

Verzoek om bijkomende informatie bij de aanvraag voor genetisch onderzoek in het kader van primaire immuundeficiënties (PID).

PER PERSOON MOET ÉÉN FORMULIER WORDEN INGEVULD !

### 1. PATIËNTGEGEVENS

AANVRAAGDATUM: _____ UUR _____ u AANVRAGER Dr.: _____ I.D. nr.: _____ R.I.Z.I.V.nr.: <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> _____ Handtekening _____ AFNAME DATUM: _____ UUR _____ u	EENHEID: _____ KAMER/BED: _____ / _____ <b>PATIENT IDENTIFICATIE</b> EAD-/HOS-nr. _____ Naam: _____ Voornaam: _____ Adres: _____ Geboortedatum: _____ d _____ m _____ j _____ Geslacht: <input type="checkbox"/> <b>VERZEKERINGSINSTELLING KG1/KG2:</b> _____ / _____ Nr. verzekering _____ Verwantschap <input type="checkbox"/> Stamnr.: _____ Indien patiënt elders gehospit. is; Naam inrichting _____ Identificatienr.: _____ Dienst: _____
---	---

### 2. KLINISCHE INFORMATIE

.....  
 .....  
 .....

Gelieve een **uitgebreid klinisch verslag** aan dit formulier toe te voegen.

Voorgaande genetische analyse uitgevoerd?

Ja  Nee

Welke? .....

Waar? .....

Gelieve een kopie van elk verslag toe te voegen aan dit formulier.

Onderging de patiënt reeds een stamceltransplantatie?  Ja  Nee

### 3. FAMILIALE GEDEVENS

Etniciteit .....

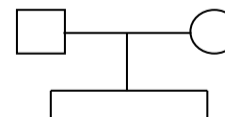
Stamboom

Consanguin?  Ja  Nee

Familiaal voorkomen?  Ja  Nee

Aangetaste familieleden (naam + DOB + kliniek):

.....  
 .....  
 .....  
 .....  
 .....  
 .....



Overerving:  aut. dominant  aut. recessief  X-gebonden  sporadisch  onduidelijk

#### 4. GEVRAAGDE ANALYSE

Gelieve het gewenste subpanel aan te duiden.

<input type="checkbox"/>	PID_standaard										
ACP5	ADA	ADAM17	AICDA	AIRE	AK2	AP3B1	AP3D1	ATM	ATP6AP1	ATP6VOA2	B2M
BCL10	BLM	BLNK	BLOC1S3	BLOC1S6	BTK	CARD11	CARD14	CARD9	CARMIL2	CASP10	CASP8
CD19	CD247	CD27	CD3D	CD3E	CD3G	CD40	CD40LG	CD79A	CD79B	CD81	CD8A
CDCA7	CEBPE	CECR1	CFD	CIITA	CLEC7A	COPA	CORO1A *	CR2	CSF3R	CTLA4	CTPS1
CXCR4	CYBA	CYBB	DCLRE1C	DNMT3B	DOCK2	DOCK8	DTNBP1	ELANE	EPG5	FADD	FAS
FASLG	FCGR1A	FCGR3A	FERMT3	FOXP1	FOXP3	G6PC3	G6PD	GATA2	GFI1 *	HAX1	HELLS
ICOS	IFNAR2	IFNGR1	IFNGR2	IGLL1	IKBKB	IKBKG *	IL10RA	IL10RB	IL12B	IL12RB1	IL12RB2
IL17F	IL17RA	IL17RC	IL1RN	IL21	IL21R	IL2RA	IL2RG	IL36RN	IL7R	INO80	IRAK4
IRF2BP2	IRF3	IRF7	IRF8	ISG15	ITCH	ITGB2	ITK	JAGN1	JAK1	JAK3	LAMTOR2
LAT	LCK	LIG4	LPIN2	LRBA	LRRRC8A	LYST	MAGT1	MALT1	MAP3K14	MCM4	MEFV
MOGS	MS4A1	MTHFD1	MVK	MYD88	NBN	NCF1 *	NCF2	NCF4	NFAT5	NFKB1	NFKB2
NFKBIA	NHEJ1	NLRC4	NLRP12	NLRP3	NOD2	NRAS	ORAI1	OTULIN *	PEPD	PGM3	PIK3CD
PIK3R1	PLCG2	PMS2	PNP	POLE	POLE2	PRF1	PRKCD	PRKDC	PSMB8	PSTPIP1	PSTPIP2
PTPRC	RAB27A	RAC2	RAG1	RAG2	RASGRP1	RFX5	RFXANK	RFXAP	RNF168	RNF31	RORC
RPSA	SAMD9	SBDS	SH2D1A	SKIV2L	SLC29A3	SLC35C1	SLC37A4	SMARCAL1	SP110	SPINK5	STAT1
STAT2	STAT3	STAT5B	STIM1	STK4	STX11	STXBP2	TAP1	TAP2	TAPBP	TBK1 *	TCF3
TCN2	TFRC	THBD	TICAM1	TLR3	TMC6	TMC8	TMEM173	TNFAIP3	TNFRSF13B	TNFRSF13C	TNFRSF1A
TNFRSF4	TNFSF12 *	TPP2	TRAF3	TRAF3IP2	TRNT1	TTC37	TTC7A	TYK2	UNC119	UNC13D	UNC93B1 *
UNG	USB1	VPS13B	VPS45	WAS	WDR1	WIPF1	XIAP	ZAP70 *	ZBTB24		

<input type="checkbox"/>	PID_Complement										
C1QA	C1QB	C1QC	C1S	C2	C3	C4A *	C4B *	C4BPA	C5	C6	C7
C8A	C8B	C8G	C9	CD46	CFB	CFH	CFHR1 *	CFHR2	CFHR3	CFHR4	CFHR5
CFI	CFP	SERPING1									

<input type="checkbox"/>	PID_Dyskeratosis_Congenita										
ACD	CTC1	DKC1	NHP2	NOP10	PARN	POT1	RTEL1	TERT	TINF2	USB1	WRAP53

<input type="checkbox"/>	PID_Susceptibility										
AP1S3	BLK	CD59	CSF2RA	CTSC	FCN3	IFIH1	IKZF1	IL1RL1	IRAK1	JAK2	MASP2
MBL2	MPO	MRE11A	MST1	MYSM1	NEIL2	PTPN6	RBCK1	RHOH	SLC11A1	STAT4	TAZ
TBX1	TREX1	TRIM21									

\* Noteer dat voor de aangeduide genen <90% van de basen betrouwbaar gegenotypeerd kunnen worden.