|  |
| --- |
| 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.