



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](http://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](http://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

### Verwantschap, Afstamming en Identiteit

- |                               |                             |                               |                            |
|-------------------------------|-----------------------------|-------------------------------|----------------------------|
| <input type="checkbox"/> K202 | Moederschapsverificatie Kat | <input type="checkbox"/> K205 | Profiel vastleggen Kat     |
| <input type="checkbox"/> K200 | Ouderschapsverificatie Kat  | <input type="checkbox"/> K201 | Vaderschapsverificatie Kat |

### Combinatiepakketten

- |                               |                              |                               |                         |
|-------------------------------|------------------------------|-------------------------------|-------------------------|
| <input type="checkbox"/> K865 | CombiBreed Erfelijke Ziekten | <input type="checkbox"/> K866 | CombiBreed Vachtkleuren |
| <input type="checkbox"/> K460 | CombiBreed Haarlengte        |                               |                         |

### Erfelijke Ziekten

- |                               |  |                               |   |
|-------------------------------|--|-------------------------------|---|
| <input type="checkbox"/> K302 | Apha Mannosidose                               | <input type="checkbox"/> K384 | Mucopolysaccharidose VII (2)                  |
| <input type="checkbox"/> K310 | Auto-immuun lymfoproliferatief Syndroom (ALPS) | <input type="checkbox"/> K397 | Mucopolysaccharidose VII (3)                  |
| <input type="checkbox"/> K597 | Bijnier Hyperplasie                            | <input type="checkbox"/> K651 | Mucopolysaccharidosis VI                      |
| <input type="checkbox"/> K608 | Brachycephalie (Frontonasale Dysplasie (FND))  | <input type="checkbox"/> K650 | Mucopolysaccharidosis VII                     |
| <input type="checkbox"/> K598 | Dihydropyrimidinase Deficiëntie                | <input type="checkbox"/> K311 | Niemann-Pick Syndrome Type C1                 |
| <input type="checkbox"/> K400 | Erfelijke Myopathie                            | <input type="checkbox"/> K600 | Niemann-Pick Syndroom C                       |
| <input type="checkbox"/> K385 | Factor XII Deficiëntie                         | <input type="checkbox"/> K399 | Osteochondrodysplasia (hangend oor)           |
| <input type="checkbox"/> K309 | Gangliosidose, GM2, type II - 3                | <input type="checkbox"/> K504 | Periodic paralysis (WNK4 - Hypokalemia)       |
| <input type="checkbox"/> K898 | Gangliosidosis, GM1                            | <input type="checkbox"/> K711 | Polycysteuze Nieren (PKD)                     |
| <input type="checkbox"/> K646 | Gangliosidosis, GM2, GM2A                      | <input type="checkbox"/> K388 | Porphyrie, Acuu Intermitterend (4) 1          |
| <input type="checkbox"/> K640 | Gangliosidosis, GM2, type II - 1               | <input type="checkbox"/> K392 | Porphyrie, Acuu Intermitterend (4) 2          |
| <input type="checkbox"/> K647 | Gangliosidosis, GM2, type II - 2               | <input type="checkbox"/> K393 | Porphyrie, Acuu Intermitterend (4) 3          |
| <input type="checkbox"/> K751 | Glycogeenstapeling GSD Type IV                 | <input type="checkbox"/> K394 | Porphyrie, Acuu Intermitterend (4) 4          |
| <input type="checkbox"/> K656 | Haemophilia B - 1                              | <input type="checkbox"/> K395 | Porphyrie, Acuu Intermitterend (4) 5          |
| <input type="checkbox"/> K657 | Haemophilia B - 2                              | <input type="checkbox"/> K396 | Porphyrie, Acuu Intermitterend (4) 6          |
| <input type="checkbox"/> K599 | Hyperlipoproteinaemie                          | <input type="checkbox"/> K387 | Porphyrie, Congenitaal Erythropoietisch (2) 1 |



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

## Diergegevens (Pagina 3 van 3)

Naam	
Registratie nr.	

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