

AANVRAAGFORMULIER GENETISCH ONDERZOEK
VOOR MALIGNIE CELLEN (VERWORVEN AANDOENINGEN)

IDENTIFICATIE PATIËNT (afzonderlijk formulier per patiënt vereist)	IDENTIFICATIE AANVRAGER
Naam en voornaam: Geboortedatum: Geslacht: M / V Adres: Naam ziekteverzekering: Lidnummer: KG1/KG2:/..... Indien patiënt gehospitaliseerd: Erkeningsnummer ziekenhuis : Hospitalisatiedienst : Hospitalisatiedatum :	Naam en voornaam: RIZIV-nummer: Adres / afdeling / telefoon / fax: Handtekening Kopie resultaat naar: (adres)
KLINISCHE INFORMATIE (verplicht) (Artikel 33, K.B. 10.11.2012 - in werking 1.1.2013, betreffende de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen: elke aanvraag wordt gevalideerd door een erkend klinisch geneticus)	
.....	
Duid verder aan welk onderzoek u voor welke aandoening aanvraagt.	
AANVRAAGDATUM: DATUM AFNAME:/...../....., uur: <input type="checkbox"/> dringend: gelieve enkel aan te kruisen bij een nieuwe diagnose, een herval of voor de keuze van therapie (motiveer bij "klinische informatie")	
TYPE LICHAAMSMATERIAAL: <input type="checkbox"/> EDTA-bloed <input type="checkbox"/> heparine bloed voor CD3-selectie (2 tubes) <input type="checkbox"/> beenmerg <input type="checkbox"/> vocht <input type="checkbox"/> biopt <input type="checkbox"/> EDTA-bloed voor isolatie cf-DNA <input type="checkbox"/> andere:.....	
ZIEKTESTADIUM	BEHANDELINGSSTADIUM
<input type="checkbox"/> diagnose <input type="checkbox"/> follow-up (datum diagnose:) <input type="checkbox"/> stabiel (geen remissie, progressie of herval) <input type="checkbox"/> remissie <input type="checkbox"/> progressie / herval Artikel 33 ¹ : <i>Genetisch onderzoek bij de follow-up van een maligne aandoening wordt voorgeschreven in het kader van een oncologisch zorgprogramma. Progressie of herval na een eerste jaar follow-up wordt als een nieuwe diagnostische fase beschouwd.</i> <input type="checkbox"/> ziekestadium niet van toepassing: donor voor transplantatie	<input type="checkbox"/> vóór een beenmergtransplantatie (BMT) / stamceltransplantatie (SCT) <input type="checkbox"/> na een beenmergtransplantatie (BMT) / stamceltransplantatie (SCT) geslacht donor: M / V
AANGEVRAAGD ONDERZOEK	
E = bloed op EDTA; H = bloed op natrium-heparine; HBM = vers beenmerg; T = tumorbipt; V = vriesbipt tumor BEOORDELING TRANSPLANTATIE (DONORCHIMERISME) E <input type="checkbox"/> bepalen DNA-profiel donor (naam + geboortedatum acceptor:) E <input type="checkbox"/> bepalen DNA-profiel acceptor ! staal af te nemen vóór de transplantatie E of HBM <input type="checkbox"/> bepalen DNA-profiel acceptor na de transplantatie (datum transplantatie:) Artikel 33bis ² : <i>aanrekening aan de ZIV kan voor maximum 6 analyses in het 1ste jaar follow-up na de allogene hematopoïetische stamceltransplantatie en voor maximum 4 analyses per jaar tijdens de follow-up in het 2de t.e.m. het 5de jaar na de transplantatie.</i>	
DIAGNOSE EN OPVOLGING VAN EEN MALIGNIE AANDOENING (specificaties: zie ommezijde)	
<input type="checkbox"/> conventionele karyotypering <input type="checkbox"/> moleculaire karyotypering (array-CGH) <input type="checkbox"/> FISH	

Herhaal naam patiënt a.u.b.:

Indien u het type onderzoek niet specificeert, kiest het laboratorium de methodologie. Naargelang de klinische context en reeds bekomen resultaten kan afgeweken worden van het aangevraagde type onderzoek.

Artikel 33:

! Cumulregel: voor de diagnose van een maligne aandoening zijn conventionele karyotypering en moleculaire karyotypering niet cumuleerbaar tenzij op expliciete klinische indicatie, met motivering vermeld in het voorschrift.

Tijdens de follow-up kunnen maximum 6 analyses in het 1^{ste} jaar volgend op de diagnose en maximum 4 analyses per jaar van het 2^{de} t.e.m. het 5^{de} jaar follow-up aan de ZIV aangerekend worden. Vanaf het 6^{de} jaar follow-up kan er maximum één analyse per jaar per soort staal (maximum twee verschillende staalsoorten) aangerekend worden.

E = bloed op EDTA; H = bloed op natrium-heparine; HBM = vers beenmerg; T = tumorbipt; V = vriesbipt tumor

Hematologische aandoeningen

Acute leukemie

HBM/H acute lymfatische leukemie (ALL)

B-ALL

T-ALL

HBM acute myeloïde leukemie (AML)

specifieer:

Myelodysplasie

HBM myelodysplastisch syndroom (MDS)

RA (refractaire anemie)

RARS (refractaire anemie met ringsideroblasten)

RAEB (refractaire anemie met blasten-exces)

RAEBt (RAEB in transformatie)

Chronische myeloproliferatieve neoplasmen

HBM CMML (chronische myelomonocytaire leukemie)

atypische CML

JMML (Juvéniele myelomonocytaire leukemie)

HBM myeloproliferatieve ziekte (MPD)

PV (polycythemía vera)

MF (myelofibrose)

ET (essentiële trombocytémie)

HBM/H chronische myeloïde leukemie (CML)

blastische fase

chronische fase

Vaste tumoren

T/V hersentumor; specificeer:

T/V tumor weke delen; specificeer:

T/V pediátrische tumor; specificeer:

T/V renaal carcinoom; specificeer:

T/V andere; specificeer:

Lymfoom

HBM/H chronische lymfoproliferatieve aandoening (CLD)

CLL (chronische lymfocytáire leukemie) B - T

PLL (prolymfocytáire leukemie) B - T

HCL (*hairy cell* leukemie)

SLVL (splénisch lymfoom met villeuze lymfocytén)

WM (Waldenström macroglobulinémie)

PCL (plasmacel-leukemie)

ATLL (*adult T-cell* leukemie/lymfoom)

Sézary

HBM/T lymfoom

Hodgkin lymfoom (HL)

non-Hodgkin:

MCL (mantelcel-lymfoom)

FL (folliculáir lymfoom)

DLBCL (diffuus grootcellig B-cel lymfoom)

MALT lymfoom

Burkitt lymfoom

ALK lymfoom (anaplastisch grootcellig lymfoom)

andere:

HBM multipel myeloom

HBM hyper-eosinofiel syndroom (HES)

HBM andere:

Gelieve stalen op kamertemperatuur te bewaren en binnen 24u na afname aan het laboratorium te bezorgen, af te leveren vóór 17 uur (op vrijdag vóór 14u).

Gelieve elk staal te voorzien van de volledige naam en geboortedatum van de patiënt.

Verstuur naar: UZ Gent, Medisch onderzoeksgebouw-Stalen Medische Genetica, De Pintelaan 185, 9000 Gent.

Meer informatie over afname, bewaren en transport van specifieke weefsels en over de specifieke testen: <http://medgen.ugent.be>

¹ Artikel 33 "K.B. 10.11.2012" (in werking 1.1.2013) betreffende de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen; Afdeling II. Genetische onderzoeken

² Artikel 33bis "K.B. 07.06.2007" (in werking 1.8.2007) betreffende de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen; Moleculaire Biologische testen op menselijk genetisch materiaal bij verworven aandoeningen.