



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Inzendformulier Hond (Pagina 1 van 5)

Instructies:

- Met één voorblad kunnen meerdere dieren ingezonden worden;
- Per ingezonden monster één diergegevensblad meesturen;
- Op het monster identificatienummer en naam van het dier vermelden;
- Factuur en uitslag worden altijd naar hetzelfde adres gestuurd;
- Via www.vhlgenetics.com dient u zelf te controleren of de gewenste analyse rasafhankelijk is;
- Onvolledige inzendingen worden niet in behandeling genomen.

Adres voor factuur en uitslag

Bedrijfsnaam	Indien van toepassing		
Contactpersoon*	Dhr./mevr.		
Adres*			
Postcode*			
Woonplaats*			
E-mailadres*			
Telefoon		Fax	
Klant nr.		BTW nr.	

* Deze velden verplicht invullen

Administratiekosten

Bij inzendingen via dit inzendformulier wordt per monster €2,95 (excl. BTW) administratiekosten in rekening gebracht. Bij bestellingen via onze webshop betaalt u géén administratiekosten. Bezoek onze webshop op www.vhlgenetics.com.

Aantal ingezonden monsters: _____ (verplicht)

Hierbij bevestig ik dat deze gegevens correct zijn ingevuld en dat ik door ondertekening van dit formulier de Algemene Voorwaarden VHL 2017 - waaronder een beperking van de aansprakelijkheid - accepteer.

Plaats _____ Datum _____ Naam _____ Handtekening _____



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 2 van 5)			
Naam			
Registratie nr.			
Chip/Tatoeage			
Geboortedatum	dd-mm-jjjj	Geslacht	V / M
Ras			
VHL-ID	Indien analyse op eerder ingezonden monster		
Naam vader			
Reg.nr. vader			
Naam moeder			
Reg.nr. moeder			
DNA Certificaat	Ja / Nee	Indien aangevraagd 'Verwantschap, Afstamming of Identiteit'	

Gewenste analyse(s) hond

Genoom Scan

- H692 CanineHD Whole-Genome Genotyping

Verwantschap, Afstamming en Identiteit

- H202 Moederschapsverificatie Hond
 H200 Ouderschapsverificatie Hond
 H205 Profiel vastleggen Hond
 H201 Vaderschapsverificatie Hond

Combinatiepakketten

- H321 CombiBreed Australian Shepherd
 H319 CombiBreed Border Collie
 H320 CombiBreed Duitse Herder
 H474 CombiBreed FCI Rasgroep 01
 H475 CombiBreed FCI Rasgroep 02
 H476 CombiBreed FCI Rasgroep 03
 H477 CombiBreed FCI Rasgroep 04
 H478 CombiBreed FCI Rasgroep 05
 H479 CombiBreed FCI Rasgroep 06
 H480 CombiBreed FCI Rasgroep 07
 H481 CombiBreed FCI Rasgroep 08
 H482 CombiBreed FCI Rasgroep 09
 H483 CombiBreed FCI Rasgroep 10
 H322 CombiBreed Golden Retriever
 H323 CombiBreed Labrador Retriever
 H398 Combinatiepakket Partnerlab
 H469 Combinatiepakket Vachtkleur

Erfelijke Ziekten

- H396 Adult Onset Neuropathy (AON)
 H625 Aangeboren afwijking van verhoorning
 H626 Aangeboren Myastheen 2 syndroom (CMS)
 H627 Aberrant Autophagy (LSD)
 H386 Achromatopsia 2 (cone degeneration, hemeralopia)
 H387 Achromatopsia 3 (cone degeneration, hemeralopia)
 H724 L2-HGA
 H395 'Limb girdle' spierdystrofie (LGMD) 1
 H317 Maculaire dystrofie van het hoornvlies
 H746 Maligne Hyperthermie
 H629 MDR1 (partner lab)
 H723 MDR1 (patent eigenaar)



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 3 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

[] H338	Acute Respiratory Distress Syndroom (ARDS)	[] H427	MTM
[] H351	Amelogenesis Imperfecta	[] H418	Mucopolysaccharidose Type IIIa
[] H450	Bleeding disorder due to P2RY12 defect	[] H748	Mucopolysaccharidose Type VII
[] H487	Brachyurie (Bobtail)	[] H451	Mucopolysaccharidose Type VII - 2
[] H412	C3 Deficientie	[] H306	Multifocale Retinopathie 3 (cmr3) 1
[] H749	Centronucleaire Myopathie (CNM, hiervoor HMLR)	[] H307	Multifocale Retinopathie 3 (cmr3) 2
[] H413	Cerebellaire Abiotrofie (NCCD)	[] H493	Musculaire hypertrofie (dubbele bespieroing)
[] H410	Cerebellaire Ataxie	[] H359	Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM)
[] H331	Cerebellaire Ataxie (SDCA1)	[] H419	Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM)
[] H804	Cerebellaire Ataxie / NCL-A	[] H424	Musladin-Lueke Syndroom (MLS)
[] H653	Cerebellaire Ataxie 2	[] H391	Myasthenia gravis-achtige ziekte
[] H411	Cerebellaire Ataxie, progressieve early-onset	[] H368	Myopathie
[] H318	Cerebellaire Corticale degeneratie	[] H738	Myotonia Congenita
[] H355	Cerebellaire Hypoplasie	[] H498	Myotonia Congenita 2
[] H356	Chondrodysplasie	[] H707	Narcolepsie 1
[] H346	Chondrodystrofie en ziekte van tussenwervelschijf	[] H697	Narcolepsie 2
[] H709	CLAD, type I	[] H698	Narcolepsie 3
[] H484	CLAD, Type III	[] H812	Neonatale Encephalopathie
[] H871	CMR1 (Canine Multifocal Retinopathy)	[] H370	Nephritis
[] H730	CMR2 (Canine Multifocal Retinopathy)	[] H428	Neuroaxonal Dystrofie
[] H705	Collie Eye Anomaly (CEA_CH, partnerlab)	[] H494	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 1
[] H710	Collie Eye Anomaly (CEA_CH, patent eigen. Optigen)	[] H429	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 10
[] H918	Cone Degeneration	[] H499	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 2
[] H357	Cone Rod Dystrofie 1 (crd1)	[] H721	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 5
[] H358	Cone Rod Dystrofie 2 (crd2)	[] H380	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 5 GR
[] H416	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 1	[] H330	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 6
[] H485	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 2	[] H652	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 8-1
[] H488	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 3	[] H337	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 8-2
[] H425	Congenitaal Myasthenic Syndroom	[] H309	Obesitas
[] H339	Congenital Myasthenic Syndroom	[] H393	Oculocutaneous Albinisme
[] H312	Craniomandibulaire Osteopathie	[] H430	Osteogenesis imperfecta
[] H856	crd3	[] H431	Osteogenesis imperfecta 2
[] H766	crd4-PRA (voorheen cord1-PRA)	[] H381	Osteogenesis imperfecta 3
[] H728	CSNB (Congenital Stationary Night Blindness)	[] H444	Palmoplantar keratoderma 1 (FNEPPK1)
[] H703	Cystinuria I - A - 1	[] H305	PAP-PRA1 1
[] H644	Cystinuria, type II - A	[] H301	PAP-PRA1 2
[] H643	Cystinuria, type II - A - 1	[] H717	PFK (Phosphofruktokinase Deficientie)
[] H645	Cystinuria, type II - B	[] H509	Polycysteuze Nieren (PKD1)
[] H389	De ziekte van Alexander	[] H438	Polycythemia
[] H308	Degeneratieve Myelopathie 2 (DM2 Berner Sennen)	[] H914	Polyneuropathie 1
[] H673	Degeneratieve Myelopathie, DM (partner lab)	[] H495	Polyneuropathie 2
[] H806	Degeneratieve Myelopathie, DM (patenteigenaar)	[] H379	Polyneuropathy 3 (LPN1)



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 4 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

[] H489	Dermatofibrose	[] H342	Polyneuropatie 4 (LPN2)
[] H434	Dilated Cardiomyopathy (DCM)	[] H371	PRA
[] H739	Dominant PRA	[] H394	PRA BBS4
[] H913	Dry Eye Curly Coat Syndroom	[] H372	PRA crdPRA
[] H385	Ectodermal Dysplasia X-linked	[] H382	PRA erd
[] H497	Epidermolysis bullosa, dystrophic (RDEB)	[] H373	PRA type 3
[] H486	Epilepsie, BFJ	[] H390	PRA2
[] H674	Episodic Falling Disease (partner lab)	[] H704	prcd PRA (partnerlab)
[] H883	Episodic Falling Disease (patenteigenaar)	[] H700	prcd PRA (patent eigenaar Optigen)
[] H809	Erfelijk Cataract (HC) - HSF4	[] H439	Prekallikrein Deficientie
[] H699	Erfelijk Cataract 2 (HC) - HSF4	[] H383	Primair Glaucoom
[] H672	Exercise Induced Collapse, EIC (partner lab)	[] H414	Primaire Ciliary Dyskinesia
[] H805	Exercise Induced Collapse, EIC (patenteigenaar)	[] H374	Primaire Hyperoxalurie
[] H607	Factor IX Deficiëntie	[] H849	Primaire Lens Luxatie (PLL)
[] H435	Factor VII deficiency	[] H740	Pyruvaat Dehydrogenase Phosphatase 1 (PDP1)
[] H324	FBN2	[] H741	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef)
[] H676	FN ,Familiaire Nephropatie (partner lab)	[] H454	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 2
[] H729	FN, Familiaire Nephropatie (patenteigenaar)	[] H455	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 3
[] H375	Fragiele Huid	[] H768	rcd1 PRA
[] H736	Fucosidosis	[] H769	rcd1a PRA
[] H360	Galblaas Mucocelie	[] H801	rcd2 PRA
[] H361	Gangliosidosis, GM2, Ttype I (B variant)	[] H770	rcd3 PRA
[] H490	Gangliosidosis, GM2, type II	[] H511	rcd4 PRA
[] H496	Glaucoma (POAG)	[] H794	Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 1
[] H737	Globoid Cell Leukodystrofie / Krabbes Disease	[] H426	Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 2
[] H415	Glycogeenstapeling GSD Type I	[] H423	SCID
[] H702	GM1	[] H456	SCID 2
[] H915	gPRA	[] H388	Sensorische Neuropathie
[] H868	GR_PRA1	[] H336	Sensorische neuropathie 3
[] H473	GR_PRA2	[] H510	Skeletal Dysplasia 2 (SD2)
[] H752	Gray Collie Syndroom (Cyclische Neutropenie)	[] H747	Spierdystrofie (GRMD)
[] H347	GSDII (Ziekte van Pompe)	[] H377	Spinaal dysrafisme
[] H491	Haemofilie A (Factor VIII) (partner lab)	[] H303	Spinocerebellaire Ataxie
[] H436	Haemofilie A (Factor VIII) (patent eigenaar)	[] H328	Spinocerebellar ataxie (2)
[] H392	Hemorragische diathese (Scott Syndroom)	[] H327	Tandheelkundige Hypomineralisatie (Raine Syndrome)
[] H919	Heuplaxiteit 1	[] H440	Thrombasthenia
[] H421	Heuplaxiteit 2	[] H447	Thrombasthenia 2
[] H675	HNPk (partner lab)	[] H441	Thrombocytopaenia
[] H443	HNPk (patenteigenaar)	[] H448	Thrombopathie 2
[] H492	Hyperkeratose, palmoplantaire	[] H449	Thrombopathie 3
[] H363	Hyperkeratosis, epidermolytisch	[] H442	Thrombopathie
[] H811	Hyperuricemie (HUU)	[] H787	Trapped Neutrophil Syndrome (TNS)



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 5 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

- | | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> H364 Hypocatalasie | <input type="checkbox"/> H432 Tremor, X-linked |
| <input type="checkbox"/> H872 Hypofysaire dwerggroei | <input type="checkbox"/> H771 Type A PRA |
| <input type="checkbox"/> H365 Hypomyelinisatie | <input type="checkbox"/> H344 Vergroeide lip/gehemelte en tenen (CLPS) |
| <input type="checkbox"/> H873 Ichthyosis 2 | <input type="checkbox"/> H433 Vitamin D-deficientie rickets, type II |
| <input type="checkbox"/> H304 Ichthyosis 3 | <input type="checkbox"/> H642 Von Willebrand disease 3 - 2 |
| <input type="checkbox"/> H378 Ichthyosis 4 | <input type="checkbox"/> H677 Von-Willebrands Disease Type 1 |
| <input type="checkbox"/> H384 Ichthyosis 5 | <input type="checkbox"/> H743 Von-Willebrands Disease Type 2 |
| <input type="checkbox"/> H366 IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 1 | <input type="checkbox"/> H744 Von-Willebrands Disease Type 3 |
| <input type="checkbox"/> H367 IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 2 | <input type="checkbox"/> H345 Von-Willebrands Ziekte Type 2-2 |
| <input type="checkbox"/> H332 IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 3 | <input type="checkbox"/> H696 Warburg Micro Syndroom 1 (WARBM1) |
| <input type="checkbox"/> H335 Juvenile Myoclonische Epilepsie | <input type="checkbox"/> H772 X Gebonden PRA1 (XL PRA1) |
| <input type="checkbox"/> H329 Juvenile Laryngeal Paralysis Polyneuropathy (JLPP) | <input type="checkbox"/> H745 X-SCID |
| <input type="checkbox"/> H701 Koperstapeling | |

Test op aanvraag

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> H340 Brachycefal syndroom | <input type="checkbox"/> H417 Leukoencephalomyelopathie |
| <input type="checkbox"/> H341 Cerebellaire Ataxie (SDCA2) | <input type="checkbox"/> H376 Schedelvorm Diversiteit |
| <input type="checkbox"/> H813 Glycogeenstapeling GSD Type IIIa (GSDIIIa) | |

Overige erfelijke kenmerken

- | | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> H765 Haarlengte | <input type="checkbox"/> H316 Vachtkleur H-locus (Harlekijn) |
| <input type="checkbox"/> H848 Improper Coat/Furnishings | <input type="checkbox"/> H819 Vachtkleur K-locus |
| <input type="checkbox"/> H921 Vacht - Gekrulde Vacht | <input type="checkbox"/> H630 Vachtkleur Merle (partner lab) |
| <input type="checkbox"/> H820 Vachtkleur A-locus | <input type="checkbox"/> H930 Vachtkleur Merle (patenteigenaar) |
| <input type="checkbox"/> H733 Vachtkleur B-locus | <input type="checkbox"/> H354 Vachtkleur Panda White Spotting |
| <input type="checkbox"/> H847 Vachtkleur D-locus Improved (MLPH) | <input type="checkbox"/> H326 Vachtkleur Piebald (bont) |
| <input type="checkbox"/> H734 Vachtkleur E-locus | <input type="checkbox"/> H353 Vachtkleur Saddle tan vs black-and-tan |
| <input type="checkbox"/> H818 Vachtkleur Em-locus | |