

Ordonnance du DFI sur l'analyse génétique humaine (OAGH-DFI)

du 14 février 2007

Le Département fédéral de l'intérieur,

vu l'art. 11, al. 2, de l'ordonnance du 14 février 2007 sur l'analyse génétique humaine¹,

arrête:

Art. 1 Description des analyses génétiques

Les personnes justifiant d'un titre mentionné à l'art. 6, al. 1, let. b à f, de l'ordonnance du 14 février 2007 sur l'analyse génétique humaine sont autorisées à effectuer les analyses moléculaires précisées dans l'annexe.

Art. 2 Entrée en vigueur

La présente ordonnance entre en vigueur le 1^{er} avril 2007.

14 février 2007

Département fédéral de l'intérieur:
Pascal Couchepin

RS 810.122.122

¹ RS 810.122.1; RO 2007 651

Annexe
(art. 1)

Description des analyses génétiques qui peuvent être effectuées en fonction du diplôme

Abréviations:

- C: spécialiste FAMH en analyses de chimie clinique
 H: spécialiste FAMH en analyses d'hématologie
 I: spécialiste FAMH en analyses d'immunologie clinique
 P: spécialiste FAMH en analyses de laboratoire médical (pluridisciplinaire)
 PM: spécialiste FMH en pathologie au bénéfice d'une formation approfondie en pathologie moléculaire
 x: analyse autorisée

Analyse	Est autorisé à l'effectuer				
	C	H	I	P	PM
Ataxie télangiectasie (syndrome de Louis-Bar); recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié			X	X	
Maladies des tissus connectifs (Ostéogénèse imparfaite, Ehlers Danlos, Ichthyose, syndrome de Marfan); recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié	X			X	
Maladie de Creutzfeldt-Jakob; Insomnie fatale familiale; Syndrome de Gerstmann-Sträussler					X
Détermination du sexe, utilisation lors de maladies héréditaires liées au chromosome X	X	X	X	X	
Hémochromatose, héréditaire; recherche d'une mutation	X	X		X	X
Hémoglobinoopathies; recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié lors de thalassémie, anémie falciforme		X		X	
Maladies d'hémostase; recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié lors d'hémophilies A et B, troubles du facteur II et du facteur V	X	X		X	

Analyse	Est autorisé à l'effectuer				
	C	H	I	P	PM
Déficits immunitaires, héréditaires; recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié lors de maladie granulomateuse chronique, SCID, syndrome de Wiskott-Aldrich		X	X	X	
Maladies du métabolisme des hydrates de carbone; recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié dans les cas suivants: intolérance au fructose, galactosémie, intolérance au glucose-galactose, glycogénose, mucopolysaccharidose	X			X	
Cancers, prédisposition héréditaire; recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié lors de: <ul style="list-style-type: none"> - Syndrome cardio-facio-cutané - Syndrome de Costello - Tumeur stromale gastro-intestinale - Cancer colorectal héréditaire non polypoïde - Paragangliome familial/phéochromocytome - Hyperparathyroïdie - tumeur mandibulaire - Leucémie myéломocyttaire juvénile - Syndrome de Li Fraumeni - Cancer du poumon - Mastocytose - Néoplasie endocrinienne multiple de type 1, 2a et 2b - Syndrome de Noonan - Maladie de von Hippel-Lindau 					X
Maladies lysosomiales; recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié lors de déficit en alpha-galactosidase (maladie de Fabry), déficit en bêtaglucosidase (maladie de Gaucher), déficit en hexosaminidase A et B (maladie de Sandhoff)	X			X	
Syndrome de McCune-Albright, dysplasie fibreuse					X
Troubles métaboliques et endocriniens; recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié lors de déficit en alpha 1-antitrypsine, déficit en acyl-CoA (medium chain)-dehydrogenase, diabète insipide, déficit en glycerolkinaase, déficit en 21-hydroxylase, maladie de Wilson, déficit en ornithinetranscarbamylase, porphyrines, testicule féminisant, déficit en stéroïde sulfatase, déficit en hormone de croissance	X	X	X	X	

Analyse	Est autorisé à l'effectuer				
	C	H	I	P	PM
Maladie de Hirschsprung					x
Maladie de Crohn (prédisposition)					x
Maladies du squelette; recherche d'une mutation ou d'un polymorphisme lié lors d'achondroplasie, hypochondroplasie, syndrome de Pfeiffer, de Jackson-Weis, d'Apert, de Crouzon, nanisme thanatophorique	x			x	