

# Réunion de la SOFFOET : fiche standardisée de présentation d'une observation personnelle

Dossier présenté par : L. Loeuillet  
Date de la présentation : 3 octobre 2014  
Lieu d'exercice : GHU Paris Centre  
Adresse mail : laurence.loeuillet@cch.aphp.fr

<b>Nom du fœtus</b> (3 premières lettres) : MAT	<b>Prénom</b> (id) :
<b>Date de naissance</b> : 30/01/14	
<b>IMG</b> <input checked="" type="checkbox"/> <b>MFIU</b> <input type="checkbox"/>	
<b>Terme</b> : 23 SA+5j	
<b>Avis diagnostique</b> <input type="checkbox"/> <b>Diagnostic fait</b> <input checked="" type="checkbox"/>	

**Antécédents familiaux, consanguinité : 0**

**Histoire de la grossesse, parité, premiers signes:**

- G1
- Ventriculomégalie à 22 SA (21 et 22 mm) et hydronéphrose

**Imagerie (données échographiques, IRM, TDM, radiographies squelette) + Examens (virologie, biochimie, autre) :**

Echographie : Ventriculomégalie majeure et rupture septale, corps calleux non vu, hypoplasie cérébelleuse, dysplasie rénale gauche

**Examen fœtopathologique macroscopique, signes dysmorphiques :**

Fœtus de sexe M , eutrophe (biométrie comprise entre les 50<sup>ème</sup> et les 75<sup>ème</sup> percentiles).

Age statural osseux en faveur d'un terme de 23 SA.

Fémurs un peu courts.

Macrocéphalie, hypertélorisme, micro-rétrognathisme et implantation basse de l'oreille gauche.

Dysplasie kystique diffuse du rein droit et dilatation modérée de l'uretère droit.

**Examen neuropathologique :**

Dilatation ventriculaire bilatérale massive, hypoplasie cérébelleuse, sténose de l'aqueduc de sylvius

**Examens de Génétique (caryotype, étude moléculaire) :**

- Caryotype sur LA: 46 XY, CGH-array normale

**Données iconographiques (insérer une ou plusieurs photos, compression) :**

