

Programme de greffe de cellules souches hématopoïétiques
Hôpital Maisonneuve-Rosemont
Université de Montréal

Documentation requise pour consultation en greffe de cellules souches hématopoïétiques

Diagnostic : **APLASIE MÉDULLAIRE**
HÉMOGLOBINURIE PAROXYSTIQUE NOCTURNE (PNH)
SYNDRÔME MYÉLODYSPLASIQUE
SYNDRÔME MYÉLOPROLIFÉRATIF

1. Lettre médicale résumant la raison de consultation, la condition médicale du patient et son traitement.
2. Données hématologiques au diagnostic :
 - Formule sanguine complète et différentielle
 - Aspiration et biopsie médullaire
 - Étude de cytogénétique ou de FISH si disponible
 - Étude de biologie moléculaire si disponible
3. Données biochimiques au diagnostic
 - Urée et créatinine
 - Acide urique
 - LDH
 - Bilan hépatique
 - Paramètre hémolyse (PNH)
 - Étude cytométrie de flux
4. Données radiologiques au diagnostic
 - Radiographie pulmonaire
 - CT-scan si jugé nécessaire
5. Évolution post traitement avec contrôle du médullogramme si jugé nécessaire, étude cytogénétique ou de FISH ou de biologie moléculaire si disponible

Nous vous remercions de votre collaboration

Silvy Lachance, MD, FRCPC
Hématologue
Directrice du programme de greffe de cellules souches hématopoïétiques