



dr. van haeringen laboratorium b.v.

quality • service • know how

Instructie monstername Swabs

1. Wij adviseren de bek - indien mogelijk - te spoelen met water en vervolgens het dier voor de afname van de test niet te laten eten.
2. Open de steriele Swab verpakking voorzichtig aan de bovenkant, zodat deze later weer hersluitbaar is.
3. Neem de Swab uit de verpakking en schraap hiermee stevig over de binnenkant van de wangen van het dier, ongeveer 2 keer aan elke kant.
4. Plaats deze Swab terug in de verpakking en sluit deze met een stukje plakband.
5. Neem indien mogelijk 2 Swabs van ieder dier.
6. Vermeldt duidelijk identificatie op de buitenkant van de verpakking
7. U stuurt het inzendformulier (te downloaden via www.vhlgenetics.com met de Swab naar onderstaand adres. Het is belangrijk dat de Swab(s) duidelijk geïdentificeerd is/zijn zodat bij ontvangst van de monsters duidelijk is welke Swab van welk dier afkomstig is.

Adres:

Dr. Van Haeringen Laboratorium BV

Postbus 408

6700 AK Wageningen

Tel +31 317 416 402

Fax +31 317 426 117

www.vhlgenetics.com



dr. van haeringen laboratorium b.v.

quality • service • know how

Inzendformulier Hond (pagina 1 van 4)

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-mail*:			
Telefoon:		Fax:	
Klant nr.:		BTW nr.:	

* Deze velden verplicht invullen

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 2006 - waaronder een beperking van de aansprakelijkheid - accepteer.

Plaats _____ Datum _____ Naam _____ Handtekening _____



dr. van haeringen laboratorium b.v.

quality - service - know how

Diergegevens (pagina 2 van 4)			
Naam:			
Registratie nr.:			
Chip/Tatoeage:			
Geboortedatum:		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:

Verwantschap, Afstamming en Identiteit

- | | |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> H200 Afstammingsonderzoek Hond | <input type="checkbox"/> H202 Moederschapsonderzoek Hond |
| <input type="checkbox"/> H201 Vaderschapsonderzoek Hond | <input type="checkbox"/> H205 Profiel vastleggen Hond |

Combinatiepakketten

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> H474 CombiBreed FCI Rasgroep 01 | <input type="checkbox"/> H480 CombiBreed FCI Rasgroep 07 |
| <input type="checkbox"/> H475 CombiBreed FCI Rasgroep 02 | <input type="checkbox"/> H481 CombiBreed FCI Rasgroep 08 |
| <input type="checkbox"/> H476 CombiBreed FCI Rasgroep 03 | <input type="checkbox"/> H482 CombiBreed FCI Rasgroep 09 |
| <input type="checkbox"/> H477 CombiBreed FCI Rasgroep 04 | <input type="checkbox"/> H483 CombiBreed FCI Rasgroep 10 |
| <input type="checkbox"/> H478 CombiBreed FCI Rasgroep 05 | <input type="checkbox"/> H469 Combinatiepakket Vacht Variatie |
| <input type="checkbox"/> H479 CombiBreed FCI Rasgroep 06 | |

Erfelijke Ziekten

- | | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> H450 Bleeding disorder due to P2RY12 defect | <input type="checkbox"/> H427 MTM |
| <input type="checkbox"/> H487 Brachyurie (Bobtail) | <input type="checkbox"/> H418 Mucopolysaccharidose Type IIIa |
| <input type="checkbox"/> H412 C3 Deficientie | <input type="checkbox"/> H748 Mucopolysaccharidose Type VII |
| <input type="checkbox"/> H804 CA / Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL), 4A | <input type="checkbox"/> H451 Mucopolysaccharidose Type VII - 2 |
| <input type="checkbox"/> H749 Centronucleaire Myopathie (CNM, hiervoor HMLR) | <input type="checkbox"/> H493 Musculaire hypertrophie (dubbele bespiering) |
| <input type="checkbox"/> H413 Cerebellaire Abiotrofie | <input type="checkbox"/> H419 Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM) |
| <input type="checkbox"/> H410 Cerebellaire Ataxie | <input type="checkbox"/> H424 Musladin-Lueke Syndroom (MLS) |
| <input type="checkbox"/> H411 Cerebellaire Ataxie, progressieve early-onset | <input type="checkbox"/> H738 Myotonia Congenita |
| <input type="checkbox"/> H709 CLAD, type I | <input type="checkbox"/> H498 Myotonia Congenita 2 |
| <input type="checkbox"/> H484 CLAD, Type III | <input type="checkbox"/> H707 Narcolepsie |
| <input type="checkbox"/> H871 CMR1 (Canine Multifocal Retinopathy) | <input type="checkbox"/> H812 Neonatale Encephalopathie |
| <input type="checkbox"/> H730 CMR2 (Canine Multifocal Retinopathy) | <input type="checkbox"/> H428 Neuroaxonal Dystrofie |
| <input type="checkbox"/> H710 Collie Eye Anomaly Choroidal Hypoplasia (CEA_CH) | <input type="checkbox"/> H494 Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 1 |



Diergegevens (pagina 3 van 4)

Naam:

Registratie nr.:

- | | |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> H924 CombiBreed Golden Retriever | <input type="checkbox"/> H429 Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 10 |
| <input type="checkbox"/> H918 Cone Degeneration | <input type="checkbox"/> H499 Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 2 |
| <input type="checkbox"/> H922 Cone Rod Dystrophy 2 (CRD2) | <input type="checkbox"/> H721 Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL), 5 |
| <input type="checkbox"/> H416 Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 1 | <input type="checkbox"/> H430 Osteogenesis imperfecta |
| <input type="checkbox"/> H485 Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 2 | <input type="checkbox"/> H431 Osteogenesis imperfecta 2 |
| <input type="checkbox"/> H488 Congenitaal Hypothyroidisme (CHG) 3 | <input type="checkbox"/> H470 Pap-PRA1 |
| <input type="checkbox"/> H425 Congenitaal Myasthenic Syndroom | <input type="checkbox"/> H883 Periodieke Val (Episodic Falling Disease) |
| <input type="checkbox"/> H856 crd3 | <input type="checkbox"/> H717 PFK (Phosphofruktokinase Deficientie) |
| <input type="checkbox"/> H766 crd4-PRA (voorheen cord1-PRA) | <input type="checkbox"/> H509 Polycysteuze Nieren (PKD1) |
| <input type="checkbox"/> H728 CSNB (Congenital Stationary Night Blindness) | <input type="checkbox"/> H438 Polycythemia |
| <input type="checkbox"/> H703 Cystinuria | <input type="checkbox"/> H495 Polyneuropathie Alaskan Malamute |
| <input type="checkbox"/> H806 Degeneratieve Myelopatie (DM) | <input type="checkbox"/> H914 Polyneuropathie Greyhound |
| <input type="checkbox"/> H489 Dermatofibrose | <input type="checkbox"/> H700 prcd PRA |
| <input type="checkbox"/> H434 Dilated Cardiomyopathy | <input type="checkbox"/> H439 Prekallikrein Deficientie |
| <input type="checkbox"/> H739 Dominant PRA | <input type="checkbox"/> H414 Primaire Ciliary Dyskinesia |
| <input type="checkbox"/> H913 Dry Eye Curly Coat Syndroom | <input type="checkbox"/> H849 Primaire Lens Luxatie (PLL) |
| <input type="checkbox"/> H497 Epidermolysis bullosa, dystrophic (RDEB) | <input type="checkbox"/> H740 Pyruvaat Dehydrogenase Phosphatase 1 (PDP1) |
| <input type="checkbox"/> H486 Epilepsie, BFJ | <input type="checkbox"/> H741 Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) |
| <input type="checkbox"/> H809 Erfelijk Cataract (HC) - HSF4 | <input type="checkbox"/> H454 Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 2 |
| <input type="checkbox"/> H699 Erfelijk Cataract 2 (HC) - HSF4 | <input type="checkbox"/> H455 Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 3 |
| <input type="checkbox"/> H805 Exercise Induced Collapse (EIC) | <input type="checkbox"/> H768 rcd1 PRA |
| <input type="checkbox"/> H435 Factor VII deficiency | <input type="checkbox"/> H769 rcd1a PRA |
| <input type="checkbox"/> H729 FN (Familiaire Nephropatie) | <input type="checkbox"/> H801 rcd2 PRA |
| <input type="checkbox"/> H736 Fucosidosis | <input type="checkbox"/> H770 rcd3 PRA |
| <input type="checkbox"/> H490 Gangliosidosis, GM2, type II | <input type="checkbox"/> H794 Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 1 |
| <input type="checkbox"/> H496 Glaucoma (POAG) | <input type="checkbox"/> H426 Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 2 |
| <input type="checkbox"/> H737 Globoid Cell Leukodystrofie / Krabbes Disease | <input type="checkbox"/> H423 SCID |
| <input type="checkbox"/> H415 Glycogeenstapeling GSD Type I | <input type="checkbox"/> H456 SCID 2 |
| <input type="checkbox"/> H813 Glycogeenstapeling GSD Type IIIa (GSDIIIa) | <input type="checkbox"/> H510 Skeletal Dysplasia 2 (SD2) |
| <input type="checkbox"/> H702 GM1 | <input type="checkbox"/> H747 Spierdystrophie (GRMD) |
| <input type="checkbox"/> H915 gPRA | <input type="checkbox"/> H440 Thrombasthenia |
| <input type="checkbox"/> H868 GR_PRA1 | <input type="checkbox"/> H447 Thrombasthenia 2 |
| <input type="checkbox"/> H752 Gray Collie Syndroom (Cyclische Neutropenie) | <input type="checkbox"/> H441 Thrombocytopaenia |
| <input type="checkbox"/> H436 Haemofilie A (Factor VIII) | <input type="checkbox"/> H448 Thrombopathia 2 |
| <input type="checkbox"/> H919 Heuplaxiteit 1 | <input type="checkbox"/> H449 Thrombopathia 3 |
| <input type="checkbox"/> H421 Heuplaxiteit 2 | <input type="checkbox"/> H442 Thrombopathie |
| <input type="checkbox"/> H443 HNPk | <input type="checkbox"/> H787 Trapped Neutrophil Syndrome (TNS) |
| <input type="checkbox"/> H492 Hyperkeratose, epidermolytisch | <input type="checkbox"/> H432 Tremor, X-linked |
| <input type="checkbox"/> H811 Hyperuricemie (HUU) | <input type="checkbox"/> H771 Type A PRA |
| <input type="checkbox"/> H872 Hypofysaire dwerggroei | <input type="checkbox"/> H433 Vitamin D-deficientie rickets, type II |
| <input type="checkbox"/> H873 Ichthyosis 2 | <input type="checkbox"/> H742 Von-Willebrands Disease Type 1 |
| <input type="checkbox"/> H701 Koperstapeling | <input type="checkbox"/> H743 Von-Willebrands Disease Type 2 |



dr. van haeringen laboratorium b.v.

quality • service • know how

Diergegevens (pagina 4 van 4)

Naam:	
Registratie nr.:	

- | | |
|---|-------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> H724 L2-HGA | H744 Von-Willebrands Disease Type 3 |
| <input type="checkbox"/> H417 Leukoencephalomyelopathie | H772 X Gebonden PRA (XL PRA) |
| <input type="checkbox"/> H746 Maligne Hyperthermie | H745 X-SCID |
| <input type="checkbox"/> H723 MDR1 | |

Overige erfelijke kenmerken

- | | |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> H302 Geslachtsbepaling Hyena | <input type="checkbox"/> H815 Vachtkleur D-locus |
| <input type="checkbox"/> H765 Haarlengte | <input type="checkbox"/> H734 Vachtkleur E-locus |
| <input type="checkbox"/> H848 Improper Coat (IC13) | <input type="checkbox"/> H818 Vachtkleur Em-locus |
| <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 | |