



Maladies du globule rouge

Responsable : Pr P. Aguilar-Martinez

Diagnostic génétique

Laboratoire membre du [Réseau DGOS](#) sur les maladies rares du globule rouge.

Membre du [Centre de compétence](#) des maladies rares du globule rouge et de l'érythroïèse du CHRU de Montpellier.

Explorations érythrocytaires

Etude de l'hémoglobine et de la membrane du globule rouge.

Maladies explorées : thalassémies, syndromes drépanocytaires, variants de l'hémoglobine, anomalies de la membrane, sphérocytose héréditaire, déficits enzymatiques (*G6PD*),...

Principaux gènes étudiés : gènes alpha et beta globine (*HBA1, HBA2* et *HB β*)

Autres gènes : gène de l'UDP-glucuronosyltransferase 1 (*UGT1A1*, maladie de Gilbert)...

Consultations

Centre de dépistage des maladies rares du globule rouge et du fer
(Laboratoire d'Hématologie, Hôpital Saint-Eloi, tél. 04 67 33 70 31)

Conseil génétique (Service de Génétique médicale du Pr D. Geneviève, Hôpital Arnaud de Villeneuve, tél. 04 67 33 65 64)

labo-hemato@chu-montpellier.fr

Tél. 04 67 33 70 31

Fax. 04 67 33 70 36

Afin de vous proposer du contenu enrichi et d'élaborer des statistiques de fréquentation, nous sommes susceptibles de déposer des cookies tiers sur votre machine. Cela ne peut se faire qu'en obtenant, au préalable, votre consentement pour chacun de ces cookies.

<https://www.chu-montpellier.fr/fr/hematologie-biologique/genetique-moleculaire/maladies-du-globule-rouge>

✓ OK, tout
accepter

Personnaliser