

Indicatie:	BLOED	WANG-SLIJMVLIES
INWENDIGE GENEESKUNDE EN METABOLE AFWIJINGEN		
α1-antitrypsine deficiëntie (α1AT, AAT)	500	☐ ⊕
Androgeenreceptor (CAG repeat)	501	☐ ⊕
Apolipoproteïne E (ApoE)	502	☐ ⊕
Familiale diabetes (MODY) ☞☞☞ (specifieer type: _____)	503	☐ ⊕
Familiale hyperlipidemie/hypercholesterolemie (LDLR, APOB)	504	☐ ⊕
Fenylketonurie (PKU) en verwante aandoeningen ☞☞☞	506	☐ ⊕
Gilbert syndroom (UGT1A1)	507	☐ ⊕
Glucocorticoid-remedieerbaar aldosteronisme (GRA)	521	☐ ⊕
Gonadale dysgenese (bij XY) (SRY)	508	☐ ⊕
Hereditaire hemochromatose (HFE1)	509	☐ ⊕
21-hydroxylase deficiëntie (adrenale hyperplasie, CYP21) ☞☞☞	510	☐ ⊕
Medium-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiëntie (MCAD) ☞☞☞	511	☐ ⊕
Methyleentetrahydrofolaatreductase deficiëntie (MTHFR; 677C>T of A222V)	512	☐ ⊕
Mucoviscidose (CF, CFTR)	513	☐ ⊕ 520 ☐
Pancreatitis, hereditaire (PRSS1) ☎ ☞☞☞	514	☐ ⊕
Pancreatitis, idiopatische		
CFTR	515	☐ ⊕
SPINK	516	☐ ⊕
Periodische koortssyndromen		
Familiale Middellandse Zeekoorts (FMF) ☎ ☞☞☞	505	☐ ⊕
HyperIgD, TRAPS,... ☎ ☞☞☞	517	☐ ⊕
Primaire pulmonale (arteriële) hypertensie (PPH1, BMPR2)	522	☐ ⊕
Renale cysten, diabetes (HNF1B)	523	☐ ⊕
Rendu-Osler-Weber (ENG, ALK1)	524	☐ ⊕
Shwachman-diamond syndroom (SDS, SBDS)	525	☐ ⊕
Steroid sulfatase deficiëntie (STS) ☎ ☞☞☞	518	☐ ⊕ ⊕
Andere: _____	519	☐ ⊕

Indicatie:	BLOED	TUMOR-WEEFSEL
FAMILIALE KANKERSYNDROMEN EN KANKER-GERELATEERDE SYNDROMEN		
Cowden syndroom (PTEN)	721	☐ ⊕
Erfelijke borst- en ovariumkanker ☎		
BRCA1, BRCA2	722	☐ ⊕
CHEK2 c.1100delC	738	☐ ⊕
Erfelijke colontumoren (HNPCC) ☎	723	☐ ⊕
Microsatelliet (MSI)-analyse	724	☐ ⊕ 736 ☐
Familiale adenomateuze polyposis coli (FAP)	725	☐ ⊕
Familiale melanomen (CDKN2A, P16(INK4), p14(ARF))	726	☐ ⊕
Li-Fraumeni (p53, TP53)	727	☐ ⊕
Multipole endocriene neoplasie 1 (MEN1)	728	☐ ⊕
Multipole endocriene neoplasie 2 (MEN2A, MEN2B, RET), schildklierkarcinoom (FMTC), familiale Hirschsprung	729	☐ ⊕
Neurofibromatose 1 (NF1) ☎ ☞☞☞ ☎	730	☐ ⊕
Neurofibromatose 2 (NF2) ☎ ☞☞☞	731	☐ ⊕
Paraganglioma, feochromocytoom e.a.		
SDHD	737	☐ ⊕
SDHB	739	☐ ⊕
Recessieve polyposis (MYH-geassocieerde polyposis of MAP) ☎	732	☐ ⊕
Retinoblastoma ☞☞☞	733	☐ ⊕
Von Hippel-Lindau (VHL)	734	☐ ⊕
Andere: _____	735	☐ ⊕

LEGENDE

- ZIV - Diagnoseregul**
- ☎ enkel na overleg, of met uitgebreid klinisch verslag
 - ☞☞☞ bloedstaaf of DNA wordt doorgestuurd naar elders
 - ☎☎ staaf van beide ouders toevoegen
 - ☎ vers bloedstaaf vereist
 - ⊕ bloed, citraat, 2,5-5 mL tube
 - ⊕⊕ bloed, heparine, 10 mL tube
 - ⊕⊕⊕ bloed, EDTA, 10 mL tube

Indicatie:	BLOED	WANG-SLIJMVLIES
NEUROLOGISCHE EN NEUROMUSCULAIRE AANDOENINGEN		
Amyotrofe laterale sclerose (ALS), familiaal (SOD1)	474	☐ ⊕
Charcot-Marie-Tooth (CMT)		
CMT type IA (CMT1A, PMP22 duplicatie)	475	☐ ⊕
Andere types: _____ ☞☞☞	476	☐ ⊕
Duchenne/Becker spierdystrofie (DMD)	477	☐ ⊕
Dystonie (DYT1)	479	☐ ⊕
Episodische ataxie (EA2, CACNA1A)	480	☐ ⊕
Facio-scapulo humerale dystrofie (FSHD)	478	☐ ⊕
Familiale migraine (CACNA1A, ATP1A2, SCN1A)	481	☐ ⊕
Friedreich's ataxie (FRDA, frataxin)	430	☐ ⊕
FXTAS (FMR)	445	☐ ⊕
Hereditaire drukneuropathie (HNPP, PMP22 deletie)	431	☐ ⊕
Huntington (HD)	432	☐ ⊕
Kennedy syndroom (SBMA)	433	☐ ⊕
Leber Hereditaire Optische Neuropathie (LHON) ☞☞☞	434	☐ ⊕
Mitochondriale diabetes, MELAS (tRNA ^{Leu} 3243A>G)	435	☐ ⊕
Mitochondriale pathologie ☎ ☞☞☞	436	☐ ⊕
Myotone dystrofie (ziekte van Steinert)	437	☐ ⊕
Oculopharyngeale musculaire dystrofie (OPMD)	438	☐ ⊕
Spastische paraplegie, autosomaal dominant		
Spastine (SPG4)	439	☐ ⊕
Andere types: _____	440	☐ ⊕
Spinale musculaire atrofie (SMA, Werdnig-Hoffmann, Kugelberg-Welander)	441	☐ ⊕
Spinocerebellaire ataxie		
SCA1, 2, 3, 6, 7	442	☐ ⊕
Andere types: _____	443	☐ ⊕
Andere: _____	444	☐ ⊕
CARDIOLOGIE		
Brugada syndroom ☎	485	☐ ⊕
Familiale hypertrofe cardiomyopathie (HCM) ☎	486	☐ ⊕
Familiale gedilateerde cardiomyopathie (DCM) ☎	487	☐ ⊕
Lang QT syndromen ☎	488	☐ ⊕
Andere: _____	489	☐ ⊕
FARMACOGENETISCHE BEPALINGEN		
Cytochroom P450 (specifieer geneesmiddel: _____)	531	☐ ⊕
Fuoro-uracil toxiciteit (DPYD) ☎	532	☐ ⊕
Floxaciline of Abacavir toxiciteit (HLA-B*5701)	535	☐ ⊕
HCV behandelingsprognose (IL28B)	536	☐ ⊕
Thiopurine S-methyltransferase deficiëntie (TPMT) ☎	533	☐ ⊕
UGT1A1 deficiëntie	537	☐ ⊕
Andere: _____	534	☐ ⊕
ANDERE		
HLA-typing		
Narcolepsie	581	☐ ⊕
Coeliakie	588	☐ ⊕
Voor andere HLA-bepalingen zie aanvraagbon 3022a HILA (Rode Kruis)		
Rhesus genotypering ☎☎	585	☐ ⊕
X-inactivatie ☎	586	☐ ⊕ 587 ☐
Zygositeitsbepaling (geen staaf van ouders nodig)	582	☐ ⊕ 584 ☐
Aanvraag voor andere indicatie en/of op niet voorziene staafsoort (andere dan bloed, wangslimvlies, tumorweefsel)		
Enkel na overleg met het laboratorium (specifieer staafsoort: _____)☎	583	☐
Aanvraag weefselkweek Enkel voor speciale indicaties en/of na overleg ☎		
Aanleg van EBV cellijn (lymfoblasten)(4 tubes)	598	☐ ⊕
Aanleg van fibroblasten cultuur (huidbiopt)	597	☐
Te versturen naar:		

Andere (specifieer staafsoort: _____)	595	☐