

# Aanvraagformulier

## Postnataal genetisch onderzoek voor constitutionele (aangeboren) aandoeningen

CENTRUM MEDISCHE GENETICA UZ GENT

T +32 9 332 24 77

F +32 9 332 65 49

Buizenpost: 2477

Gelieve de stalen op kamertemperatuur te bewaren en binnen 24 – 48u na afname aan het laboratorium te bezorgen. Gelieve elk staal te voorzien van de volledige naam en geboortedatum van de patiënt. Verstuur naar: UZ Gent, Medisch onderzoeksgebouw – Stalen Medische Genetica, ingang 34, C. Heymanslaan 10, 9000 Gent. Meer informatie over afname, bewaren en transport van specifieke weefsels en over de specifieke testen: [www.cmgg.be](http://www.cmgg.be) / [www.uzgent.be/nl/zorgaanbod/mdspecialismen/CMGG](http://www.uzgent.be/nl/zorgaanbod/mdspecialismen/CMGG).

### IDENTIFICATIE PATIËNT (afzonderlijk formulier per patiënt vereist)

Naam en voornaam \_\_\_\_\_  
 Geboortedatum \_\_\_\_\_  
 Rijksregisternummer \_\_\_\_\_  
 Geslacht M / V \_\_\_\_\_  
 Adres \_\_\_\_\_

Naam ziekteverzekering \_\_\_\_\_  
 Lidnummer \_\_\_\_\_ KG1/KG2 \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

### Indien patiënt gehospitaliseerd

Erkenningsnummer ziekenhuis \_\_\_\_\_  
 Hospitalisatiedienst \_\_\_\_\_  
 Hospitalisatiedatum \_\_\_\_\_

### IDENTIFICATIE AANVRAGER

Naam en voornaam \_\_\_\_\_  
 RIZIV-nummer \_\_\_\_\_  
 Adres / afdeling / telefoon / fax \_\_\_\_\_

Handtekening \_\_\_\_\_

Kopie resultaat naar: (adres) \_\_\_\_\_

AANVRAAGDATUM \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

AFNAME DOOR \_\_\_\_\_

DATUM AFNAME \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_, uur \_\_\_\_\_

of  STAAL REEDS IN LABORATORIUM

TYPE LICHAAMSMATERIAAL:  bloed  wangbrush  huidbiopt  andere:

### INDICATIE/VRAAGSTELLING

- bevestiging/uitsluiting van klinische diagnose
- dragerschaponderzoek voor X-gebonden of autosomaal recessieve aandoening (\*)
- familiaal risico  partner drager  consanguïniteit met partner  gameetdonor  andere: \_\_\_\_\_
- predictief onderzoek (\*) (enkel na consultatie in genetisch centrum; twee onafhankelijke stalen vereist)
- ander gericht mutatie-onderzoek (\*)
- segregatie variant in de familie  germinaal nazicht van tumorale mutatie/variant  bevestiging resultaat op onafhankelijk staal
- ouder van kind/foetus met genetische aandoening (chromosomen- of DNA-onderzoek, trio analyse bij exoomsequencing) (\*)
- stockeren DNA (EDTA-bloed)  aanleg EBV-celliijn (natrium-heparine bloed)  aanleg fibroblastcultuur (huidbiopt in steriel fysiologisch medium)
- heranalyse WES/SeqCap data  aanleg lymfocytencultuur voor cDNA-onderzoek (EDTA-bloed)
- (uitbreiding analyse: extra genpanel)

(\*) !! vul "relevante informatie over familieleden" in – omcirkel het gen in de lijst op de keerzijde

### KLINISCHE INFORMATIE VERPLICHT

(Artikel 33, K.B. 10.11.2012 - in werking 1.1.2013, betreffende de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen: de klinische vraagstelling moet behoorlijk ingevuld zijn)

Symptomatisch  Asymptomatisch  Klinische status (nog) niet gekend

in bijlage klinisch verslag / checklist (soms verplicht!, zie checklists op <http://cmgg.be> – Zorg – Zorgverlener - Test-specifieke vragenlijsten)



Universitair Ziekenhuis Gent  
 C. Heymanslaan 10 | B 9000 Gent  
[www.uzgent.be](http://www.uzgent.be)

Herhaal naam patiënt a.u.b.: \_\_\_\_\_

**RELEVANTE INFORMATIE OVER FAMILIELEDEN** **ouders consanguïen** **partner reeds genetisch onderzocht**

naam en geboortedatum partner: \_\_\_\_\_

resultaat: \_\_\_\_\_

 **familie(lid-) reeds genetisch onderzocht:**

naam en geboortedatum indexpatiënt familie: \_\_\_\_\_

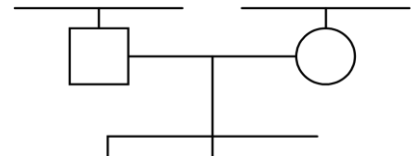
relatie met indexpatiënt: \_\_\_\_\_

gendefect in de familie: \_\_\_\_\_

genetisch centrum waar onderzoek gebeurde: \_\_\_\_\_

**Stamboom**

man / vrouw / geslacht onbekend      aangetaste man / vrouw  
  overleden man / vrouw      drager / draagster  
  consanguïteit

**Stamboom – vermeld namen en geboortedata; duid te onderzoeken persoon met een pijl aan; gebruik de symbolen volgens de legende.****AANGEVRAAGD ONDERZOEK**

E = bloed op EDTA (5ml) of minstens 50µg gDNA H = bloed op natrium-heparine; B = borsteltje wangcellen; T = tumormateriaal vereist

!! staal onmiddellijk na afname bezorgen (binnen 24h – kamertemperatuur); ☼ = neem vooraf contact met labo

! patiënten moeten voldoen aan volgende inclusiecriteria: <https://www.cmgg.be/assets/bestanden/nl/Procedure-borstcarcinoom.pdf>; gelieve deze te vermelden op de aanvraag\* zie overzicht van de genen op <https://www.cmgg.be/nl/zorgverlener/labgide/constitutioneel-genetische-aandoeningen><sup>2</sup> EDTA-bloedstaal van beide ouders gewenst<sup>3</sup> klinische checklist vereist (zie <https://www.cmgg.be/nl/zorgverlener/formulieren/test-specifieke-vragenlijsten>)**FERTILITEITSPROBLEEM, DSD**H  Subfertiliteit, infertiliteit, herhaald miskraam: conventionele karyotyperingE  Verstoorte spermatogenese (microdeleties Y-chr.)E  Azoöspermia door CAVD (CFTR)E  Prematuur ovarieel falen, FMR1-gerelateerdE  Disorder of Sex Development-Primary Ovarian Insufficiency / HypogonadotropieHypogonadisme DSD-POI-HH (genpanel) <sup>1,2</sup>H  Klinefelter syndroomH  Turner syndroom**IVF, GAMEETDONOR, CONSANGUÏNITEIT**H  Conventionele karyotyperingE  Dragerschap mucoviscidose/ CF (CFTR)

Etnische afkomst: \_\_\_\_\_

E  Dragerschap spinale muscul. atrofie/ SMA (SMN1)E  Dragerschap Fragiele-X syndroom (FMR1)**ONTWIKKELINGSSTOORNISSEN, VERSTANDELIJKE BEPERKING EN EPILEPSIE**H  Conventionele karyotyperingE  Moleculaire karyotyperingE  Angelman syndroom (methylatie chr. 15)E  Fragiele-X syndroom (FMR1)E  Prader-Willi syndroom (methylatie chr. 15)E  Rett syndroom (MECP2)H  Trisomie 21 / syndroom van DownH  Ander syndroom: \_\_\_\_\_E  Uniparentale disomie - specificeer het chromosoom: 7 – 11 - 14 – 15 – 16

ook EDTA bloedstaal van beide ouders nodig!

E  Verstandelijke beperking & epilepsie (genpanel) <sup>1</sup>

ook EDTA bloedstaal van beide ouders nodig!

**Ouder/familie(lid) van index patiënt:**H  Conventionele karyotyperingE  Segregatie-analyse: nazicht genetisch defect gevonden in proband**METABOLISME, BLOED, ADEMHALING, SPIJSVERTERING, NIEREN**E  Congenitaal Centraal Hypoventilatie Syndroom (PHOX2B)E  Ziekte van Fabry (GLA)

man: enkel na bevestiging deficiëntie alpha-galactosidase

E  Erfelijke hemochromatose type 1 (HFE)

concentratie serumferritine: \_\_\_\_\_

transferrine-saturatie (%): \_\_\_\_\_

E  Heterotaxie/Primaire Ciliaire Dyskinesie (genpanel) <sup>1,2</sup>

Mucoviscidose / cystic fibrosis/ CF, CFTR-gerelateerde aandoeningen (CFTR)

E (of B)  50 frequente mutaties (eerstelijns onderzoek)

Etnische afkomst: \_\_\_\_\_

E  volledige screening CFTR-genE  Nefropathie (genpanel) <sup>1,2</sup> ook EDTA bloedstaal van beide ouders nodig!E  Pancreatitis, hereditaire (PRSS1, SPINK1)E  Pancreatitis, idiopatische (CFTR)E  Proteïne S (alfa) deficiëntie (PROS1)

vrije proteïne S waarden: \_\_\_\_\_

E  Polycystische nieren (PKD1, PKD2)**AFWIJKENDE GROEI / BOTAANDOENINGEN**E  Achondrogenese type 2 (COL2A1)E  Achondroplasie (hotspot analyse FGFR3) <sup>1</sup>E  Acrocapitofemorale dysplasie (IHH)E  Brachydactylie type A1 (IHH)E  Buschke-Ollendorf syndroom (LEMD3)E  Craniosynostose/Apert Syndroom (hotspot FGFR2) <sup>1</sup>E  Craniosynostose Boston Type (MSX2)E  Ectrodactylie; cleft lip/palate syndroom type 3; ectodermale dysplasie (genpanel) <sup>1</sup>E  Feingold syndroom (MYCN)E  Hypochondrogenese (COL2A1)E  Hypochondroplasie (hotspot analyse FGFR3) <sup>1</sup>E  Kniest dysplasie (COL2A1)E  Leri-Weill dyschondrosteosis (SHOX)E  Melorheostose (LEMD3)E  Muenke syndroom (hotspot analyse FGFR3) <sup>1</sup>E  Multipole epifysaire dysplasie, AD (COL2A1)E  Multipole epifysaire dysplasie, AR (SLC26A2)E  Osteogenesis imperfecta / Osteoporose (genpanel) <sup>1</sup>E  Osteopoikilose (LEMD3)E  Saethre-Chatzen syndroom (TWIST1)E  Skeletdysplasie (genpanel) <sup>1,2</sup> ook EDTA bloedstaal van beide ouders nodig!E  Spondylo-epifysaire dysplasia congenitaal (COL2A1)E  Spondylo-megaepifysaire-metafysaire dysplasie (NKX3-2)E  Stickler syndroom (COL2A1, COL11A1, COL11A2, COL9A1, COL9A2)E  Thanatofore dysplasie (hotspot analyse FGFR3) <sup>1</sup>**BINDWEEFSEL, BLOEDVATEN, HUID, CILIA**E  Arteriële tortuositeit syndroom (SLC2A10, FBLN4 (=EFEMP2))E  Beals-Hecht syndroom/ Congenitale Contracturale Arachnodactylie (CCA) /

Arthrogrypose Distale Type 9 (FBN2)

E  Bicuspid aortaklep, bicuspid aortic valve (SMAD6, NOTCH1, NKX2.5, GATA5)E  Brugada syndroom (SCN5A)E  Cardiopathie panel (genpanel) <sup>1,2</sup> ook EDTA bloedstaal van beide ouders nodig!E  Catecholaminerge polymorfe ventrikeltachycardie (RYR2)E  Cerebral small vessel disease (COL4A1, COL4A2)E  Cilioopathie (genpanel) <sup>1</sup> ook EDTA bloedstaal van beide ouders nodig!

**Herhaal naam patiënt a.u.b.:**

- Congenitale structurele hart afwijkingen ([genpanel](#))<sup>†</sup>  
ook EDTA bloedstaal van beide ouders nodig!
- Cutis laxa ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Ehlers-Danlos syndroom, EDS ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Familiale thoracale aorta aneurysmata ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Gegeneraliseerde arteriële calcificatie in de kinderjaren, GACI (*ENPP1, ABCC6*)
- Geïsoleerde retinale arteriële tortuositeit (*COL4A1, COL4A2*)
- Geroderma osteodysplasticum ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Hemorragische stroke (*COL4A1, COL4A2*)
- Hereditary angiopathy with nephropathy, aneurysms and muscle cramps syndrome (HANAC) (*COL4A1, COL4A2*)
- Huidaandoeningen ([genpanel](#))<sup>†</sup> ook EDTA bloedstaal van beide ouders nodig!
- Hypertrofe cardiomyopathie ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Idiopathische witte stofletsels (*COL4A1, COL4A2*)
- Long QT syndroom (*SCN5A, KCNH2, KCNQ1*)
- Marfan syndroom (*FBN1*)
- Occipitaal hoornsyndroom; Distale Spinale Musculaire atrofie (X-linked distal SMA) (*ATP7A*)
- Porencefalie (*COL4A1, COL4A2*)
- Pseudoxanthoma Elasticum (PXE) (*ABCC6, ENPP1, GGX, VEGFA* [hotspots])
- PXE-like syndroom met stollingsziekte (*GGCX*)
- Vasculaire mineralisatie (*ANKH, NTSE(=CD73), ENPP1*)
- Weill-Marchesani syndroom (*ADAMTS10, ADAMTS17, FBN1, LTBP2*)

**NEUROLOGISCHE EN NEUROMUSCULAIRE AANDOENINGEN**

- Ataxie-spastische paraplegie ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Ataxia telangiectasia (*ATM*)
- Bethlem myopathie (*COL6A1, -6A2, -6A3, -12A1*)
- Bewegingsstoornissen ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- CADASIL (*NOTCH3*)
- Charcot-Marie-Tooth type 1A/ CMT1A (*PMP22-dup*)
- Fragiele X geassocieerd Tremor-Ataxie syndroom/ FXTAS (*FMR1*)
- Hereditaire drukneuropathie/ HNPP (*PMP22-deletie*)
- Leukodystrofie ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Neurodegeneratie met ijzerstapeling in de hersenen (NBA) ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Neuromusculaire dystrofie ([genpanel](#))<sup>†,2</sup>  
ook EDTA bloedstaal van beide ouders nodig!
- Myelosclerose myopathie (*COL6A1, -6A2, -6A3, -12A1*)
- Myotone dystrofie type 1, ziekte van Steinert (*DMPK*)
- Paroxysmale-episodische stoomissen ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Progressieve myoclonale epilepsie (PME) ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Spinale musculaire atrofie/ SMA, Werdnig-Hoffmann, Kugelberg-Welander (*SMN1*)
- Stroke ([genpanel](#))<sup>†,3</sup>
- Ullrich congenitale spierdystrofie (*COL6A1, -6A2, -6A3, -12A1*)
- Ziekte van Huntington

**OFTALMOGENETICA EN OTOGENETICA**

- Achromatopsie (*CNGB3, CNGB3*)
- Aniridia (*PAX6*)
- Anterieure segment dysgenese (*FOXC1, PITX2, PITX3, FOXE3*)
- Best (vitelliforme) maculaire dystrofie (*BEST1, PRPH2, IMPG1, IMPG2*)
- Blepharophimosis, BPES type I en II (*FOXL2*)
- Cataract ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Choroideremia (*CHM*)
- Comeale dystrofie ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Doofheid DFNB1A en DFNB1B (*GJB2 - Cx26 en GJB6 - Cx30*)
- Ectopia Lentis (*LTBP2, ADAMTSL4, FBN1*)
- Enhanced S-cone syndrome/ ESCS (*NR2E3*)
- Familiale exudatieve vitreoretinopathie / FEVR-(*FZD4, TSPAN12, LRP5, NDP*)
- FRMD7*-gerelateerde infantiele nystagmus (*FRMD7*)
- Glaucoma ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Leber congenitale amaurosis/ LCA - Retinale dystrofie, early-onset/ EORD ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Maculaire dystrofie (*PRPH2*)
- Megalocornea (*LTBP2*) / Microsferofakie (*LTBP2*) / Primair Congenitaal Glaucom (*LTBP2*)
- Microphthalmia/Anophthalmia/Coloboma – Anterieure Segment Dysgenese (MAC-ASD) ([genpanel](#))<sup>†,2</sup>

- Nanophthalmos (*MFRP, PRSS56*)
- Occulte maculaire dystrofie (*RP1L1*)
- Oculair albinisme:
- Eerstelijns onderzoek: Oculair albinisme type 1 / OA1 (*GPR143*)
- Tweedelijns onderzoek: Oculocutaan albinisme / Oculair albinisme ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Oculocutaan albinisme:
- Eerstelijns onderzoek: Oculocutaan albinisme type 1, 2, 3, 4, 6, 7 (*TYR, OCA2, TYRP1, SLC45A2, SLC24A2, C10ORF11*)
- Tweedelijns onderzoek: Oculocutaan albinisme / Oculair albinisme ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Optische atrofie:
- Eerstelijns onderzoek: Optische atrofie type 1 (*OPA1*)
- Tweedelijns onderzoek: Optische atrofie ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Retinale dystrofie/ RetNet ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Retinitis pigmentosa, AD ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Retinitis pigmentosa, XL (*RPGR ORF15, RPGR exon 1-14, RP2, OFD1*)
- Retinoschisis, XL (*RS1*)
- Sorsby fundus dystrofie (*TIMP3*)
- Usher syndroom, type IIA (*USH2A*)
- ziekte van Stargardt (*ABCA4*)

**FAMILIALE KANKER EN KANKER-GERELATEERDE SYNDROMEN**

- Neurofibromatose type 1 (*NF1, SPRED1*)<sup>!!</sup>
- Neurofibromatose type 2 (*NF2*)
- Erfelijke colonkanker – prescreening:
- Onderzoek microsatelliet-instabiliteit (MSI)
- Onderzoek methylatie promotor *MLH1*-gen

**Familiaal kanker panel (meerdere combinaties mogelijk):**

- BAP1 tumor predispositie syndroom (*BAP1*)
- Birt-Hogg-Dube syndroom (*FLCN*)
- Bloom syndroom (*BLM*)
- Cowden disease (*P TEN*)
- Dicer1 syndroom (*DICER1*)
- Erfelijke borst-/ ovariumkanker ([genpanel](#))<sup>†</sup>!
- Erfelijke colonkanker ([genpanel](#))<sup>†</sup> - *Fenotype past best bij:*
- Familiale adenomateuze colon polypose (FAP/ MAP/ PPAP)
  - Lynch syndroom
  - Juveniele polyposis
  - Peutz-Jeghers syndroom
- Erfelijke pancreaskanker ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Fanconi anemia ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Feochromocytomen, hereditaire paragangliomen ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Li Fraumeni syndroom (*TP53*)
- Maagkanker, lobulaire borstkanker (*CDH1*)
- Melanoom, familiaal maligne (*CDKN2A, CDK4, POT1, BAP1*)
- Multipele endocriene neoplasie/ MEN type 1 (*MEN1*)
- Multipele endocriene neoplasie/ MEN type 2A, MEN type 2B, schildklierkarcinoom, FMTC, familiale Hirschsprung (*RET*)
- Nijmegen-breakage syndroom (*NBN*)
- Prostaatcancer ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Renaal celcarcinoom ([genpanel](#))<sup>†</sup>
- Von Hippel Lindau syndroom (*VHL*)
- Precision 2 trial (Olaparib) ([genpanel](#))<sup>†</sup>: Kan enkel aangevraagd worden indien vermoedelijke predispositie voor één van bovenstaande kankersyndromen

**FARMACOGENETISCH ONDERZOEK**

- Butyrylcholinesterase deficiëntie (*BCHE*)
- Dihydropyrimidine Dehydrogenase deficiëntie (*DPYD*)
- Erfelijke gecombineerde deficiëntie van vitamine K-afhankelijke stollingsfactoren (*VKORC1, GGX*)
- Farmacogenetische Abacavir hypersensitiviteit (*HLA5701*)

**IMMUUNAANDOENINGEN**

- Primaire immuundeficiëntie (PID) ([genpanel](#))<sup>†</sup>

**ANDERE:** .....