

DEMANDE DE DIAGNOSTIC DE LA RAGE CHEZ L'HOMME
FICHE DE RENSEIGNEMENTS – * mention obligatoire
A renvoyer accompagnée des échantillons
Version du 19/09/2025

HÔPITAL :

Service :

Médecin* :

Courriel MSSanté* :

Tél :

Date de la demande :

PATIENT :

Nom* :

Prénom* :

NOM de naissance :

Date de naissance* :/...../..... Genre* M ☐ F ☐

Domicile (commune, CP) :|_|_|_|_|_|_|_|

Numéro d'identification patient :

Information préalable du patient

En vertu de l'article L 1211-2 du Code de la Santé Publique et de la Loi Informatique et Libertés, chaque patient doit être informé de l'utilisation possible à des fins de recherches des échantillons biologiques collectés et des données associées (dans le respect de la confidentialité) par le CNR de la rage (CNRR) et par l'unité LyEN qui l'héberge. Ces recherches portent sur le développement des techniques d'identification et de caractérisation des agents infectieux, et sur l'amélioration de la compréhension des mécanismes physiopathologiques qui leur sont associés. Toute recherche en matière de génétique humaine est exclue de cette démarche. Chaque patient peut, s'il le souhaite, refuser l'utilisation de ses prélèvements et/ou des données personnelles à des fins de recherches.

Suite à cette information, le patient (ou pour les mineurs : le(s) titulaire(s) de l'autorité parentale / pour les majeurs sous tutelle : le tuteur) ou son(s) représentant(s) légal (aux) (lorsque l'état clinique du patient le justifie ou en cas de décès du patient):

☐ **s'oppose(nt)** ou ☐ **ne s'oppose(nt) pas**

à l'utilisation secondaire des prélèvements et des données collectées dans le cadre de recherche sur **le développement des techniques d'identification et de caractérisation des agents infectieux, et sur l'amélioration de la compréhension des mécanismes physiopathologiques qui leur sont associés.**

Nom et signature du médecin ayant recueilli l'avis du patient :

Date :

Renseignements cliniques, biologiques et épidémiologiques

DATE DE DEBUT DES SYMPTÔMES* :/...../..... Type(s):

Date début des symptômes neurologiques (si différente):/...../..... Type(s):

Date d'hospitalisation :/...../.....

SIGNES CLINIQUES :

Signes neurologiques :

Céphalées : ☐ Photo-phonophobie : ☐

Troubles du comportement : ☐ Hallucinations : ☐ Agitation : ☐ Apathie : ☐

Confusion : ☐ Trouble conscience : ☐ Score Glasgow le plus bas :

Déficit moteur : ☐ Déficit sensitif : ☐ Aréflexie : ☐ Crises convulsives : ☐

Spasmes phobiques :

Hydrophobie ☐ Aérophobie ☐

Atteinte du système nerveux autonome :

Hypersalivation : ☐ Piloérection : ☐ Sudation excessive : ☐ Priapisme : ☐

Anomalies pupillaires : ☐ Troubles du rythme cardiaque : ☐ Anomalies tensionnelles : ☐

Dysfonction myocardique : ☐

Autre(s) symptôme(s) :

BIOLOGIE :

LCS

Cellularité : nombre de leucocytes : PNN : ☐ lymphocytes: ☐ panaché: ☐ autre: ☐
Protéïnorachie anormale : ☐ Glycorachie anormale : ☐

IMAGERIE :

IRM cérébrale anormale : ☐

Si oui, hypersignaux de la ligne médiane ? (tronc, hippocampes, thalamus, hypothalamus...) : ☐

DONNEES EPIDEMIOLOGIQUES

Profession du/de la patient(e) :

Voyages au cours des 12 mois précédents :

En FRANCE ☐ Région(s) : Date retour :/..../.... Durée du séjour: jours
A L'ETRANGER ☐ Pays : Date retour :/..../.... Durée du séjour: jours

Exposition à des animaux sauvages ou domestiques* :

Morsures : ☐ Griffures : ☐ Contact direct de salive avec muqueuse ou peau lésée : ☐

Préciser animal : Pays d'exposition : Date d'exposition :

Contact avec chauve-souris : ☐

Préciser nature du contact : Date d'exposition :

Vaccination antirabique* :

Vaccination antirabique préventive (Prophylaxie pré-exposition) : ☐

Si oui, date de primo-vaccination :

Si oui, résultat de sérologie antirabique éventuelle (date et titre) :

Prophylaxie post-exposition antirabique : ☐

Si oui, date :

Administration d'immunoglobulines antirabiques : ☐

Si oui, date :

REMARQUES EVENTUELLES :

Renseignements associés aux prélèvements biologiques transmis (cocher et compléter pour chaque prélèvement fourni)

La **biopsie cutanée** et **3 recueils salivaires séquentiels** (prélevés par exemple à 3-6 heures d'intervalle) constituent les prélèvements minimums requis pour la mise en œuvre du diagnostic **ante-mortem** de la rage chez l'homme. Une **biopsie cutanée** ou **cérébrale** est nécessaire au diagnostic **post-mortem**. **En l'absence de réception de ces prélèvements, la recherche de rage ne sera pas mise en œuvre** conformément à la description de notre processus analytique et les prélèvements reçus seront considérés comme non conformes pour le diagnostic de rage humaine. Des prélèvements de LCS et/ou de sérum peuvent éventuellement être adressés en complément, ainsi que d'autres prélèvements, après discussion avec les responsables du CNRR.

☐ **BIOPSIE CUTANEE** (Biopsie punch 4 mm, au niveau des follicules pileux de la nuque, sur tube sec)

Date et heure : .../.../... à ...h...

Référence :

☐ **SALIVES SEQUENTIELLES** (sur tube sec)

Salive n°1 Date et heure : .../.../... à ...h...

Référence :

Nature du prélèvement (*barrer la mention inutile*) : écouvillon / recueil liquide

Salive n°2 Date et heure : .../.../... à ...h...

Référence :

Préciser le type du prélèvement (*barrer la mention inutile*) : écouvillon / recueil liquide

Salive n°3 Date et heure : .../.../... à ...h...

Référence :

Préciser le type du prélèvement (*barrer la mention inutile*) : écouvillon / recueil liquide

☐ **BIOPSIE CEREBRALE** (diagnostic **post-mortem** - sur tube sec, sans milieu de transport)

Date et heure : .../.../... à ...h...

Référence :

☐ **SERUM** (sur tube sec) – en l'absence de vaccination antirabique préalable

Date et heure : .../.../... à ...h...

Référence :

☐ **LCS** (sur tube sec)

Date et heure : .../.../... à ...h...

Référence :

☐ **Autre(s) prélèvement(s), salives additionnelles**

Nature :

Nature :

Date et heure : .../.../... à ...h...

Date et heure : .../.../... à ...h...

Référence :

Référence :

Nombre total de prélèvements expédiés :

Conditions de conservation et envoi des prélèvements : congélation obligatoire

ENVOI DU MATÉRIEL BIOLOGIQUE

CNR de la Rage, à l'adresse suivante :

Centre National de Référence de la Rage

Institut Pasteur 25-28 rue du Docteur Roux 75724 Paris Cedex 15 France

Téléphone du CNRR : Laboratoire : 33 (0)1 45 68 87 50

Courriel du CNRR : cnrrage@pasteur.fr

Merci pour votre aide et pour votre collaboration

RESERVE AU CNRR :

Date et heure de réception : / / à ...h...

Par :

Nombre de prélèvements reçus :

Etat des prélèvements à réception : ☐ conforme
☐ non conforme

Motif :

Code patient : H...../.....