



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 bespieroing)
[] 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	[] 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)	[] H430	Osteogenesis imperfecta
[] H728	CSNB (Congenital Stationary Night Blindness)	[] H431	Osteogenesis imperfecta 2
[] H703	Cystinuria I - A - 1	[] H381	Osteogenesis imperfecta 3
[] 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 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	[] H704	prcd PRA (partnerlab)
[] H674	Episodic Falling Disease (partner lab)	[] H700	prcd PRA (patent eigenaar Optigen)



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 4 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

[] 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
[] 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 ,Familiaire Nephropatie (partner lab)	[] H455	Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 3
[] H729	FN, Familiaire 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)	[] H388	Sensorische Neuropathie
[] H702	GM1	[] H510	Skeletal Dysplasia 2 (SD2)
[] H915	gPRA	[] H747	Spierdystrophie (GRMD)
[] H868	GR_PRA1	[] H377	Spinaal dysrafisme
[] H473	GR_PRA2	[] H303	Spinocerebellaire Ataxie
[] H752	Gray Collie Syndroom (Cyclische Neutropenie)	[] H328	Spinocerebellar ataxie (2)
[] H491	Haemofilie A (Factor VIII) (partner lab)	[] H327	Tandheelkundige Hypomineralisatie (Raine Syndrome)
[] H436	Haemofilie A (Factor VIII) (patent eigenaar)	[] H440	Thrombasthenia
[] H919	Heuplaxiteit 1	[] H447	Thrombasthenia 2
[] H421	Heuplaxiteit 2	[] H441	Thrombocytopaenia
[] H675	HNPK (partner lab)	[] H448	Thrombopathie 2
[] H443	HNPK (patenteigenaar)	[] H449	Thrombopathie 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
[] H366	IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 1	[] H696	Warburg Micro Syndroom 1 (WARBM1)
[] H367	IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 2	[] H772	X Gebonden PRA1 (XL PRA1)



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 5 van 5)

Naam	
Registratie nr.	

- H332 IGS (Selectieve Cobalamine Malabsorptie) 3 H745 X-SCID
 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 |