



Aanvraagformulier Postnataal Moleculair - Cytogenetisch onderzoek

Persoonsgegevens



BSN
Naam
Adres
Telefoon
Geboortedatum
Geslacht
Ziektekostenverzekeraar
Verzekeringsnummer
Huisarts
Adres
Indien afwijkend, declaratie op naam van.....

**AFDELING GENETICA
SECTIE GENOOMDIAGNOSTIEK**

POSTADRES:
POSTBUS 30.001
9700 RB GRONINGEN (HUISPOSTCODE: CB54)

AFLEVERADRES VOOR KOERIERS:
ANT DEUSINGLAAN 1, GEBOUW 32.11, 5^E VERDIEPING

BUISPOSTSTATION: NR. 3151

SECRETARIAAT:
TEL 050-3617233
FAX 050-3617231
GENOOMDIAGNOSTIEK@UMCG.NL
WEBSITE: WWW.GENETICA.UMCG.NL

Per persoon 1 formulier volledig invullen (zowel voor- als achterkant)

Aanvrager

Naam :	Datum aanvraag :
Afdeling :	Telefoon / sein :
Ziekenhuis :	Email adres :
Adres :	Uw referentie :
Postcode / plaats :	Kopie uitslag naar :

N.B. Gebruik bij de indicatie **ontwikkelingsachterstand en/of aangeboren afwijkingen** het **aanvraagformulier Array onderzoek**. Dit formulier kunt u via onze website www.genetica.umcg.nl downloaden.

Monsters duidelijk voorzien van **naam, geslacht en geboortedatum**. Monsters zonder naam en geboortedatum worden niet onderzocht. Bij vragen of onduidelijkheden kunt u ons telefonisch bereiken via het secretariaat.

GEVRAAGD ONDERZOEK **DATUM AFNAME:** **SPOED (Uitsluitend na overleg)**

- Chromosomenonderzoek, **10 ml lithium heparine bloed** (pasgeborenen 3-5 ml) insturen.
 - Alleen opslag (veilig stellen materiaal voor toekomstig onderzoek), alle andere indicaties aangeven op achterzijde formulier.
- Onderzoek in weefsel (navelstreng, fascia lata, pericard, kraakbeen, huidbiopt etc.). **FOETAAL MATERIAAL** Steriel afnemen. Ontsmetten met alcohol of chloorhexidine, NIET met jodium. Verzenden in steriel fysiologisch zout of kweekmedium. Verzending bij kamertemperatuur. Tot verzending in koelkast (4°C) bewaren. **Spoedaanvragen** accepteren wij alleen na voorafgaand overleg via het secretariaat (telefonisch: 050-3617233 of mail: genoomdiagnostiek@umcg.nl). Ook bij **vragen of onduidelijkheden** kunt u ons via het secretariaat bereiken.
 - QFPCR + SNP-array bij IUVD of doodgeboorte (+gegevens op achterzijde formulier invullen)
 - Metabole diagnostiek (aanvraagformulier meesturen)
 - Diagnostiek elders (aanvraagformulier meesturen)
 - Alleen opslag (veilig stellen materiaal voor toekomstig onderzoek)
 - DNA-isolatie
 - Weefsel opkweken uit vriezer, nl. C.....
- Betrokkene geeft **geen** toestemming voor anoniem gebruik van rest-lichaamsmateriaal voor het ontwikkelen van nieuwe of het verbeteren van bestaande technieken (zie de toelichting bij het indienen van aanvragen: www.genetica.umcg.nl).

In te vullen door de Genoomdiagnostiek

Monsterontvangst <input type="checkbox"/> BL <input type="checkbox"/> C <input type="checkbox"/> NB	Datum binnenkomst	Acceptatie/controlerend MO		Dossiernummer
	Materiaal nummer	DNA nummer		
Hoeveelheid				Paraaf controle secretariaat

INDICATIE

- Herhaalde miskramen (≥ 2) (Is patiënte / de partner / een familielid zwanger dan **SPOED** aanvragen)
Naam Partner: (onderzoek partner apart aanvragen)
Geboortedatum:
- Verdenking op trisomie 13 / 18 / 21
- Abnormale geslachtelijke ontwikkeling of functie:
- Verdenking Turner syndroom
 - Verdenking Klinefelter syndroom
 - Mannelijke in-/subfertiliteit / ICSI (tevens 1 buis EDTA bloed insturen)
 - Prematuur ovarieel falen (POF) (tevens 1 buis EDTA bloed insturen)
 - Geslachtsbepaling pasgeborenen (SPOED aanvragen)
 - Overig:.....
- Kans op dragerschap familiäre chromosoomafwijking, namelijk:
(Graag toelichten via stamboom) (Is patiënte / de partner / een familielid zwanger dan **SPOED** aanvragen)
- FISH onderzoek ivm
- FISH onderzoek op wangslijmvlies ivm
- Intra-uteriene vruchtdood (vanaf 16 weken) of doodgeboorte, is er hierbij sprake van congenitale afwijkingen?
 Nee Ja
- Bij IUVD is het standaardprotocol QF-PCR en (als negatief) SNP array onderzoek. Wilt u hieronder aangeven welke SNP array analyse gewenst is*:
- CNVs (deleties/duplicaties)
 - Homozygotie analyse Ouders consanguin UPD analyse¹
- ¹Voor volledige uitsluiting van UPD (een bijzondere vorm van homozygotie) en voor het bepalen van de parentale herkomst ervan is tevens bloed van beide ouders nodig.
- * Wanneer geen keuze is aangekruist worden beide analyses (CNVs en Homozygotie) uitgevoerd. Meer informatie over het SNP array onderzoek kunt u vinden in de <Toelichting aanvraagformulier array onderzoek> op onze website.
- Indien de kweek aanslaat, worden fibroblasten ingevroren voor eventuele diagnostiek in de toekomst
- FISH 22q11 bij pasgeborenen (*alleen bij spoed*, anders aanvraag array-onderzoek insturen)
- Chromosoombreuksyndroom (*uitsluitend na overleg met het betrokken laboratorium: (06)52724580/68112 (regie-analist)*)
 Fanconi anemie anders, nl.....

STAMBOOM

S.v.p. de nu te onderzoeken persoon met een pijl (→) aangeven.

Aangedane personen: ■ / ●, dragers: □ / ○, overleden personen: ☒ / ☐

Nummer	Naam	Geboortedatum