|  |
| --- |
| **A remplir par le demandeur** |
| **Partie générale** | **Date de la demande** |  |
| **Titre du projet/** |  |
| **Acronyme** *(facultatif)* |  |
| **Responsable du projet**(Nom Prénom Email) |  |
| **Institut / Unité / Équipe****Adresse** |  |
| **Nature de la demande :**  | [ ]  Prestation | [ ]  Collaboration Scientifique P2M2 impliqué : |
| **Nom du projet financeur ou ligne budgétaire ou adresse de facturation** |  |
| **Coordonnées des personnes responsables des échantillons**(Nom Prénom Email) |  |
| **Date butoir pour les résultats**  | \_ \_/\_ \_/\_ \_ \_ \_ |
| **Description et objectifs du projet** (12 lignes maximum) |  |
| **Echantillons** |  **Nature des échantillons** (plante/organe/cellule/compartiment subcellulaire) |  |
|  **État des échantillons** | [ ]  Forme brute : préciser (liquide/solide et lyophilisés/congelés/frais) [ ]  Forme extraite, protocole P2M2 : préciser [ ]  Forme extraite, autre protocole : préciser  |
|  **Extraction à prévoir**  | [ ]  Oui | [ ]  Non |
|  **Risques associés aux échantillons** (Traitement avec des produit chimiques, pathogènes…etc) | Traitement : |
| Niveau de confinement : [x]  NS1 [ ]  NS2 (cocher si OGM) |
| **Prestations** | [ ]  **Prestations analytiques** (cocher les cases correspondantes et préciser le nombre d'échantillons (n) par analyse) |
| **Profilage métabolique ciblé** | **Profilage isotopique ciblé** |
| **Métabolisme central** | [ ]  Acides aminés |  n =  | [ ]  Acides organiques et acides aminés par GC-MS | n = |
| [ ]  Acides gras (graines) |  n = | **Profilage métabolique non ciblé** |
| [ ]  Sucres, polyols et acides organiques |  n =  | [ ]  Profilage non ciblé **GC**-MS | n = |
| [ ]  Phytohormones |  n =  | [ ]  Profilage non ciblé **LC**-MS | n = |
| **Métabolisme spécialisé** | [ ]  Flavonols |  n = | **Analyses complémentaires** |
| [ ]  Glucosinolates |  n = | [ ]  Analyses statistiques multivariées | n = |
| [ ]  Polyamines |  n = | [ ]  Dosage global carbone et azote | n = |
| [ ]  Polyphénols simples (liste limitée) |  n = |  |
| [ ]  Tanins condensés (total procyanidines et degré de polymérisation moyen) |  n = |
| [ ]  Composés Organiques Volatils (COVs) |  n = |
|  **Forme des résultats souhaitée** (Enlever les mentions inutiles) | Données brutes (non retraitées)Calculs de concentrations/teneurs (données retraitées) |
| [ ]  **Développement méthodologique** |
|   | [ ]  **Analyse de molécules hors catalogue**[ ]  **Ingénierie logiciel et retraitement des données** |
| **Précisez votre demande** (type de molécules, type d’analyse, type de retraitement, développement logiciels) |  |
|  **Protocoles disponibles**  |  |
|  **Coordonnées des personnes souhaitant participer au développement**(Nom Prénom Email) |  |
| [ ]  **Formation aux analyses phytochimiques sur P2M2** |
|  **Coordonnées des personnes à former**(Nom Prénom Email, préciser leur statut professionnel) |  |

|  |
| --- |
| ***Réservé à P2M2*** |
|  | Vérification technique de la demande | Date : \_ \_/\_ \_/\_ \_ \_ \_ | Visa : |
| Besoin de complément d'information | [ ]  Oui | [ ]  Non |
| Rencontre avec personne concernée | [ ]  Oui | [ ]  Non |
| Validation technique (obligatoire) | [ ]  Oui | [ ]  Non |
| Validation scientifique (si besoin) | [ ]  Oui | [ ]  Non |
| Tarifs | [ ]  Interne [ ]  BioGenOuest  | [ ]  Extérieurs académiques  [ ]  Extérieurs privés  |
| [ ]  Autres : |
| Documents contractuels établis (devis, convention, contrat,...) |  |