



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

- H386 Achromatopsia 2 (cone degeneration, hemeralopia)
 H387 Achromatopsia 3 (cone degeneration, hemeralopia)
 H351 Amelogenesis Imperfecta
 H450 Bleeding disorder due to P2RY12 defect
 H487 Brachyurie (Bobtail)
 H412 C3 Deficientie
 H701 Koperstapeling
 H724 L2-HGA
 H317 Maculaire dystrofie van het hoornvlies
 H746 Maligne Hyperthermie
 H723 MDR1
 H427 MTM



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 3 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

[] H749	Centronucleaire Myopathie (CNM, hiervoor HMLR)	[] H418	Mucopolysaccharidose Type IIIa
[] H413	Cerebellaire Abiotrofie (NCCD)	[] H748	Mucopolysaccharidose Type VII
[] H410	Cerebellaire Ataxie	[] H451	Mucopolysaccharidose Type VII - 2
[] H331	Cerebellaire Ataxie (SDCA1)	[] H306	Multifocale Retinopathie 3 (cmr3) 1
[] H804	Cerebellaire Ataxie / NCL-A	[] H307	Multifocale Retinopathie 3 (cmr3) 2
[] H653	Cerebellaire Ataxie 2	[] H493	Musculaire hypertrofie (dubbele bespierung)
[] H411	Cerebellaire Ataxie, progressieve early-onset	[] H359	Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM)
[] H318	Cerebellaire Corticale degeneratie	[] H419	Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM)
[] H355	Cerebellaire Hypoplasie	[] H424	Musladin-Lueke Syndroom (MLS)
[] H356	Chondrodysplasie	[] H391	Myasthenia gravis ziekte
[] H709	CLAD, type I	[] H368	Myopathie
[] H484	CLAD, Type III	[] H738	Myotonia Congenita
[] H871	CMR1 (Canine Multifocal Retinopathy)	[] H498	Myotonia Congenita 2
[] H730	CMR2 (Canine Multifocal Retinopathy)	[] H707	Narcolepsie 1
[] H705	Collie Eye Anomaly (CEA_CH, partnerlab)	[] H697	Narcolepsie 2
[] H710	Collie Eye Anomaly (CEA_CH, patent eigen. Optigen)	[] H698	Narcolepsie 3
[] H918	Cone Degeneration	[] H812	Neonatale Encephalopathie
[] H357	Cone Rod Dystrofie 1 (crd1)	[] H370	Nephritis
[] H358	Cone Rod Dystrofie 2 (crd2)	[] H428	Neuroaxonal Dystrofie
[] H416	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 1	[] H494	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 1
[] H485	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 2	[] H429	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 10
[] H488	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 3	[] H499	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 2
[] H425	Congenitaal Myasthenic Syndroom	[] H721	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 5
[] H312	Craniomandibulaire Osteopathie	[] H380	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 5 GR
[] H856	crd3	[] H330	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 6
[] H766	crd4-PRA (voorheen cord1-PRA)	[] H652	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 8
[] H728	CSNB (Congenital Stationary Night Blindness)	[] H430	Osteogenesis imperfecta
[] H703	Cystinuria I - A - 1	[] H431	Osteogenesis imperfecta 2
[] H644	Cystinuria, type II - A	[] H381	Osteogenesis imperfecta 3
[] H643	Cystinuria, type II - A - 1	[] H305	PAP-PRA1 1
[] H645	Cystinuria, type II - B	[] H301	PAP-PRA1 2
[] H389	De ziekte van Alexander	[] H717	PFK (Phosphofruktokinase Deficiëntie)
[] H308	Degeneratieve Myelopatie 2 (DM2 Berner Sennen)	[] H509	Polycysteuze Nieren (PKD1)
[] H673	Degeneratieve Myelopatie, DM (partner lab)	[] H438	Polycythemia
[] H806	Degeneratieve Myelopatie, DM (patenteigenaar)	[] H914	Polyneuropathie 1
[] H489	Dermatofibrose	[] H495	Polyneuropathie 2
[] H434	Dilated Cardiomyopathy (DCM)	[] H379	Polyneuropathy 3 (LPN1)
[] H739	Dominant PRA	[] H371	PRA
[] 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



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 4 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

[] 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
[] H813	Glycogeenstapeling GSD Type IIIa (GSDIIIa)	[] H456	SCID 2
[] H702	GM1	[] H388	Sensorische Neuropathie
[] H915	gPRA	[] H510	Skeletal Dysplasia 2 (SD2)
[] H868	GR_PRA1	[] H747	Spierdystrofie (GRMD)
[] H473	GR_PRA2	[] H377	Spinaal dysrafisme
[] H752	Gray Collie Syndroom (Cyclische Neutropenie)	[] H303	Spinocerebellaire Ataxie
[] H491	Haemofilie A (Factor VIII) (partner lab)	[] H328	Spinocerebellar ataxie (2)
[] H436	Haemofilie A (Factor VIII) (patent eigenaar)	[] H327	Tandheelkundige Hypomineralisatie (Raine Syndrome)
[] H392	Hemorragische diathese (Scott Syndroom)	[] H440	Thrombasthenia
[] H919	Heuplaxiteit 1	[] H447	Thrombasthenia 2
[] H421	Heuplaxiteit 2	[] H441	Thrombocytopaenia
[] H675	HNPK (partner lab)	[] H448	Thrombopathia 2
[] H443	HNPK (patenteigenaar)	[] H449	Thrombopathia 3
[] H492	Hyperkeratose, palmoplantaire	[] H442	Thrombopathie
[] H363	Hyperkeratosis, epidermolytisch	[] H787	Trapped Neutrophil Syndrome (TNS)
[] H811	Hyperuricemie (HUU)	[] H432	Tremor, X-linked
[] H364	Hypocatalasie	[] H771	Type A PRA
[] H872	Hypofysaire dwerggroei	[] H433	Vitamin D-deficientie rickets, type II
[] H365	Hypomyelinisatie	[] H642	Von Willebrand disease 3 - 2
[] H873	Ichthyosis 2	[] H677	Von-Willebrands Disease Type 1 (partner lab)
[] H304	Ichthyosis 3	[] H742	Von-Willebrands Disease Type 1 (patenteigenaar)
[] H378	Ichthyosis 4	[] H743	Von-Willebrands Disease Type 2
[] H384	Ichthyosis 5	[] H744	Von-Willebrands Disease Type 3



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 5 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

- | | | | |
|-------------------------------|--|-------------------------------|-----------------------------------|
| <input type="checkbox"/> H366 | IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 1 | <input type="checkbox"/> H696 | Warburg Micro Syndroom 1 (WARBM1) |
| <input type="checkbox"/> H367 | IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 2 | <input type="checkbox"/> H772 | X Gebonden PRA1 (XL PRA1) |
| <input type="checkbox"/> H332 | IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 3 | <input type="checkbox"/> H745 | X-SCID |
| <input type="checkbox"/> H329 | Juvenile Laryngeal Paralysis Polyneuropathy (JLPP) | | |

Overige erfelijke kenmerken

- | | | | |
|-------------------------------|------------------------------------|-------------------------------|--|
| <input type="checkbox"/> H765 | Haarlengte | <input type="checkbox"/> H818 | Vachtkleur Em-locus |
| <input type="checkbox"/> H848 | Improper Coat/Furnishings | <input type="checkbox"/> H316 | Vachtkleur H-locus (Harlekijn) |
| <input type="checkbox"/> H921 | Vacht - Gekrulde Vacht | <input type="checkbox"/> H819 | Vachtkleur K-locus |
| <input type="checkbox"/> H820 | Vachtkleur A-locus | <input type="checkbox"/> H930 | Vachtkleur Merle |
| <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 |