



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](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-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

<b>Diergegevens (pagina 2 van 4)</b>			
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"/> H406 CombiBreed Boerboel         | <input type="checkbox"/> H479 CombiBreed FCI Rasgroep 06      |
| <input type="checkbox"/> H924 CombiBreed Golden Retriever | <input type="checkbox"/> H480 CombiBreed FCI Rasgroep 07      |
| <input type="checkbox"/> H474 CombiBreed FCI Rasgroep 01  | <input type="checkbox"/> H481 CombiBreed FCI Rasgroep 08      |
| <input type="checkbox"/> H475 CombiBreed FCI Rasgroep 02  | <input type="checkbox"/> H482 CombiBreed FCI Rasgroep 09      |
| <input type="checkbox"/> H476 CombiBreed FCI Rasgroep 03  | <input type="checkbox"/> H483 CombiBreed FCI Rasgroep 10      |
| <input type="checkbox"/> H477 CombiBreed FCI Rasgroep 04  | <input type="checkbox"/> H469 Combinatiepakket Vacht Variatie |
| <input type="checkbox"/> H478 CombiBreed FCI Rasgroep 05  |   |

### Erfelijke Ziekten

- |  |   |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> H450 Bleeding disorder due to P2RY12 defect           | <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"/> H419 Muscular Dystrofie, Duchenne type (MDM) |
| <input type="checkbox"/> H413 Cerebellaire Abiotrofie                          | <input type="checkbox"/> H424 Musladin-Lueke Syndroom (MLS)           |
| <input type="checkbox"/> H410 Cerebellaire Ataxie                              | <input type="checkbox"/> H738 Myotonia Congenita                      |
| <input type="checkbox"/> H411 Cerebellaire Ataxie, progressieve early-onset    | <input type="checkbox"/> H707 Narcolepsie                             |
| <input type="checkbox"/> H709 CLAD, type I                                     | <input type="checkbox"/> H812 Neonatale Encephalopatie                |
| <input type="checkbox"/> H484 CLAD, Type III                                   | <input type="checkbox"/> H428 Neuroaxonal Dystrofie                   |
| <input type="checkbox"/> H871 CMR1 (Canine Multifocal Retinopathy)             | <input type="checkbox"/> H429 Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL) 10 |
| <input type="checkbox"/> H730 CMR2 (Canine Multifocal Retinopathy)             | <input type="checkbox"/> H721 Neuronal ceroid lipofuscinosis (NCL), 5 |
| <input type="checkbox"/> H710 Collie Eye Anomaly Choroidal Hypoplasia (CEA_CH) | <input type="checkbox"/> H430 Osteogenesis imperfecta                 |



## Diergegevens (pagina 3 van 4)

Naam:	
Registratie nr.:	

- |   |  |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> H918 Cone Degeneration                             | <input type="checkbox"/> H431 Osteogenesis imperfecta 2                    |
| <input type="checkbox"/> H922 Cone Rod Dystrophy 2 (CRD2)                   | <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"/> H438 Polycythemia                                 |
| <input type="checkbox"/> H728 CSNB (Congenital Stationary Night Blindness)  | <input type="checkbox"/> H914 Polyneuropathie Greyhound                    |
| <input type="checkbox"/> H703 Cystinuria                                    | <input type="checkbox"/> H700 prcd PRA                                     |
| <input type="checkbox"/> H806 Degeneratieve Myelopatie (DM)                 | <input type="checkbox"/> H439 Prekallikrein Deficientie                    |
| <input type="checkbox"/> H434 Dilated Cardiomyopathy                        | <input type="checkbox"/> H414 Primaire Ciliary Dyskinesia                  |
| <input type="checkbox"/> H739 Dominant PRA                                  | <input type="checkbox"/> H849 Primaire Lens Luxatie (PLL)                  |
| <input type="checkbox"/> H913 Dry Eye Curly Coat Syndroom                   | <input type="checkbox"/> H740 Pyruvaat Dehydrogenase Phosphatase 1 (PDP1)  |
| <input type="checkbox"/> H809 Erfelijk Cataract (HC) - HSF4                 | <input type="checkbox"/> H741 Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef)           |
| <input type="checkbox"/> H699 Erfelijk Cataract 2 (HC) - HSF4               | <input type="checkbox"/> H454 Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 2         |
| <input type="checkbox"/> H805 Exercise Induced Collapse (EIC)               | <input type="checkbox"/> H455 Pyruvaatkinase Deficientie (PKDef) 3         |
| <input type="checkbox"/> H435 Factor VII deficiency                         | <input type="checkbox"/> H768 rcd1 PRA                                     |
| <input type="checkbox"/> H729 FN (Familiaire Nephropatie)                   | <input type="checkbox"/> H769 rcd1a PRA                                    |
| <input type="checkbox"/> H736 Fucosidosis                                   | <input type="checkbox"/> H801 rcd2 PRA                                     |
| <input type="checkbox"/> H737 Globoid Cell Leukodystrofie / Krabbes Disease | <input type="checkbox"/> H770 rcd3 PRA                                     |
| <input type="checkbox"/> H415 Glycogeenstapeling GSD Type I                 | <input type="checkbox"/> H794 Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 1 |
| <input type="checkbox"/> H813 Glycogeenstapeling GSD Type IIIa (GSDIIIa)    | <input type="checkbox"/> H426 Retinale Dysplasie Retinale Vouwing RD OSD 2 |
| <input type="checkbox"/> H702 GM1   | <input type="checkbox"/> H423 SCID   |
| <input type="checkbox"/> H915 gPRA  | <input type="checkbox"/> H456 SCID 2                                       |
| <input type="checkbox"/> H868 GR_PRA1                                       | <input type="checkbox"/> H747 Spierdystrofie (GRMD)                        |
| <input type="checkbox"/> H473 GR_PRA2                                       | <input type="checkbox"/> H440 Thrombasthenia                               |
| <input type="checkbox"/> H752 Gray Collie Syndroom (Cyclische Neutropenie)  | <input type="checkbox"/> H447 Thrombasthenia 2                             |
| <input type="checkbox"/> H436 Haemofilie A (Factor VIII)                    | <input type="checkbox"/> H441 Thrombocytopaenia                            |
| <input type="checkbox"/> H919 Heuplaxiteit 1                                | <input type="checkbox"/> H448 Thrombopathia 2                              |
| <input type="checkbox"/> H421 Heuplaxiteit 2                                | <input type="checkbox"/> H449 Thrombopathia 3                              |
| <input type="checkbox"/> H443 HNPK  | <input type="checkbox"/> H442 Thrombopathie                                |
| <input type="checkbox"/> H811 Hyperuricemie (HUU)                           | <input type="checkbox"/> H787 Trapped Neutrophil Syndrome (TNS)            |
| <input type="checkbox"/> H872 Hypofysaire dwerggroei                        | <input type="checkbox"/> H432 Tremor, X-linked                             |
| <input type="checkbox"/> H416 Hypothyroidisme                               | <input type="checkbox"/> H771 Type A PRA                                   |
| <input type="checkbox"/> H873 Ichthyosis 2                                  | <input type="checkbox"/> H433 Vitamin D-deficientie rickets, type II       |
| <input type="checkbox"/> H701 Koperstapeling                                | <input type="checkbox"/> H742 Von-Willebrands Disease Type 1               |
| <input type="checkbox"/> H724 L2-HGA  | <input type="checkbox"/> H743 Von-Willebrands Disease Type 2               |
| <input type="checkbox"/> H417 Leukoencephalomyelopatie                      | <input type="checkbox"/> H744 Von-Willebrands Disease Type 3               |
| <input type="checkbox"/> H746 Maligne Hyperthermie                          | <input type="checkbox"/> H772 X Gebonden PRA (XL PRA)                      |
| <input type="checkbox"/> H723 MDR1  | <input type="checkbox"/> H745 X-SCID                                       |
| <input type="checkbox"/> H427 MTM   |  |



dr. van haeringen laboratorium b.v.

quality • service • know how

## Diergegevens (pagina 4 van 4)

Naam:

Registratie nr.:

### Overige erfelijke kenmerken

H302 Geslachtsbepaling Hyena

H765 Haarlengte

H848 Improper Coat (IC13)

H921 Vacht - Gekrulde Vacht

H820 Vachtkleur A-locus

H733 Vachtkleur B-locus

H815 Vachtkleur D-locus

H734 Vachtkleur E-locus

H818 Vachtkleur Em-locus

H819 Vachtkleur K-locus

H930 Vachtkleur Merle