT**
1^{er} prénom de naissance : **Yann**
Date de naissance : **16-10-1976** (48 ans) Sexe: **M**
Lieu de naissance : 57463
Matricule INS : **176105746317585 (NIR)**

LABORATOIRE CAVAILLON

Autorisation AM 843701269 - FINESS 840018238

134 avenue du pont

84300 CAVAILLON

Téléphone : 04.90.71.15.78

labo.cavaillon@biogroup.fr - www.biogroup.fr

DEMANDE AR2501040012 DU 04-01-2025

Prescrit par Dr DUFOURQ GILLES - RPPS : 10003363461 - 13550 NOVES

Prélevé le 04-01-2025 08:47 au laboratoire
Edité le 07-01-2025 19:24 – Compte-rendu annule et remplace le rapport
du 04-01-2025 à 08:50

M. BOUXIROT Yann
75 AV DU CANAL
13750 PLAN D ORGON

Intervalle de référence

Antériorités

A dater du 05/12, rupture d'antériorité pour les analyses suivantes IgA, IgG, IgM, PTH, Testostérone, Ac anti-thyroglobuline, AC anti-thyropéroxidase, Cortisol, Prolactine, Pré-albumine, Béta-2-microglobuline, Myoglobine, Procalcitonine, ACE, Alpha Foeto-Protéine, CA 15-3, CA 19-9, CA 125, Sérologie CMV, Sérologie EBV, Sérologie Rubéole, Sérologie Syphilis.

INFORMATION

Les résultats antérieurs au 31-05-2022 sont consultables sur demande auprès de votre laboratoire.

BIOCHIMIE

Nature de l'échantillon : Sang

Vitamine B12* [AC] (ECLIA – Cobas ROCHE)	570 pg/mL 421 pmol/L	(196–771) (145–569)
---	-------------------------	------------------------

BILAN LIPIDIQUE ET GLYCEMIQUE

Nature de l'échantillon : Sang

13-03-2024

Glycémie à jeun [AC] (Hexokinase – Cobas ROCHE)	0,91 g/L 5,05 mmol/L	(0,74–1,09) (4,11–6,05)	0,85
--	-------------------------	----------------------------	------

Intervalles de référence (ANSM) :

- Glycémie à jeun pendant la grossesse inférieure à 0.92 g/L
- Glycémie à jeun inf.à 1.09 g/l (5.99mmol/l) : état non diabétique.
- Glycémie à jeun de 1.10 g/l (6.05 mmol/l) à 1.25 g/l (6.88 mmol/l) et vérifiée à 2 reprises : mauvaise tolérance au glucose : "état pré-diabétique"
- Glycémie à jeun sup.ou égale à 1.26 g/l (6.93 mmol/l) et vérifiée à 2 reprises : état diabétique.

Aspect [AC]

Limpide

13-03-2024

Triglycérides [AC] (Colorimétrie enzymatique (GPO/PAP) – Cobas ROCHE)	0,73 g/L 0,82 mmol/L	(<1,50) (<1,70)	0,96
--	-------------------------	--------------------	------

Cholestérol total [AC]

(Enzymatique, colorimétrique (CHOD/PAP) – Cobas ROCHE)

2,13 g/L 5,51 mmol/L	(<2,20) (<5,69)
-------------------------	--------------------

13-03-2024

2,12

		<i>Intervalle de référence</i>	<i>Antériorités</i>
HDL cholestérol [AC] (Enzymatique/Colorimétrique – Cobas ROCHE)	0,60 g/L 1,55 mmol/l	(>0,40) (>1,03)	13–03–2024 0,59
LDL calculé [AC] (Calcul selon la formule de Friedwald)	1,38 g/L 3,57 mmol/l		1,34

Niveau de risque cardio–vasculaire		Objectif de LDLc
Faible	SCORE < 1 %	< 1,16 g/l (3,0 mmol/l)
Modéré	1 % < SCORE < 5 % Patient jeune (< 35 ans avec diabète de type 1 ; < 50 ans avec diabète de type 2) avec diabète depuis moins de dix ans sans facteur de RCV	< 1,00 g/l (2,6 mmol/l)
Elevé	5 % < SCORE < 10 % Diabète sans atteinte d'organe, depuis plus de dix ans ou avec autres facteurs de RCV Un facteur de RCV majeur : TA > 180/110 mmHg ; TG > 3,1 g/l ou LCLc > 1,9 g/l Insuffisance rénale modérée avec 30 < DFG < 50 ml/min Hypercholestérolémie familiale sans autre facteur de RCV	< 0,70 g/l (1,8 mmol/l)
Très élevé	SCORE > 10 % Diabète avec atteinte d'organe ou > 3 facteurs de RCV ou diabète de type 1 depuis plus de vingt ans Insuffisance rénale sévère avec DFG < 30 ml/min Hypercholestérolémie familiale avec maladie cardiovasculaire ou un autre facteur de RCV Prévention secondaire	< 0,55 g/l (1,4 mmol/l)

SCORE évalue le risque de mortalité cardio–vasculaire à 10 ans, en fonction du sexe, de l'âge (de 40 à 70 ans), du statut tabagique, de la pression artérielle systolique et des concentrations de cholestérol total (CT).

<https://www.cardio-online.fr/Actualites/A-la-une/Recommandations-ESC-2019-Dyslipidemias>

BILAN PHOSPHO–CALCIQUE

Nature de l'échantillon : Sang

Vitamine D 25 OH (D2 + D3) [AC] (ECLIA – Cobas ROCHE)	60,4 nmol/L 24,2 ng/mL
---	---------------------------

D'après les recommandations de la Société Française de Rhumatologie 2013, une carence en vitamine D est avérée pour un taux < 25 nmol/L. Un changement de nomenclature limitant la prise en charge de cet examen est paru au JO (applicable au 04–09–14). En dehors des six contextes prévus, il est indispensable de mentionner le caractère non remboursable sur la prescription et d'en prévenir le patient.

INTERPRETATION : valeur de Vitamine D selon les recommandations de la Société Française de Rhumatologie juin 2013:

- Carence : inf. à 30 nmol/L
- Valeurs souhaitables : 75 à 150 nmol/L
- Toxicité possible : supérieur à 250 nmol/L

Facteurs influençant : régime alimentaire, exposition au soleil, saison de l'année, situation géographique, âge, utilisation d'écran solaire ou de vêtement de protection.

En dehors des situations décrites ci-dessous, il est inutile de doser la vitamine D (acte 1139), et notamment lors de l'instauration ou du suivi d'une supplémentation par la vitamine D :

- Suspicion de rachitisme;
- suspicion d'ostéomalacie;
- suivi ambulatoire de l'adulte transplanté rénal au-delà de 3 mois après la transplantation;
- avant et après une chirurgie bariatrique;
- évaluation et prise en charge des personnes âgées sujettes aux chutes répétées;
- respect des résumés des caractéristiques du produit (RPC) des médicaments préconisant la réalisation de l'acte 1139.

**SELAS ALPHABIO
LABORATOIRE CAVAILLON - FINESS 840018238**

Demande AR2501040012 – Prélevé le 04–01–2025 08:47
Edité le 07–01–2025 19:24

Patient BOUXIROT Yann
Né(e) BOUXIROT Yann, 16–10–1976 – Sexe: M

Intervalle de référence

Antériorités

HORMONOLOGIE

Nature de l'échantillon : Sang

Heure du prélèvement

08:47

Cortisol du matin* [AC]
(Chimiluminescence)

650 nmol/L (166–507)
23,5 µg/dL (6,0–18,4)
5,1 UI/L

FSH* [AC]

(ECLIA – Cobas ROCHE)

Valeurs de référence :

– Femmes :

Phase folliculaire : 3,5 à 12,5 UI/L

Phase ovulatoire : 4,7 à 21,5 UI/L

Phase lutéale : 1,7 à 7,7 UI/L

Ménopausées : 25,8 à 134,8 UI/L

– Hommes : 1,5 à 12,4 UI/L

LH* [AC]

(ECLIA – Cobas ROCHE)

Valeurs de référence :

– Femmes :

Phase folliculaire: 2,4 à 12,6 UI/L

Phase ovulatoire : 14,0 à 95,6 UI/L

Phase lutéale : 1,0 à 11,4 UI/L

Ménopausées : 7,7 à 58,5 UI/L

– Hommes : 1,7 – 8,6 UI/L

3,4 UI/L

Oestradiol* [AC]

(ECLIA – Cobas ROCHE)

Valeurs de référence :

– Femmes :

Phase folliculaire : 30,9 à 90,4 pg/mL

Phase ovulatoire : 60,4 à 533 pg/mL

Phase lutéale : 60,4 à 232 pg/mL

Postménopause : <5 à 138 pg/mL

– Femmes enceintes :

1er trimestre : 154 à 3243 pg/mL

2ème trimestre : 1561 à 21280 pg/mL

3ème trimestre : 8525 à > 30000 pg/mL

– Hommes : 11,3 à 43,2 pg/mL

24 pg/mL

88 pmol/L

Sex Hormone Binding Globulin (SHBG) (1)

(Chimiluminescence)

20,7 nmol/L

(17,1–77,6)

13–03–2024

TSH [AC]

(ECLIA – Cobas ROCHE)

1,40 mUI/L

(0,27–4,20)

1,24

INFORMATION

Examen(s) non remboursé(s) :

Vitamine D

Nous avons bien enregistré votre demande d'envoi de vos résultats par courrier électronique. Vous pouvez à tout moment demander la suppression de cet envoi auprès du secrétariat du laboratoire

Les paramètres identifiés par « * » sont sensibles à la biotine. Prévoir un prélèvement plus de 8h après la dernière prise de vitamine B8, B7 ou H.

Lettre individuelle d'information remise au patient qui vise la réutilisation à des fins scientifiques (recherche) des échantillons et des données personnelles et médicales collectées par Biogroup (articles 13 et 14 du RGPD et article L1211-2 du Code de la Santé Publique) :

Dans le cadre de l'examen de biologie médicale réalisé par le laboratoire, ce dernier traite vos données à caractère personnel en qualité de responsable de traitement (échantillons biologiques et données associées) conformément aux dispositions du Règlement relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données (RGPD) et de la loi n° 78–17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés. Vous pouvez trouver une information complète sur https://biogroup.fr/politique_protection donnees personnelles/

Sauf opposition de votre part, vos échantillons ainsi que les données nécessaires et pertinentes de votre dossier médical pourront être réutilisés à des fins scientifiques (recherche) par le laboratoire dans le strict respect de la confidentialité qui s'y attache et de la réglementation applicable aux Données Personnelles.

Ainsi, **vos échantillons pourront être amenés à intégrer les collections d'échantillons biologiques humains** constituées par Biogroup (DC-2020-4014 et AC-2023-5435, ou leurs renouvellements ultérieurs). Cette réunion d'échantillons sélectionnés selon certains critères scientifiques permet la réalisation d'études dans le domaine de la santé.

Vos données et échantillons pourront également faire l'objet de transfert ou cession à l'un de nos partenaires académiques ou industriels dès lors qu'un projet de recherche aura été déposé auprès d'une autorité française compétente.

Dans cette hypothèse, vos données et échantillons pourront être conservés deux (2) ans après la dernière publication des résultats de la recherche, ou en cas d'absence de publication, jusqu'à la signature du rapport final de la recherche. Les données font ensuite l'objet d'un archivage pour la durée de vingt (20) ans.

D'autre part, **vos données pourront être collectées, enrichies et versées dans un entrepôt de données de santé** constitué en vue de faciliter leur utilisation ultérieure également à des fins de recherche, étude ou évaluation dans le domaine de la santé. Un entrepôt de données de santé est une base de données qui conserve un nombre important de données pseudonymisées afin de les mettre à disposition des acteurs dans le domaine de l'innovation en santé pour les besoins de leur programme de recherche et développement.

L'enrichissement de vos données pourra être effectué notamment à partir de votre dossier médical partagé et/ou du Système National des Données de Santé (SNDS).

En tout état de cause, le site <https://biogroup.fr/specialites/innovation-scientifique-recherche-medicale/> détaille pour chaque projet de recherche en cours : l'identité du responsable du projet, l'identité des partenaires éventuels, les dates de début et de fin, et les finalités poursuivies justifiant la réutilisation de vos échantillons ou le traitement de vos données personnelles. Cette page est le moyen de rester informé(e) sur les projets en cours chez Biogroup. **L'affichage des projets sur la page du site Biogroup vaut information au sens de la réglementation, aucune lettre individuelle complémentaire ne vous sera transmise.**

Vous disposez conformément à la Réglementation applicable aux Données Personnelles des droits d'accès aux données vous concernant, de rectification des données erronées, d'effacement des données, de limitation du traitement de vos données, et d'opposition au traitement de vos données.

Vous pourrez choisir d'exercer vos droits:

- En ligne <https://securetransfert.biogroup.fr/form/opposition-reutilisation-des-donnees>
- Auprès des laboratoires Biogroup : une lettre d'information complémentaire et un formulaire d'opposition sont disponibles au secrétariat.
- Auprès du délégué à la protection des données de Biogroup en ligne (dpo@biogroup.fr) ou par courrier postal adressé au Délégué à la Protection des Données, Laboratoire BIOGROUP, 1 rue Charles Péguy 67200 Strasbourg. Un modèle de lettre est disponible à l'adresse internet suivante : <https://biogroup.fr/documentation/formulaire-pdf-opposition-reutilisation>

Enfin vous pouvez également, le cas échéant, introduire une réclamation auprès de la CNIL www.cnil.fr.

Aucun projet de recherche utilisant vos échantillons ou vos données ne peut être engagé avant l'expiration d'un délai d'un mois à partir de la date de ce courrier. En l'absence d'opposition de votre part, vos échantillons et vos données pourront être utilisés à des fins scientifiques. En cas d'opposition de votre part, votre décision n'affectera pas votre prise en charge médicale habituelle et la qualité des soins que vous recevrez.

Vous conservez un droit d'opposition ultérieure à tout moment.

(1) Labo. exécutant : SELAS BIOLAM-LCD Plateau St-Denis – 70 Bd Anatole France 93200 ST DENIS ()

Validé par Dr Stéphanie DEMOULIN

S.DEMOULIN.
Stéphanie



Accréditation n°8-3020
Liste des sites et portées disponibles sur
www.cofrac.fr
Les examens identifiés par le symbole [AC] sont couverts par l'accréditation

SELAS ALPHABIO
LABORATOIRE CAVAILLON - FINESS 840018238

Demande AR2501040012 – Prélevé le 04–01–2025 08:47
Edité le 07–01–2025 19:24

Patient BOUXIROT Yann
Né(e) BOUXIROT Yann, 16–10–1976 – Sexe: M



INS non signée



Intervalle de référence

En cas de prélèvement à domicile,
merci de présenter ce qrCode à votre infirmière.



Antériorités

