



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)
 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)
 H724 L2-HGA
 H395 'Limb girdle' spierdystrofie (LGMD) 1
 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.	

[] H412	C3 Deficientie	[] H418	Mucopolysaccharidose Type IIIa
[] H749	Centronucleaire Myopatie (CNM, hiervoor HMLR)	[] H748	Mucopolysaccharidose Type VII
[] H413	Cerebellaire Abiotrofie (NCCD)	[] H451	Mucopolysaccharidose Type VII - 2
[] H410	Cerebellaire Ataxie	[] H306	Multifocale Retinopathie 3 (cmr3) 1
[] H331	Cerebellaire Ataxie (SDCA1)	[] H307	Multifocale Retinopathie 3 (cmr3) 2
[] H804	Cerebellaire Ataxie / NCL-A	[] H493	Musculaire hypertrofie (dubbele bespierung)
[] H653	Cerebellaire Ataxie 2	[] H359	Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM)
[] H411	Cerebellaire Ataxie, progressieve early-onset	[] H419	Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM)
[] H318	Cerebellaire Corticale degeneratie	[] H424	Musladin-Lueke Syndroom (MLS)
[] H355	Cerebellaire Hypoplasie	[] H391	Myasthenia gravis-achtige ziekte
[] H356	Chondrodysplasie	[] H368	Myopathie
[] H709	CLAD, type I	[] H738	Myotonia Congenita
[] H484	CLAD, Type III	[] H498	Myotonia Congenita 2
[] H871	CMR1 (Canine Multifocal Retinopathy)	[] H707	Narcolepsie 1
[] H730	CMR2 (Canine Multifocal Retinopathy)	[] H697	Narcolepsie 2
[] H705	Collie Eye Anomaly (CEA_CH, partnerlab)	[] H698	Narcolepsie 3
[] H710	Collie Eye Anomaly (CEA_CH, patent eigen. Optigen)	[] H812	Neonatale Encephalopathie
[] H918	Cone Degeneration	[] H370	Nephritis
[] H357	Cone Rod Dystrofie 1 (crd1)	[] H428	Neuroaxonal Dystrofie
[] H358	Cone Rod Dystrofie 2 (crd2)	[] H494	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 1
[] H416	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 1	[] H429	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 10
[] H485	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 2	[] H499	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 2
[] H488	Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 3	[] H721	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 5
[] H425	Congenitaal Myasthenic Syndroom	[] H380	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 5 GR
[] H312	Craniomandibulaire Osteopathie	[] H330	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 6
[] H856	crd3	[] H652	Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 8
[] H766	crd4-PRA (voorheen cord1-PRA)	[] H393	Oculocutaneous Albinisme
[] 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 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)	[] H379	Polyneuropathy 3 (LPN1)
[] H739	Dominant PRA	[] H371	PRA
[] H913	Dry Eye Curly Coat Syndroom	[] H394	PRA BBS4
[] H385	Ectodermal Dysplasia X-linked	[] H372	PRA crdPRA
[] H497	Epidermolysis bullosa, dystrophic (RDEB)	[] H382	PRA erd



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 4 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

[] H486	Epilepsie, BFJ	[] H373	PRA type 3
[] H674	Episodic Falling Disease (partner lab)	[] H390	PRA2
[] H883	Episodic Falling Disease (patenteigenaar)	[] H704	prcd PRA (partnerlab)
[] H809	Erfelijk Cataract (HC) - HSF4	[] H700	prcd PRA (patent eigenaar Optigen)
[] H699	Erfelijk Cataract 2 (HC) - HSF4	[] H439	Prekallikrein Deficientie
[] H672	Exercise Induced Collapse, EIC (partner lab)	[] H383	Primair Glaucoom
[] H805	Exercise Induced Collapse, EIC (patenteigenaar)	[] H414	Primaire Ciliary Dyskinesia
[] H607	Factor IX Deficiëntie	[] H374	Primaire Hyperoxalurie
[] H435	Factor VII deficiency	[] H849	Primaire Lens Luxatie (PLL)
[] H324	FBN2	[] H740	Pyruvaat Dehydrogenase Phosphatase 1 (PDP1)
[] H676	FN ,Familiaire Nephropatie (partner lab)	[] H741	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef)
[] H729	FN, Familiaire Nephropatie (patenteigenaar)	[] H454	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 2
[] H375	Fragiele Huid	[] H455	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 3
[] H736	Fucosidosis	[] H768	rcd1 PRA
[] H360	Galblaas Mucocelie	[] H769	rcd1a PRA
[] H361	Gangliosidosis, GM2, Ttype I (B variant)	[] H801	rcd2 PRA
[] H490	Gangliosidosis, GM2, type II	[] H770	rcd3 PRA
[] H496	Glaucoma (POAG)	[] H511	rcd4 PRA
[] H737	Globoid Cell Leukodystrofie / Krabbes Disease	[] H794	Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 1
[] H415	Glycogeenstapeling GSD Type I	[] H426	Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 2
[] H813	Glycogeenstapeling GSD Type IIIa (GSDIIIa)	[] H423	SCID
[] H702	GM1	[] H456	SCID 2
[] H915	gPRA	[] H388	Sensorische Neuropathie
[] H868	GR_PRA1	[] H510	Skeletal Dysplasia 2 (SD2)
[] H473	GR_PRA2	[] H747	Spierdystrofie (GRMD)
[] H752	Gray Collie Syndroom (Cyclische Neutropenie)	[] 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)
[] H364	Hypocatalasie	[] H432	Tremor, X-linked
[] H872	Hypofysaire dwerggroei	[] H771	Type A PRA
[] H365	Hypomyelinisatie	[] H433	Vitamin D-deficientie rickets, type II
[] H873	Ichthyosis 2	[] H642	Von Willebrand disease 3 - 2
[] H304	Ichthyosis 3	[] H677	Von-Willebrands Disease Type 1 (partner lab)
[] H378	Ichthyosis 4	[] H742	Von-Willebrands Disease Type 1 (patenteigenaar)



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 5 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

- | | |
|----------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <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"/> H696 Warburg Micro Syndroom 1 (WARBM1) |
| <input type="checkbox"/> H332 IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 3 | <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 | |

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 |