|  |
| --- |
| Klinische checklist ‘Primaire immuunstoornissen (PID) genpanel’ |
|  |
| Centrum Medische Genetica UZ Gent  |

**Het verstrekken van de relevante klinische informatie is 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). Elke aanvraag voor het PID genpanel dient vergezeld te zijn van een volledig ingevulde checklist. Aanvragen met onvolledige of ontbrekende checklist worden niet aanvaard.

**NAAM PATIËNT**: Klik en vul aan. **GEBOORTEDATUM**: Kies een datum.

**AANVRAGER**: Klik en vul aan.

**RIZIV-NUMMER**: Klik en vul aan.

1. PID classificatie

*Gelieve de PID klasse aan te duiden gebaseerd op de classificatie van de International Union of Immunological Societies Expert Committee (IUIS) (PMIDs: 33598806, 32048120, 31953710).*

[ ]  Severe combined immune deficiency (SCID) / Combined immune deficiency (CID)

[ ]  Predominantly antibody deficiencies (PAD)

[ ]  Agammaglobulinemie

[ ]  Hypogammaglobulinemie

[ ]  Common variable immune deficiency (CVID)

[ ]  Fagocyten defect (neutropenie, functioneel defect)

[ ]  Immuundysregulatie

 [ ]  Hemofagocytaire lymfohistiocytose (HLH)

[ ]  Chronische EBV

[ ]  Colitis

[ ]  Auto-immuun lymfoproliferatief syndroom (ALPS)

[ ]  Auto-immuniteit

[ ]  Aangeboren immuundefect

 [ ]  Invasieve bacteriële infecties

 [ ]  specifieer: Klik en vul aan.

[ ]  Invasieve virale infecties

 [ ]  specifieer: Klik en vul aan.

[ ]  Mycobacteria

[ ]  Candida/schimmelinfecties

[ ]  Complementdefect

 [ ]  specifieer: Klik en vul aan.

[ ]  Beenmergfalen

 [ ]  specifieer: Klik en vul aan.

[ ]  Autoinflammatie

 [ ]  Overwegend koorts

[ ]  Overwegend orgaanlijden (huid, mucosa, gewrichten)

[ ]  Type 1 interferonopathie

1. Andere relevante klinische informatie

[ ]  Syndromaal: ja neen

 [ ]  Indien ja, specifieer: Klik en vul aan.

[ ]  Maligniteit: ja neen

 [ ]  Indien ja, specifieer: Klik en vul aan.

[ ]  Andere: ja neen

 [ ]  Indien ja, specifieer: Klik en vul aan.

1. Bijkomende relevante uitwerking

[ ]  Immunofenotypering: ja neen

 [ ]  Indien ja, resultaat: Klik en vul aan.

[ ]  Eerder genetisch onderzoek: ja neen

 *Bv. moleculaire karyotypering, koortspanel,…*

 [ ]  Indien ja, resultaat: Klik en vul aan.

1. Familiale anamnese positief voor PID

[ ]  Familiaal: ja neen ongekend

 [ ]  Indien ja, gelieve te vermelden welke familieleden aangetast zijn: Klik en vul aan.

[ ]  Consanguiniteit: ja neen ongekend

1. Indicatie/klinische informatie

Klik en vul aan.