



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Inzendformulier Kat (Pagina 1 van 3)

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 3)			
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) kat

Test op aanvraag

- K313 PRA (vroeg stadium)

Verwantschap, Afstamming en Identiteit

- K202 Moederschapsverificatie Kat
 K200 Ouderschapsverificatie Kat
 K205 Profiel vastleggen Kat
 K201 Vaderschapsverificatie Kat

Combinatiepakketten

- K865 CombiBreed Erfelijke Ziekten
 K460 CombiBreed Haarlengte
 K866 CombiBreed Vachtkleuren

Erfelijke Ziekten

- K302 Apha Mannosidose
 K310 Auto-immuun lymfoproliferatief Syndroom (ALPS)
 K597 Bijnier Hyperplasie
 K608 Brachycephalie (Frontonasale Dysplasie (FND))
 K598 Dihydropyrimidinase Deficiëntie
 K400 Erfelijke Myopathie
 K385 Factor XII Deficiëntie
 K309 Gangliosidose, GM2, type II - 3
 K898 Gangliosidosis, GM1
 K646 Gangliosidosis, GM2, GM2A
 K640 Gangliosidosis, GM2, type II - 1
 K647 Gangliosidosis, GM2, type II - 2
 K751 Glycogeenstapeling GSD Type IV
 K384 Mucopolysaccharidose VII (2)
 K397 Mucopolysaccharidose VII (3)
 K651 Mucopolysaccharidosis VI
 K650 Mucopolysaccharidosis VII
 K311 Niemann-Pick Syndrome Type C1
 K600 Niemann-Pick Syndroom C
 K399 Osteochondrodysplasia (hangend oor)
 K504 Periodic paralysis (WNK4 - Hypokalemia)
 K711 Polycysteuze Nieren (PKD)
 K388 Porphyrie, Acuut Intermitterend (4) 1
 K392 Porphyrie, Acuut Intermitterend (4) 2
 K393 Porphyrie, Acuut Intermitterend (4) 3
 K394 Porphyrie, Acuut Intermitterend (4) 4



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 3 van 3)

Naam	
Registratie nr.	

- | | | | |
|-------------------------------|--|-------------------------------|---|
| <input type="checkbox"/> K656 | Haemophilia B - 1 | <input type="checkbox"/> K395 | Porphyrie, Acut Intermitterend (4) 5 |
| <input type="checkbox"/> K657 | Haemophilia B - 2 | <input type="checkbox"/> K396 | Porphyrie, Acut Intermitterend (4) 6 |
| <input type="checkbox"/> K599 | Hyperlipoproteinaemie | <input type="checkbox"/> K387 | Porphyrie, Congenitaal Erythropoietisch (2) 1 |
| <input type="checkbox"/> K390 | Hypertrichose, met korte levensverwachting | <input type="checkbox"/> K391 | Porphyrie, Congenitaal Erythropoietisch (2) 2 |
| <input type="checkbox"/> K389 | Hypertrichose, met korte snorharen | <input type="checkbox"/> K601 | Primary Hyperoxalurie Type II |
| <input type="checkbox"/> K725 | Hypertrofe Cardio Myopathie 1 (HCM1) | <input type="checkbox"/> K762 | Progressieve Retinale Atrophie (rdAc-PRA) |
| <input type="checkbox"/> K764 | Hypertrofe Cardio Myopathie 2 (HCM2) | <input type="checkbox"/> K867 | Progressieve Retinale Atrophie (Rdy-PRA) |
| <input type="checkbox"/> K799 | Hypertrofe Cardio Myopathie 3 (HCM3) | <input type="checkbox"/> K754 | Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) |
| <input type="checkbox"/> K649 | Hypothyroidism | <input type="checkbox"/> K767 | Spinale Musculaire Atrophie (SMA) |
| <input type="checkbox"/> K312 | Leukocyte Adhesion Deficiency (CD18, FLAD) | <input type="checkbox"/> K641 | Vitamine D-deficiency rickets, type I |
| <input type="checkbox"/> K386 | Mucopolysaccharidose I | | |

Overige erfelijke kenmerken

- | | | | |
|-------------------------------|---------------------------------------|-------------------------------|--|
| <input type="checkbox"/> K300 | Bloedgroepbepaling (DNA test Ragdoll) | <input type="checkbox"/> K757 | Vachtkleur Agouti |
| <input type="checkbox"/> K793 | Bloedgroepbepaling AB (DNA test) | <input type="checkbox"/> K759 | Vachtkleur Burmees (sepia) |
| <input type="checkbox"/> K712 | Bloedgroepbepaling AB (Serologie) | <input type="checkbox"/> K756 | Vachtkleur Chocolate |
| <input type="checkbox"/> K502 | Cornish Rex, gekrulde/wollige vacht | <input type="checkbox"/> K755 | Vachtkleur Cinnamon |
| <input type="checkbox"/> K304 | Devon Rex, gekrulde vacht | <input type="checkbox"/> K639 | Vachtkleur E locus, extensie |
| <input type="checkbox"/> K466 | Haarlengte alle rassen | <input type="checkbox"/> K306 | Vachtkleur Russet (Burmese) |
| <input type="checkbox"/> K461 | Haarlengte Maine Coon | <input type="checkbox"/> K758 | Vachtkleur Siamees |
| <input type="checkbox"/> K462 | Haarlengte Norwegian Forest | <input type="checkbox"/> K760 | Vachtkleur Verdunningsfactor |
| <input type="checkbox"/> K463 | Haarlengte Ragdoll | <input type="checkbox"/> K303 | Vachtkleur W-locus (Dominant White KIT gene) |
| <input type="checkbox"/> K305 | Sphynx, haarloze vacht | | |