



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
 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
 H398 Combinatiepakket Partnerlab
 H469 Combinatiepakket Vachtkleur

Erfelijke Ziekten

- H351 Amelogenesis Imperfecta
 H450 Bleeding disorder due to P2RY12 defect
 H487 Brachyurie (Bobtail)
 H412 C3 Deficientie
 H331 Ceerebellaire Ataxie (SDCA1)
 H749 Centronucleaire Myopatie (CNM, hiervoor HMLR)
 H413 Cerebellaire Abiotrofie (NCCD)
 H701 Koperstapeling
 H724 L2-HGA
 H317 Maculaire dystrofie van het hoornvlies
 H746 Maligne Hyperthermie
 H723 MDR1
 H427 MTM
 H418 Mucopolysaccharidose Type IIIa



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 3 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

[] H410	Cerebellaire Ataxie	[] H748	Mucopolysaccharidose Type VII
[] H804	Cerebellaire Ataxie / NCL-A	[] H451	Mucopolysaccharidose Type VII - 2
[] H653	Cerebellaire Ataxie 2	[] H306	Multifocale Retinopathie 3 (cmr3) 1
[] H411	Cerebellaire Ataxie, progressieve early-onset	[] H307	Multifocale Retinopathie 3 (cmr3) 2
[] H318	Cerebellaire Corticale degeneratie	[] H493	Musculaire hypertrofie (dubbele bespiering)
[] H355	Cerebellaire Hypoplasie	[] H359	Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM)
[] H356	Chondrodysplasie	[] H419	Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM)
[] H709	CLAD, type I	[] H424	Musladin-Lueke Syndroom (MLS)
[] H484	CLAD, Type III	[] H368	Myopathie
[] H871	CMR1 (Canine Multifocal Retinopathy)	[] H738	Myotonia Congenita
[] H730	CMR2 (Canine Multifocal Retinopathy)	[] H498	Myotonia Congenita 2
[] H705	Collie Eye Anomaly (CEA_CH, partnerlab)	[] H707	Narcolepsie 1
[] H710	Collie Eye Anomaly (CEA_CH, patent eigen. Optigen)	[] H697	Narcolepsie 2
[] H918	Cone Degeneration	[] H698	Narcolepsie 3
[] H357	Cone Rod Dystrofie 1 (crd1)	[] H812	Neonatale Encephalopathie
[] H358	Cone Rod Dystrofie 2 (crd2)	[] H370	Nephritis
[] H416	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 1	[] H428	Neuroaxonal Dystrofie
[] H485	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 2	[] H494	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 1
[] H488	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 3	[] H429	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 10
[] H425	Congenitaal Myasthenic Syndroom	[] H499	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 2
[] H312	Craniomandibulaire Osteopathie	[] H330	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 6
[] H856	crd3	[] H721	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL), 5
[] 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	[] H305	PAP-PRA1 1
[] H643	Cystinuria, type II - A - 1	[] H301	PAP-PRA1 2
[] H645	Cystinuria, type II - B	[] H717	PFK (Phosphofruktokinase Deficientie)
[] H308	Degeneratieve Myelopathie 2 (DM2 Berner Sennen)	[] H509	Polycysteuze Nieren (PKD1)
[] H673	Degeneratieve Myelopathie, DM (partner lab)	[] H438	Polycythemia
[] H806	Degeneratieve Myelopathie, DM (patenteigenaar)	[] H914	Polyneuropathie 1
[] H489	Dermatofibrose	[] H495	Polyneuropathie 2
[] H434	Dilated Cardiomyopathy (DCM)	[] H371	PRA
[] H739	Dominant PRA	[] H372	PRA crdPRA
[] H913	Dry Eye Curly Coat Syndroom	[] H382	PRA erd
[] H497	Epidermolysis bullosa, dystrophic (RDEB)	[] H373	PRA type 3
[] H486	Epilepsie, BFJ	[] H704	prcd PRA (partnerlab)
[] H674	Episodic Falling Disease (partner lab)	[] H700	prcd PRA (patent eigenaar Optigen)
[] H883	Episodic Falling Disease (patenteigenaar)	[] H439	Prekallikrein Deficientie
[] H809	Erfelijk Cataract (HC) - HSF4	[] H383	Primair Glaucoom
[] H699	Erfelijk Cataract 2 (HC) - HSF4	[] H414	Primaire Ciliary Dyskinesia
[] H672	Exercise Induced Collapse, EIC (partner lab)	[] H374	Primaire Hyperoxalurie



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 4 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

[] H805	Exercise Induced Collapse, EIC (patenteigenaar)	[] H849	Primaire Lens Luxatie (PLL)
[] H607	Factor IX Deficiëntie	[] H740	Pyruvaat Dehydrogenase Phosphatase 1 (PDP1)
[] H435	Factor VII deficiency	[] H741	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef)
[] H324	FBN2	[] H454	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 2
[] H676	FN ,Familiare Nephropatie (partner lab)	[] H455	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 3
[] H729	FN, Familiare Nephropatie (patenteigenaar)	[] H768	rcd1 PRA
[] H375	Fragiele Huid	[] H769	rcd1a PRA
[] H736	Fucosidosis	[] H801	rcd2 PRA
[] H360	Galblaas Mucocelie	[] H770	rcd3 PRA
[] H361	Gangliosidosis, GM2, Ttype I (B variant)	[] H511	rcd4 PRA
[] H490	Gangliosidosis, GM2, type II	[] H794	Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 1
[] H496	Glaucoma (POAG)	[] H426	Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 2
[] H737	Globoid Cell Leukodystrofie / Krabbes Disease	[] H423	SCID
[] H415	Glycogeenstapeling GSD Type I	[] H456	SCID 2
[] H813	Glycogeenstapeling GSD Type IIIa (GSDIIIa)	[] H510	Skeletal Dysplasia 2 (SD2)
[] H702	GM1	[] H747	Spierdystrophie (GRMD)
[] H915	gPRA	[] H377	Spinaal dysrafisme
[] H868	GR_PRA1	[] H303	Spinocerebellaire Ataxie
[] H473	GR_PRA2	[] H328	Spinocerebellar ataxie (2)
[] H752	Gray Collie Syndroom (Cyclische Neutropenie)	[] H327	Tandheelkundige Hypomineralisatie (Raine Syndrome)
[] H491	Haemofilie A (Factor VIII) (partner lab)	[] H440	Thrombasthenia
[] H436	Haemofilie A (Factor VIII) (patent eigenaar)	[] H447	Thrombasthenia 2
[] H919	Heuplaxiteit 1	[] H441	Thrombocytopaenia
[] H421	Heuplaxiteit 2	[] H448	Thrombopathie 2
[] H675	HNPK (partner lab)	[] H449	Thrombopathie 3
[] H443	HNPK (patenteigenaar)	[] H442	Thrombopathie
[] H492	Hyperkeratose, palmoplantaire	[] H787	Trapped Neutrophil Syndrome (TNS)
[] H363	Hyperkeratosis, epidermolytisch	[] H432	Tremor, X-linked
[] H811	Hyperuricemie (HUU)	[] H771	Type A PRA
[] H364	Hypocatalasie	[] H433	Vitamin D-deficientie rickets, type II
[] H872	Hypofysaire dwerggroei	[] H642	Von Willebrand disease 3 - 2
[] H365	Hypomyelinisatie	[] H677	Von-Willebrands Disease Type 1 (partner lab)
[] H873	Ichthyosis 2	[] H742	Von-Willebrands Disease Type 1 (patenteigenaar)
[] H304	Ichthyosis 3	[] H743	Von-Willebrands Disease Type 2
[] H366	IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 1	[] H744	Von-Willebrands Disease Type 3
[] H367	IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 2	[] H696	Warburg Micro Syndroom 1 (WARBM1)
[] H332	IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 3	[] H772	X Gebonden PRA1 (XL PRA1)
[] H329	Juvenile Laryngeal Paralysis Polyneuropathy (JLPP)	[] H745	X-SCID

Overige erfelijke kenmerken

[] H765	Haarlengte	[] H818	Vachtkleur Em-locus
[] H848	Improper Coat/Furnishings	[] H316	Vachtkleur H-locus (Harlekijn)



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 5 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

- | | |
|--|--|
| <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 |