

Sectie Genoomdiagnostiek

Universitair Medisch Centrum Utrecht
Centrale Balie LKCH
Huispost G.03.3.30
Heidelberglaan 100
3584 CX Utrecht

**UMC Utrecht****Sectie Genoomdiagnostiek**

Bereikbaar: 8:30-17:00 ma-vr

Tel 088 - 75 54090
Fax 088 - 75 55034
E-mail genoomdiagnostiek@umcutrecht.nl

PERSOONSGEVEEN (volledig invullen (blokletters)/plaats patiëntsticker in het vak)
Gebruik één formulier per patiënt

BSN nummer* : * verplicht
Naam + initialen :
Adres :
Postcode + woonplaats :
Geboortedatum :
Geslacht :
Ziektekostenverzekeraar :
Verzekeringsnummer :
Huisarts (HA) :
Adres + Woonplaats HA :

AANVRAGEND ARTS (volledig invullen, gaarne in blokletters)

Naam :	Datum :
Ziekenhuis :	Telefoon :
Afdeling :	E-mailadres :
Adres :	Uw referentie (optioneel) :
Postcode + plaats :	cc uitslag (optioneel) :

INDICATIE

- Selecteer de gewenste genpanel-/individuele gen-analyse(s) in de tabel vanaf pagina 4 of vermeld de details van de familiare mutatie onder 'gendifect in familie'.
- Vermeld relevante klinische gegevens en/of stamboomgegevens op pagina 2.

Spoed (uitsluitend na overleg), neem contact op via 088 - 75 54090. Gebruik adres voor (spoed)verzending via koerier (zie pagina 3).

DOEL ONDERZOEK

- Bevestiging / uitsluiting diagnose
- Dragerschapsbepaling (bekend gendifect in familie)
- Presymptomatisch onderzoek (bekend gendifect in familie)
- Partneronderzoek
- Informativiteitstest (t.b.v. interpretatie variant in familielid)
- Prenataal onderzoek (**uitsluitend na overleg**)
- Opslag (i.v.m. toekomstige diagnostiek)
- Research (**uitsluitend na overleg**)

GENDIFECT IN FAMILIE

- Mutatie onbekend → selecteer de gewenste test(en) in de tabel vanaf pagina 4
- Mutatie bekend → vermeld relevante klinische informatie en geef de relatie met indexpatiënt aan in stamboom op pagina 2

Gen :
Mutatie :
Familie nummer :
Referentie :

MATERIAAL

Patiëntmateriaal duidelijk voorzien van **naam, geslacht** en **geboortedatum** en **datum/tijd afname**. Niet juist gelabelde monsters kunnen geweigerd worden. Voor afname- en verzendinstructies zie pagina 3.

- Bloed* (2 x 10 mL EDTA, minimaal 2 x 2 mL bij kleine kinderen)
- Chorion villi (15 mg) (**uitsluitend na overleg**)
- Vruchtwater (30 mL) (**uitsluitend na overleg**)
- Bloed voor RNA isolatie (2 x 2,5 mL PAXgene bloedbuisen) (**uitsluitend na overleg**)
- Beenmerg | Type buis: EDTA Heparine
- Weefsel | Type : Monsternummer(s) :

- DNA (2x >10 µg) | monsternummer(s) :
- DNA reeds aanwezig
- Navelstrengbloed (5 mL)

Voor alle monsters

Afname datum/tijd:

* Na een allogene stamceltransplantatie is bloed niet geschikt als onderzoeksmaatstaf. Neem in dit geval contact op met het secretariaat van ons laboratorium op nummer 088-7554090.

GEBRUIK LICHAAMSMATERIAAL

Het lichaamsmateriaal wordt verstuurd naar het UMC Utrecht. Daarmee wordt de huidige persoon ook een patiënt van het UMC Utrecht. Het UMC Utrecht gebruikt rest-lichaamsmateriaal voor het ontwikkelen van nieuwe en het verbeteren van bestaande technieken en voor nader onderzoek in lijn met de oorspronkelijke diagnostische vraagstelling. De aanvrager van het onderzoek behoort de patiënt hierover te informeren. (zie pag. 3 en de patiënt informatie brief op de laatste pagina voor meer informatie).

IN TE VULLEN DOOR LABORATORIUMMEDWERKER

U-nummer

--	--	--	--	--

Etiketten**Registratie**

Indicatie:

Gericht / Volledig

Datum:

Paraaf:

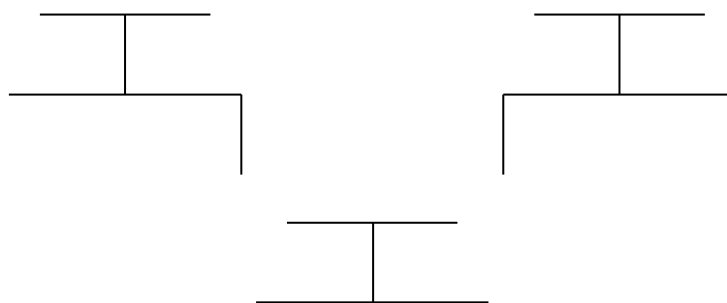
Ontvangstdatum:

RELEVANTE KLINISCHE INFORMATIE

Wij verzoeken u relevante klinische informatie zo volledig mogelijk in te vullen. Vermeld ook naam en geboortedatum van de indexpatiënt in het geval van een bekende familiaire mutatie in de stamboom.

STAMBOOM

Geef de te onderzoeken persoon aan met een pijl (→); gebruik ■/● voor aangedane individuen. Vermeld naam en geboortedatum van alle familieleden die eerder onderzocht zijn.



Nummer in stamboom	Naam	Geboortedatum

Inhoudsopgave

Beschikbare testen

Bloed- en vaataandoeningen	4
Genpanels	4
Individuele genen Sequentieanalyse	4
Cardiovasculaire ziekten.....	4
Genpanels	4
Individuele genen Sequentieanalyse	4
Dysmorfologie	5
Genpanels	5
Individuele genen Sequentieanalyse	5
Epilepsie	5
Genpanels	5
Individuele genen Sequentieanalyse	6
Erfelijke kanker	6
Genpanels	6
Individuele genen Sequentieanalyse	7
Metabole ziekten.....	7
Genpanels	7
Individuele genen Sequentieanalyse	7
Individuele genen Sequentieanalyse	8
Neurologische ziekten.....	8
Genpanels	8
Individuele genen Sequentie-/repeatexpansieanalyse	8
Neuromusculaire ziekten	8
Genpanels	8
Individuele genen Sequentieanalyse	9
Nierziekten	9
Genpanels	9
Individuele genen Sequentieanalyse	11
Obesitas	11
Individuele genen Sequentieanalyse	11
Primaire immuundeficiënties	11
Genpanels	11
Individuele genen Sequentieanalyse	11
Individuele genen Sequentieanalyse	12
Verstandelijke beperking: syndromaal/niet syndromaal	12
Genpanel Exoom	12
Individuele genen Sequentieanalyse	12
Overige ziekten	12
Genpanels	12
Individuele genen Sequentieanalyse	13

U kunt de samenstelling van genpanels a.d.h.v. het versienummer bekijken op www.umcutrecht.nl/NGS. Het aanbod en de samenstelling van de genpanels wijzigt regelmatig, **gebruik daarom altijd de meest recente versie van dit formulier**. U kunt deze downloaden via de website.

Afneme en verzendinstructies

- Indien nodig kan materiaal overnacht opgeslagen worden bij 4°C. Materiaal niet invriezen of verhitten.
- Materiaal kan bij kamertemperatuur verstuurd worden. Bij voorkeur twee onafhankelijke monsters insturen.
- Indien chorion villi, vruchtwater of navelstrengbloed ingestuurd wordt is maternaal materiaal noodzakelijk voor het uitvoeren van een maternale contaminatie test. Gebruik voor het insturen van het maternale materiaal een apart aanvraagformulier.
- Voor uitgebreide afname-instructies zie: <http://www.umcutrecht.nl/aanvraagGenoom>
- Adres voor (**spoed**)verzending via koerier: UMC Utrecht, DBG afdeling Genetica, Lundlaan6, KC.04.084.2, 3584 EA Utrecht. Afleveren bij receptie afdeling Genetica KC.04.084.2.

Voor ziektebeelden en gentesten die niet worden vermeld op dit aanvraagformulier

Wanneer u één of meerdere genen niet kunt vinden kunt u op de website www.dnadiagnostiek.nl het aanbod vinden van de andere klinisch genetische centra in Nederland. Verder kan, naast de op dit aanvraagformulier vermelde testen, op verzoek ook een op maat gemaakte incidentele test uitgevoerd worden voor één of meerdere genen, ook voor genen welke niet in ons huidige aanbod vermeld staan. Neem contact op voor meer informatie over de mogelijkheden.

Gebruik lichaamsmateriaal

Lichaamsmateriaal wordt opgeslagen en kan gebruikt worden voor (diagnostisch) vervolgonderzoek. Verder kan het anoniem gebruikt worden voor de verbetering en/of implementatie van huidige en nieuwe technieken (zie de patiënt informatie brief op de laatste pagina voor meer informatie). Voor uitgebreide informatie over privacy en de bescherming van persoonsgegevens verwijzen wij naar de website van het UMC Utrecht: Mijn UMC Utrecht > Privacy > Bescherming van uw gegevens > privacy rondom uw dossier > wetenschappelijk onderzoek en bezwaar > gebruik restmateriaal / medische gegevens. Hier kan ook de toestemming tot het gebruik van restmateriaal gewijzigd worden.

Geheimhouding

Geheimhouding van gegevens is gewaarborgd en vastgelegd in de ziekenhuisvoorschriften van het UMC (zwijgplicht over patiëntengegevens). Zie: www.umcutrecht.nl/erfelijkheid.



De sectie genoondiagnostiek is NEN-EN-ISO 15189:2012 geaccrediteerd door de Raad voor Accreditatie. De scope van accreditatienummer M001 is in te zien op www.rva.nl.

Bloed- en vaataandoeningen

Genpanels

 Hereditaire hemolytische anemie* (EMS00v17.1; 46 genen)

ABCB6, ABCG5, ABCG8, ADA, AK1, ALAS2, ALDOA, ANK1, ATP11C, C15orf41, CD59, CDAN1, COL4A1, CYB5R3, EPB41, EPB42, G6PD, GATA1, GLCL, GPI, GPX1, GSR, GSS, HBA1, HBA2, HBB, HK1, KCNN4, KIF23, KLF1, NT5C3A, PFKM, PGD, PGK1, PGLS, PIEZO1, PKLR, RHAG, SEC23B, SLC2A1, SLC2A1, SLC4A1, SPTA1, SPTB, TALDO1, TPI1, XK

 Primaire hemostase defecten (TRO02v17.1; 90 genen)

ABCG5, ABCG8, ACTN1, ACVRL1, ADRA2A, ADRA2B, ANKRD26, ANO6, AP3B1, BLOC1S3, BLOC1S6, CD36, CDC42, COL1A1, COL5A1, COL5A2, COL3A1, CYCS, DTNBP1, ENG, ETV6, F2R, F2RL3, FBN1, FERM3, FGA, FGB, FGG, FLI1, FLNA, FYB, GATA1, GATA2, GBA, GF1B, GNA11, GNA12, GNA12, GNA13, GNAAZ, GNAS, GNAAQ, GNE, GP1BA, GP1BB, GP6, GP9, HOXA11, HPS1, HPS3, HPS4, HPS5, HPS6, ITGA2, ITGA2B, ITGB1, ITGB3, LYST, MASTL, MECOM, MLPH, MPL, MYH9, MYO5A, NBEAL2, P2RX1, P2RY1, P2RY12, PLA2G4A, PLAU, PLCB2, PLCB3, PLCG2, PRKACG, PTGS1, RAB27A, RASGRP2, RBM8A, RGS2, RUNX1, SLFN14, STIM1, TBXA2R, TBXAS1, THPO, TUBB1, VPS33B, VIPAS39, WVF, WAS

 Congenitale secundaire erythrocytose (EMS01v20.1; 15 genen)

EPOR, VHL, EGLN1, EPAS1, EPO, HBB, HBA1, HBA2, BPGM, PKLR, PIEZO1, SH2B3, EGLN2, HIF3A, OS9

Bloed- en vaataandoeningen

Individuele genen | Sequentieanalyse

- Hemofilie A, (HEMA)[§] F8[§]
- Rendu Osler Weber syndroom (ROW), HHT1[§] ENG[§]
- Rendu-Osler-Weber syndroom (ROW), HHT2[§] ACVRL1[§]
- Rendu-Osler-Weber syndroom (ROW), HHT5 GDF2
- Rendu-Osler-Weber syndroom (ROW), JPHT SMAD4
- Hereditaire thrombocytose THPO
- Congenitale amegakaryocytaire thrombocytopenie (CAMT) MPL
- Von Willebrand Factor [TRO03v18.1] VWF

Cardiovasculaire ziekten

Genpanels

 Cardiomyopathie* (CAR01v16.1; 64 genen)Relevante klinische informatie

- Hypertrofische (HCM)
- Dilaterende (DCM)^o + Geleidingsstoornis
- Arrhythmogene rechter ventrikel (ARVD/C)
- Linker ventrikel non compactie (LVNC)
- Restrictieve (RCM)

ABCC9, ACTC1, ACTN2, ANKRD1, BAG3, CALR3, CASQ2, CAV3, CRYAB, CSRP3, CTNNA3, DES, DMD, DSC2, DSP, DTNA, EMD, EYA4, FHL1, FLNC, FTK1, GATA1, GLA, ILK, JPH2, JUP, LAMA4, LAMP2, LDB3, LMNA, MIB1, MYBPC3, MYH6, MYH7, MYL2, MYL3, MYLK2, MYOT, MYOZ1, MYOZ2, MYPN, NEBL, NEXN, PDLM3, PKP2, PLN, PRKAG2, RBM20, RYR2, SCNS4, SGCD, TAZ, TCAP, TGFB3, TMEM43, TMPO, TNNC1, TNNI3, TNNT2, TPM1, TRIM63, TTR, VLC

Deletie/duplicatietest*: MYBPC3 PKP2

^o Mutaties in het titine (TTN) gen zijn een belangrijke oorzaak van gedilateerde cardiomyopathie (DCM). De analyse van het titine gen dient apart te worden aangevraagd onder 'Cardiovasculaire ziekten, Individuele genen | Sequentieanalyse'.

 Geleidingsstoornissen* (CAR03v18.1; 37 genen)Relevante klinische informatie

- Plotse hartstilstand
- Plotse onverklaarde dood
- Arrhythmogene rechter ventrikel (ARVD/C)
- Brugada syndroom (BrS)
- Sick Sinus syndroom (SSS)
- Atrial standstill
- Catecholaminerge polymorfe VT's (CPVT)

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grottere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

^o Sequentieanalyse en deletie/duplicatietest

- Korte QT syndroom (SQT)
 - Lange QT syndroom (LQT)
- AKAP9, ANK2, CACNA1C, CACNA2D1, CACNB2, CALM1, CALM2, CALM3, CASQ2, CAV3, DES, DPP6, DSC2, DSG2, DSP, GPD1L, HCN4, JUP, KCNE1, KCNE2, KCNE3, KCNH2, KCNJ2, KCNJ5, KCNJ8, KCNQ1, LMNA, PKP2, PLN, RYR2, SCN1B, SCN3B, SCN4B, SCN5A, SNTA1, TGFB3, TMEM43

Deletie/duplicatietest*: PKP2 KCNQ1/KCNH2 **Aangeboren hartafwijkingen*** (CAR05v19.1; 55 genen)Relevante klinische informatie Nonsyndromaal

- ASD/VSD/DORV
- Heterotaxie
- Tetralogie van Fallot (TOF)

 Syndromaal

- Heterotaxy
- Velocardiofaciaal/DiGeorge (DGS)
- Oculo-Facio-Cardio Dental
- Holt-Oram (HOS)
- Alstrom (ALMS)
- Alagille (AGS)
- Wolff-Parkinson-White (WPW)
- Cantú syndroom
- Noonan/LEOPARD (NS/LS)
- Cardio-Facio-Cutaan (CFC)

ALMS1, ACTC1, ACVR2B, BRAF, CBL, CFAP53, CFC1, CHD7, CITED2, CRELD1, ELN, FOXH1, GATA4, GATA5, GATA6, GDF1, GJA1, GJC1, HAND1, HAND2, HRAS, JAG1, KRAS, LDB3, LEFTY2, MAP2K1, MAP2K2, MED13L, MMP21, MYBPC3, MYH11, MYH6, MYH7, NKX2-5, NKX2-6, NODAL, NOTCH1, NOTCH2, NR2F2, NRAS, PKD1L1, PTPN11, RAF1, SHOC2, SMAD6, SOS1, TAB2, TAZ, TBX1, TBX20, TBX5, TFAP2B, TLL1, ZFPM2, ZIC3

Deletie/duplicatietest*: MYBPC3 JAG1 **Vasculaire aandoeningen** (CAR04v20.1; 39 genen)Relevante klinische informatie Familiale Thoracale Aneurismata (TAAD) Marfan (MFS) Loeys-Dietz (LDS)

ACTA2, BGN, COL1A1, COL1A2, COL3A1, COL5A1, COL5A2, DCHS1, EFEMP2, ELN, EMILIN1, FBN1, FBN2, FLNA, FOXE3, GATA4, GATA5, HCN4, LMOD1, LOX, MAT2A, MFAP2, MYH11, MYLK, NOTCH1, PLOD1, PRKG1, ROBO4, SCARF2, SKI, SLC2A10, SMAD2, SMAD3, SMAD4, SMAD6, TGFB2, TGFB3, TGFBR1, TGFBR2

Cardiovasculaire ziekten

Individuele genen | Sequentieanalyse

- Alagille, syndroom van (alleen deletie/duplicatietest) JAG1
- Alveolaire capillaire dysplasie met misalignment van de pulmonaire venen, ACDMPV FOXF1
- AR rechter atrium isomerisme GDF1
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C1) TGFB3
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C5) TMEM43
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C8) DSP
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C9)[§] PKP2[§]
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C10) DSG2
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C11) DSC2
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C12) JUP
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C) DES
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C) PLN
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie (ARVD/C)[§] LMNA[§]
- Aitmogene rechter ventrikel dysplasie/ cardiomyopathie (ARVD/C) CTNNA3
- Brugada syndroom SCN1B
- Cantú syndroom ABCC9
- Cardiomyopathie, dilaterende (DCM)[§] LMNA[§]
- Cardiomyopathie, dilaterende (DCM) DES
- Cardiomyopathie, dilaterende (DCM), Titine genanalyse TTN

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grottere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

^o Sequentieanalyse en deletie/duplicatietest

[§] Alleen repeatexpansieanalyse

Cardiovasculaire ziekten

(Vervolg)

Individuele genen | Sequentieanalyse

□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	CRYAB
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	TNNT2
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	PLN
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	MYL2
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	MYLK2
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	MYOZ2
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	MYH7
□ Cardiomyopathie, gedilateerde/hypertrofe (DCM/HCM) ⁸	MYBPC3 ⁸
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	CASQ2
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	CAV3
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	FHL1
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	TCAP
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	TNNC1
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	TNNI3
□ Cardiomyopathie, gedilateerde, hypertrofe (DCM/HCM)	TPM1
□ Cataract en dilaterende cardiomyopathy	CRYAB
□ Fabry, Ziekte van alpha-galactosidase A deficiëntie ⁸	GLA ⁸
□ Fallot, Tetralogy van (TOF)	NKX2-5
□ Fallot, Tetralogy van (TOF), AD	GDF1
□ Holt-Oram syndroom (HOS) ⁸	TBX5 ⁸
□ Long QT syndroom, type I en II (<i>alleen deletie/duplicatietest</i>)	KCNQ1/KCNH2
□ Oculofaciocardiodentaal syndroom (OFCD)	BCOR
□ Syndromaal microphthalmia 2 (MCOPS2)	BCOR
□ Velocardiofaciale syndroom (VCF) / DiGeorge Syndroom	TBX1
□ Ventricular tachycardia, catecholaminergic polymorphic type 2 (CPVT2)	CASQ2

Dysmorfologie

Genpanels

□ Amelogenesis imperfecta (DON02v19.1; 27 genen)
ACPT, AMBN, AMELX, C4orf26, CNNM4, COL17A1, DLX3, ENAM, FAM20A, FAM20C, FAM83H, GPR68, ITGB6, KLK4, LAMA3, LAMB3, LTBP3, MMP20, ORAI1, PEX1, PEX6, RELT, ROGDI, SLC13A5, SLC24A4, STIM1, WDR72
□ Fraser syndroom (FRA00v16.1; 4 genen)
FRAS1, FREM2, FREM1, GRIP1
□ Hemifaciale microsomie (OWS01v19.1; 43 genen)
Inclusief <i>deletie/duplicatietest</i> EYA1
BMP4, CDC6, CDT1, CHD7, DHODH, EDNRA, EFTUD2, EIF4A3, EYA1, FGF10, FGF3, FGFR2, FGFR3, FRAS1, FREM2, GNAI3, GRIP1, GSC, HMX1, HOXA2, HSPA9, KDM6A, KMT2D, OFD1, ORC1, ORC4, ORC6, OTX2, PLCB4, POLR1A, POLR1C, POLR1D, SALL1, SALL4, SF3B4, SIX1, SLC26A4, SOX10, TCOF1, TFAP2A, GDF6, RPS28, SIX5
□ Hypodontie/Oligodontie (DON01v19.1; 17 genen)
AXIN2, BCOR, EDA, EDAR, EDARADD, FGFR1, FLNA, GJA1, GREM2, IRF6, LRP6, LTBP3, MSX1, PAX9, TP63, WNT10A, WNT10B
□ Schisis (non)syndromaal inclusief Robin Sequentie (OWS02v20.2; 195 genen)
Uitsluitend aan te vragen door klinisch genetici
ACTB, ACTG1, ALX1, ALX3, AMER1, AMMECR1, ANKRD11, ARHGAP29, ARHGAP31, ASXL1, B3GALT6, B3GALT7, B9D2, BCOR, BMP2, BMPER, C2CD3, C5orf42, CC2D2A, CDC45, CDH1, CDKN1C, CHD7, CHRNG, CHST14, COL11A1, COL11A2, COL2A1, COL9A1, COLEC10, COLEC11, CTCF, CTNND1, DDX3X, DDX59, DHCRT7, DHODH, DLL4, DOCK6, DVL1, DVL3, DYNC2H1, DYNC2L11, EBP, EDN1, EDNRA, EFNB1, EFTUD2, EIF2S3, EIF4A3, EGOT, EPG5, ESCO2, EYA1, FAM20C, FGD1, FGF8, FGFR1, FGFR2, FLNA, FOXC2, FOXE1, FRAS1, FTO, GDF6, GJA1, GLI2, GLI3, GNAI3, GNB1, GPC3, GRHL3, HDAC8, HYLS1, ICK, IFT140, IFT172, IFT57, IFT80, IMPAD1, INTU, IRF6, KANSL1, KAT6A, KCNJ2, KCNK9, KDM6A, KIAA0196, KIAA0586, KIAA1279, KIF7, KMT2D, MAP3K7, MAPRE2, MASP1, MBTPS2, MED25, MEIS2, MID1, MKS1, MSX1, NEDD4L, NEK1, NIPBL, NOTCH1, OFD1, ORC1, PAX3, PGM1, PHF8, PHGHD, PIEZO2, PIGN, PIGV, PLCB4, POLR1A, POLR1C, POLR1D,

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grottere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

⁸ Sequentieanalyse en deletie/duplicatietest

POMT1, PORCN, PQBP1, PROKR2, PRRX1, PTCH1, PTCH2, PVRL1, RBM10, RIPK4, RPRGIP1L, RPL11, RPL26, RPL5, RPS19, RPS28, RUNX2, SALL4, SATB2, SCARF2, SEC23A, SEMA3E, SEPT9, SF3B4, SHH, SIX1, SIX3, SIX5, SKI, SLC26A2, SMAD3, SMAD4, SMC1A, SMC3, SMCHD1, SMS, SNRPB, SON, SOX9, SPECC1L, STAC3, STAMBp, TAP1, TBX1, TBX15, TBX2, TBX22, TCOF1, TCTN3, TFAP2A, TGDS, TGFB3, TGFB1, TGFB2, TGF1, TMCO1, TMEM216, TMEM8C, TP63, TRIM37, TUBB, TWIST1, TXNL4A, USP9X, WDR35, WNT4, WNT5A, XYL1T1, ZEB2, ZIC2, ZIC3, ZMPSTE24, ZSWIM6

Pierre Robin Sequentie (OWS03v19.1; 20 genen)

AMER1, COL11A1, COL11A2, COL2A1, DHODH, EDN1, EFTUD2, GNAI3, PGM1, PLCB4, POLR1A, POLR1C, POLR1D, RBM10, SATB2, SF3B4, SLC26A2, SOX9, TBX1, TCOF1

Dysmorfologie

Individuele genen | Sequentieanalyse

□ Acrocallosaal Syndroom (ACLS)	KIF7
□ Albright hereditary osteodystrofie (AHO) (<i>sequentie-analyse en methyleringsgevoelige deletie/duplicatietest</i>)	GNAS
□ Amelogenesis imperfecta , hypomaturatie-hypoplastic type, met taurodontisme (AIHHT)	DLX3
□ Cantú syndroom	ABCC9
□ Cleidocraniale dysplasie (CCD) ⁸	RUNX2 ⁸
□ Currarino, triade van (TRIAD)	MNX1
□ Floating-Harbor Syndroom (FHS)	SRCAP
□ Hypodontie (HYD1)	MSX1
□ Hypodontie (HYD3)	PAX9
□ Hypodontie	WNT10A
□ Hypodontie / Oligodontie	IRF6
□ Hypodontie / Oligodontie	ITM2A
□ Hypodontie / Oligodontie	SUMO1
□ Hypodontie / Oligodontie	TBX22
□ Oligodontie / Colorectaal kankersyndroom (ODCRCS)	AXIN2
□ McCune-Albright syndroom, (MAS) / Progressieve ossieuze heteroplasie (POH)	GNAS
□ Syndromaal microphthalmia 2 (MCOPS2) / Oculofaciocardiodentaal syndroom (OFCD)	BCOR
□ Pseudohypoparathyreoidie type 1A, (PHP1A) (<i>sequentie-analyse en methyleringsgevoelige deletie/duplicatietest</i>)	GNAS
□ Trichodontoosseous syndroom (TDO)	DLX3
□ Van der Woude syndroom	IRF6

Epilepsie

Genpanels

Epilepsie volledig genpanel (EPI00v18.1; 200 genen)

AARS, ACTL6B, ADSL, ALDH7A1, ALG13, AMT, ANKRD11, AP3B2, ARHGEF9, ARV1, ARX, ASA1H, ATAD1, ATP1A2, ATP1A3, ATP6AP2, ATRX, BRAT1, CACNA1A, CACNB4, CASK, CDKL5, CERS1, CHD2, CHRNA2, CHRNA4, CHRN2, CLCN4, CLN3, CLN5, CLN6, CLN8, CNRSR2, CNTNAP2, COQ4, CPT2, CSNK2B, CTNND2, CTSD, CUL4B, DCX, DENND5A, DEPDC5, DNAJC5, DNMT1, DOCK7, DYRK1A, EEF1A2, EPM2A, FGD1, FLNA, FOLR1, FOXG1, FRNS1L, GABRA1, GABRA3, GABRB3, GABRG2, GAMT, GCSH, GLDC, GLRA1, GLRB, GNAO1, GOSR2, GPC3, GPHN, GRIA3, GRIK2, GRIN2A, GRIN2B, GRIN2D, GRN, HCFC1, HCN1, HNRNPU, HSD17B10, HUWE1, INTS8, IQSEC2, IRF2BPL, KCNA2, KCNB1, KCNC1, KCND3, KCNH1, KCNJ10, KCNMA1, KCNQ2, KCNQ3, KCNQ5, KCNT1, KCTD7, KDM5C, KIAA2022, KMT2A, KPNA7, LGI1, MBD5, MDH2, MECP2, MED12, MEF2C, MFSD8, MOCs1, MOCs2, MTIFR, mTOR, NAPB, NBEA, NHLRC1, NPLR2, NPLR3, NRXN1, NSDHL, OFD1, OPHN1, PAK3, PCDH19, PGAP1, PHF6, PHGDH, PIGA, PIGN, PIGO, PIGT, PLCB1, PIP1, PNKP, PNPO, POLG, PPP3CA, PPT1, PQBP1, PRICKLE1, PRICKLE2, PRIMA1, PRRT2, PSAT1, PSPH, PURA, QARS, RAB39B, RAI1, RANBP2, RELN, RNASEH2A, RNASEH2B, RNASEH2C, ROGDI, RPS6KA3, SAMHD1, SCARF2, SCN1A, SCN1B, SCN2A, SCN8A, SHANK3, SIK1, SLC12A5, SLC13A5, SLC19A3, SLC1A3, SLC25A22, SLC2A1, SLC35A2, SLC6A1, SLC6A5, SLC6A8, SLC9A6, SMC1A, SMS, SNAP25, SON, SPTAN1, ST3GAL3, STX1B, STXB1, SYN1, SYNGAP1, SYNU1, SYP, SZT2, TBC1D24, TBC1, TBC2, TCF4, TPP1, TREX1, TRIO, UBA5, UBE2A, UBE3A, UGDH, WDR45, WWOX, YWHAG, ZDHHC9, ZEB2

Epilepsie

Genpanels

(Vervolg)

Benigne neonatale/infantiele convulsies (EPI01v16.1; 5 genen)

Inclusief deletie/duplicatietest KCNQ2

KCNQ2, KCNQ3, PRRT2, SCN2A, TBC1D24

Epileptische encephalopathie (EIEE)* (EPI02v18.1; 90 genen)

ANKRD11, AP3B2, FRRS1L, KCNB1, UBA5, WWOX, ACTL6B, ALDH7A1, ALG13, ARHGEF9, ARV1, ARX, ATAD1, ATP1A3, BRAT1, CDKL5, CHD2, CNKSR2, CSNK2B, DENND5A, DEPDC5, DNMT1, DOCK7, EEF1A2, FOXG1, GABRA1, GABRA3, GABRB3, GNAO1, GRIN1, GRIN2A, GRIN2B, GRIN2D, HCFC1, HCN1, HNRNPU, HUWE1, IRF2BPL, KCNA2, KCNQ2, KCNQ3, KCNQ5, KCNT1, KIAA2022, KPNA7, MDH2, MECP2, MEF2C, MOCS1, MOCS2, NAPB, NBEA, PCDH19, PHGDH, PLCB1, PNKP, PNPO, POLG, PRRT2, PSAT1, PSPH, PURA, SCN1A, SCN1B, SCN2A, SCN8A, SIK1, SLC12A5, SLC13A5, SLC19A3, SLC25A22, SLC2A1, SLC35A2, SLC6A1, SNAP25, SPTAN1, ST3GAL3, STX1B, STXBP1, SYNGAP1, SYNJ1, SZT2, TBC1D24, TBCE, TRIO, UBE3A, UGHDH, WDR45, YWHAG, ZEB2

Deletie/duplicatietest:* ARX CDKL5 FOXG1 KCNQ2 MECP2 MEF2C PCDH19 SCN1A SLC2A1

Koortsconvulsies / Genetic epilepsy with febrile seizures plus (GEFS+) (EPI03v18.1; 17 genen)

ATP1A2, CACNA1A, CHD2, CLCN4, GABRA1, GABRB3, GABRG2, HCN1, KCNA2, PCDH19, POLG, SCN1A, SCN1B, SCN2A, SCN8A, STX1B, TBC1D24

Deletie/duplicatietest:* PCDH19 SCN1A

Focale epilepsie* (EPI04v18.1; 19 genen)

CHRNA2, CHRNA4, CHRNB2, CNKSR2, DCX, DEPDC5, FLNA, GRIN2A, KCNT1, LGI1, mTOR, NPrL2, NPrL3, POLG, PRIMA1, RELN, SLC12A5, SYN1, ZDHHC9

Deletie/duplicatietest:* CHRNA4 CHRNB2

Progressieve myoclonie epilepsie* (EPI05v18.1; 14 genen)

ASA1, CERS1, CSNK2B, EPM2A, GOSR2, IRF2BPL, KCNA2, KCN1, KCTD7, NHLRC1, POLG, PRICKLE1, PRICKLE2, SCARB2

Deletie/duplicatietest:* EPM2A NHLRC1

Stofwisselingsziekten met epilepsie* (EPI06v18.1; 38 genen)

ADSL, ALDH7A1, ALG13, AMT, CLN3, CLN5, CLN6, CLN8, CPT2, CTSD, DINAJ5, FOLR1, GAMT, GCSH, GLDC, GLRA1, GLRB, GPHN, GRN, HCFC1, MDH2, MFSD8, MOCS1, MOCS2, MTHFR, PHGDH, PIGA, PIGN, PIGT, PNPO, POLG, PPT1, PSAT1, PSPH, SLC2A1, SLC35A2, SLC6A8, TPP1

Deletie/duplicatietest:* GLDC SLC2A1

IGE/JME/CAE* (EPI07v18.1; 7 genen)

CACNB4, CHD2, GABRA1, GABRB3, SCN8A, SLC2A1, SLC6A1

Deletie/duplicatietest:* SLC2A1

Epilepsie met paroxysmale aandoeningen* (EPI08v18.1; 11 genen)

ATP1A2, ATP1A3, CACNA1A, KCNA2, KCNMA1, PRRT2, SCN1A, SCN8A, SLC1A3, SLC2A1, CTNND2

Deletie/duplicatietest:* SLC2A1

Ontstekingsgemedieerde epilepsie* (EPI10v17.1; 3 genen)

CPT2, RANBP2, SCN1A

Deletie/duplicatietest:* SCN1A

Syndromen met epilepsie en intellectuele beperking* (EPI09v18.1; 117 genen)

ANKRD11, ALG13, AARS, AP3B2, FRRS1L, KCNB1, UBA5, WWOX, ACTL6B, ARV1, ARX, ATAD1, ATP1A3, ATP6AP2, ATRX, CASK, CDKL5, CHD2, CLCN4, CNKSR2, CNTPAP2, COQ4, CSNK2B, CUL4B, DCX, DENND5A, DOCK7, DYRK1A, EEF1A2, FGD1, FLNA, FOXG1, GABRA3, GPC3, GRIA3, GRIK2, GRIN1, GRIN2A, GRIN2B, GRIN2D, HCFC1, HNRNPU, HSD17B10, HUWE1, INTS8, IQSEC2, IRF2BPL, KCNA2, KCND3, KCNH1, KCN10, KCNQ5, KDM5C, KIAA2022, KMT2A, KPNAA7, MBD5, MDH2, MECP2, MED12, MEF2C, NAPB, NBEA, NRXN1, NSDHL, OFD1, OPHN1, PAK3, PGAP1, PHF6, PIGA, PIGN, PIGO, PIGT, PLP1, PNKP, POLG, PPP3CA, PQBP1, PURA, QARS, RAB39B, RAI1, RNASEH2A,

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grotere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

⁸ Sequentieanalyse en deletie/duplicatietest

RNASEH2B, RNASEH2C, ROGDI, RPS6KA3, SAMHD1, SCN8A, SHANK3, SLC13A5, SLC35A2, SLC6A1, SLC6A8, SLC9A6, SMC1A, SMS, SNAP25, SON, ST3GAL3, STXBP1, SYNGAP1, SYP, SZT2, TBC1D24, TBC1, TCF4, TREX1, TRIO, UBE2A, UBE3A, UGHDH, WDR45, YWHAG, ZDHHC9, ZEB2

Deletie/duplicatietest*: ARX CDKL5 FOXG1
 MECP2 MEF2C NRXN1

Epilepsie

Individuele genen | Sequentieanalyse

- Autosomaal dominante lateraal temporaalkwabepilepsie (ADLTE) LGI1
- Benigne familiaire infantiele convulsies type 2 (BFIS2) PRRT2
- Benigne familiaire neonatale convulsies (BFNC)⁸ KCNQ2⁸
- Benigne familiaire neonatale convulsies (BFNC)⁸ KCNQ3⁸
- Benigne familiaire neonatale-infantiele convulsies (BFNIS) SCN2A
- Corticale dysplasie-focale epilepsie syndroom (CDFE) CNTNAP2
- Dravet syndroom (SMEI/SMEB)⁸ SCN1A⁸
- Early infantile epileptic encephalopathy type 1 (EIEE1)⁸ ARX⁸
- Early infantile epileptic encephalopathy type 2 (EIEE2)⁸ CDKL5⁸
- Early infantile epileptic encephalopathy type 3 (EIEE3) SLC25A22
- Early infantile epileptic encephalopathy type 4 (EIEE4)⁸ STXBP1⁸
- Early infantile epileptic encephalopathy type 7 (EIEE7)⁸ KCNQ2⁸
- Early infantile epileptic encephalopathy type 8 (EIEE8) ARHGEF9
- Early infantile epileptic encephalopathy type 9 (EIEE9)⁸ PCDH19⁸
- Early infantile epileptic encephalopathy type 10 (EIEE10) PNKP
- Early infantile epileptic encephalopathy type 11 (EIEE11) SCN2A
- Early infantile epileptic encephalopathy type 12 (EIEE12) PLCB1
- Genetic epilepsy with febrile seizures plus (GEFS+)⁸ SCN1A⁸
- Genetic epilepsy with febrile seizures plus (GEFS+) SCN1B
- Genetic epilepsy with febrile seizures plus (GEFS+) SCN2A
- Genetic epilepsy with febrile seizures plus (GEFS+) GABRG2
- GLUT1 deficientie syndroom type 1 en type 2, (GLUT1DS1/GLUT1DS2)⁸ SLC2A1⁸
- Mentale retardatie, stereotype bewegingen, epilepsie en/of cerebrale malformaties MEF2C⁸
- Nachtelijke frontaal kwab epilepsie type 1 (ADNFLE1)⁸ CHRNA4⁸
- Nachtelijke frontaal kwab epilepsie type 3 (ADNFLE3)⁸ CHRNB2⁸
- Progressieve myoclonische epilepsie type 1 / Ziekte van Unverricht Lundborg (ULD) CSTB
- Progressieve myoclonische epilepsie type 1B (EPM1B) PRICKLE1
- Progressieve myoclonische epilepsie type 2A (EPM2A) EPM2A⁸
- Progressieve myoclonische epilepsie type 2B (EPM2B) / Lafora⁸ NHLRC1⁸
- Progressieve myoclonische epilepsie type 3 (EPM3) KCTD7
- Progressieve myoclonische epilepsie type 4, AMRF, (EPM4) SCARB2
- Progressieve myoclonische epilepsie type 5 (EPM5) PRICKLE2
- Progressieve myoclonische epilepsie type 6 (EPM6) GOSR2
- Pyridoxine-afhankelijke epilepsie (PDE) ALDH7A1
- Pyridoxine-afhankelijke epilepsie (PDE) PNPO
- X-gebonden multipele congenitale anomalien-hypotonie-convulsies syndroom type 2 PIGA
- X-gebonden rolandische epilepsie, mentale retardatie en spraak dyspraxie, RESDX SRPX2

Erfelijke kanker

Genpanels

- Eierstokkanker** (ONC01v19.1; 5 genen)
Inclusief deletie/duplicatiestesten BRCA1 en BRCA2
 BRCA1, BRCA2, BRIP1, RAD51C, RAD51D

⁸ Alleen repeatexpansieanalyse

Erfelijke kanker

Genpanels

(Vervolg)

- Borstkanker** (ONC02v19.1; 5 genen)
Inclusief deletie/duplicatiestesten *BRCA1* en *BRCA2*
ATM, BRCA1, BRCA2, CHEK2, PALB2
- Feochromocytoom** (ONC04v18.1; 11 genen)
Inclusief deletie/duplicatiestesten *SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD* en *VHL*.
FH, MAX, MDH2, RET (alleen relevante exonen), *SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, TMEM127, VHL*
- Paraganglioom** (ONC05v18.1; 6 genen)
Inclusief deletie/duplicatiestesten *SDHAF2, SDHB, SDHC* en *SDHD*.
MAX, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD
- MEN1** (ONC06v18.1; 7 genen)
Inclusief deletie/duplicatiestesten *AIP, CDKN1B* en *MEN1*.
AIP, CDC73, CDKN1A, CDKN1B, CDKN2B, CDKN2C, MEN1
- Nierkanker** (ONC07v18.1; 7 genen)
Inclusief deletie/duplicatiestest *VHL*.
BAP1, FH, FLCN, MET, PTEN, SDHB, VHL
- Polyposis/darmkanker** (ONC08v20.1; 19 genen)
Inclusief deletie/duplicatiestesten *APC, MUTYH* (6 van de 16 exonen), *promotor regio GREM1, BMPR1A, SMAD4, PTEN, APC, BMPR1A, EPCAM, GREM1, MLH1, MLH3, MSH2, MSH3, MSH6, MUTYH, NTHL1, PMS2* (verminderde sensitiviteit door aanwezigheid pseudogen), *POLD1, POLE, PTEN, RNF43, RPS20, SMAD4, STK11*
- Non-polyposis/darmkanker** (ONC09v20.1; 7 genen)
Inclusief deletie/duplicatiestesten *MSH6, MLH1, MSH2*.
EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 (verminderde sensitiviteit door aanwezigheid pseudogen), *POLD1, POLE*

Erfelijke kanker

Individuele genen | Sequentieanalyse

- Acromegalie, Hypofyse-adenoom predispositie (PAP)[§] AIP[§]
- Borstkanker, erfelijke: bekende familiaire mutatie[§] BRCA1[§]
- Borstkanker, erfelijke: bekende familiaire mutatie[§] BRCA2[§]
- Borstkanker, erfelijke, alleen deletie/duplicatiestest BRCA1
- Borstkanker, erfelijke, alleen deletie/duplicatiestest BRCA2
- Borstkanker, erfelijke (CHEK2) CHEK2
- Borstkanker, erfelijke (PALB2) PALB2
- Oligodontie / Colorectaal kankersyndroom (ODCRCS) AXIN2
- Emberger syndroom / Dendritische cel, monocyte, B-lymphocyt en natural killer lymphocyt deficiëntie (DCML) GATA2
- Familiare acute myeloïde leukemie (AML)[§] CEBPA[§]
- Familiare acute myeloïde leukemie (AML) / platelet disorder (AML/FDP)[§] RUNX1[§]
- Feochromocytoom/paraganglioom, erfelijk (SDHB)[§] SDHB[§]
- Feochromocytoom/paraganglioom, erfelijk (SDHC)[§] SDHC[§]
- Feochromocytoom/paraganglioom, erfelijk (SDHD)[§] SDHD[§]
- Feochromocytoom/paraganglioom, erfelijk (TMEM127) TMEM127
- Feochromocytoom/paraganglioom, erfelijk (MAX) MAX
- Hyperparathyreoidie, familiaire primaire (HPT)[§] MEN1[§]
- Lynch syndroom (HNPCC2)[§] MLH1[§]
- Lynch syndroom (HNPCC1)[§] MSH2[§]
- Lynch syndroom (HNPCC5)[§] MSH6[§]
- Multipele Endocriniene Neoplasie type 1 (MEN1)[§] MEN1[§]
- Multipele Endocriniene Neoplasie type 2A (MEN2A) (alleen relevante exonen) RET
- Multipele Endocriniene Neoplasie type 4 (MEN4)[§] CDKN1B[§]

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grottere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

[§] Sequentieanalyse en deletie/duplicatiestest

- Multipele Endocriniene Neoplasie, atypisch CDKN1A
- Multipele Endocriniene Neoplasie, atypisch CDKN2B
- Multipele Endocriniene Neoplasie, atypisch CDKN2C
- Papillair niercel carcinoom, erfelijk (HPRC) MET
- Medullair Schildklier Carcinoom, Sporadisch (SMTC) RET
- Von Hippel-Lindau, ziekte van (VHL)[§] VHL[§]

Metabole ziekten

Genpanels

- Glycogenstapelingsziekten** (MET06v16.2; 23 genen)
AGL, ENO3, GAA, GBE1, GYG1, GYS1, LDHA, PFKM, PGAM2, PGM1, PKA1, PHKA2, PYGL, PYGM, SLC2A2, G6PC, PHKG2, PHKB, ALDOA, GYS2, SLC37A4, LAMP2, PRKAG2
- Progressieve familiaire intrahepatische cholestase (PFIC)** (MET02v16.2; 5 genen)
ATP8B1, ABCB11, ABCB4, TJP2, NR1H4
- Neonatale cholestase en cholestase op de kinderleeftijd** (MET09v16.2; 26 genen)
ABCB11, ABCB4, ABCC2, ABCD3, ADK, AHCY, AKR1D1, ALDOB, AMACR, ARG1, ASA1, ATP7B, ATP8B1, BAAT, BCS1L, C10ORF2, CFTR, CIRH1A, CLDN1, CYP7B1, DCDC2, DGUOK, DHCR7, FAH, GALT, GBA, GBE1, GLIS3, HADHA, HNF1A, HNF1B, HSD3B7, IFT47, INVS, JAG1, LIPA, MPV17, MTM1, MYO5B, NOTCH2, NPC1, NPC2, NPHP3, PEX1, PEX14, POLG, POMC, PROP1, SCO1, SERPINA1, SHPK, SLC2A13, SLC27A5, STX3, SUCLA2, TALDO1, TJP2, TPO, TRMU, VIPAS39, VPS33B, NR1H4, CYP27A1
- Syndromen met cholestase** (MET10v16.2; 63 genen)
ABCB11, ABCB4, ABCC2, ABCD3, ADK, AHCY, AKR1D1, ALDOB, AMACR, ARG1, ASA1, ATP7B, ATP8B1, BAAT, BCS1L, C10ORF2, CFTR, CIRH1A, CLDN1, CYP7B1, DCDC2, DGUOK, DHCR7, FAH, GALT, GBA, GBE1, GLIS3, HADHA, HNF1A, HNF1B, HSD3B7, IFT47, INVS, JAG1, LIPA, MPV17, MTM1, MYO5B, NOTCH2, NPC1, NPC2, NPHP3, PEX1, PEX14, POLG, POMC, PROP1, SCO1, SERPINA1, SHPK, SLC2A13, SLC27A5, STX3, SUCLA2, TALDO1, TJP2, TPO, TRMU, VIPAS39, VPS33B, NR1H4, CYP27A1
- Mitochondriële ademhalingsketen defecten** (MET07v16.1; 32 genen)
ADCK3, ANTI, APTX, BCS1L, C10ORF2, C12ORF62, C2ORF64, COQ2, COQ9, COX6B1, DGUOK, FASTKD2, NDUFAF2, NDUFAF3, NDUFAF4, NDUFB3, NDUFS1, NDUFS2, NDUFS4, NDUFS6, OPA1, PDSS1, PDSS2, POLG, RRM2B, SDHA, SDHAF1, SUCLA2, TK2, TTC19, UQCRC2, UQCRCQ
- Serine biosynthesedefect** (MET03v16.1; 3 genen)
PHGDH, PSPH, PSAT1
- Vetzuuroxidatiestoornissen** (MET05v15.1; 12 genen)
ACADVL, CPT1A, CPT1B, CPT2, ETFA, ETFB, ETFHD, HADHA, HADHB, SLC22A5, SLC25A20, SLC52A3
- Niemann-Pick disease** (MET04v16.1; 3 genen)
SMPD1, NPC1, NPC2

Metabole ziekten

Individuele genen | Sequentieanalyse

- Biotinidase deficiëntie BTD
- Congenital disorder of glycosylation type 1A (CDG1A) PMM2
- Congenital disorder of glycosylation type 1P (CDG1P) ALG11
- Congenital disorder of glycosylation type 3 (CDG3) COG6
- Familiaire Hyperinsulinemische Hypoglycemie SLC16A1 type 7, (HHF7)
- Fenylketonurie type 1 (PKU) PAH
- Fenylketonurie type 3 (PTPS) PTS
- Glycerokinase deficiëntie (GKD)[§] GK[§]
- Glycine Encephalopathie/ Non-ketotische hyperglycinemie AMT
- Glycine Encephalopathie/Non-ketotische hyperglycinemie GCSH
- Glycine Encephalopathie/Non-ketotische hyperglycinemie[§] GLDC[§]
- Hartnup disorder SLC6A19
- Hemochromatose, (HFE) HFE
- Cholestase, Familiaire Intrahepatische (FIC1) ATP8B1

Metabole ziekten (Vervolg)

Individuele genen | Sequentieanalyse

<input type="checkbox"/> Cholestase, Familiaire Intrahepatische (FIC2)	ABCB11
<input type="checkbox"/> Cholestase, Familiaire Intrahepatische (FIC3)	ABCB4
<input type="checkbox"/> Medium-Chain Acyl-CoA Dehydrogenase deficiëntie (MCAD)	ACADM
<input type="checkbox"/> Metachromatische Leukodystrofie (MLD) ⁸	ARSA ⁸
<input type="checkbox"/> Methylmalonic aciduria type cblA	MMAA
<input type="checkbox"/> Pompe, Ziekte van, Glycogen storage disease II (GSD2)	GAA
<input type="checkbox"/> PyruvaatKinase deficiëntie (PK)	PKLR
<input type="checkbox"/> Serine biosynthese defect, PHGDH deficiëntie	PHGDH
<input type="checkbox"/> Serine biosynthese defect, PSPH deficiëntie	PSPH
<input type="checkbox"/> Serine biosynthese defect, PSAT1 deficiëntie	PSAT1
<input type="checkbox"/> Tyrosinemie, type I	FAH
<input type="checkbox"/> Wilson, ziekte van (WD) ⁸	ATP7B ⁸

Neurologische ziekten

Genpanels

Ataxia's NGS panel: zie Neuromusculaire ziekten

- FTD-ALS*** (NEU01v17.1; 16 genen)

ALS2, ANG, CHMP2B, FIG4, FUS, GRN, MAPT, NPC1, NPC2, SETX, SMPD1, SOD1, TARDBP, UB1LN2, VAPB, VCP

Repeatexpansieanalyse*: C9ORF72
- Cerebrale caverneuze malformaties (CCM)** (NEU03v16.1; 3 genen)

Inclusief deletie/duplicatiestesten KRIT1, CCM2, PDCD10

KRIT1, CCM2, PDCD10

Neurologische ziekten

Individuele genen | Sequentie-/repeatexpansieanalyse

<input type="checkbox"/> Amyloidosis I en VII; transthyretin amyloidosis	TTR
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose type 1 (ALS1)	SOD1
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose (juvenile) type 2 (ALS2)	ALS2
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose type 4 (ALS4)	SETX
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose type 6 (ALS6)	FUS
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose type 8 (ALS8)	VAPB
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose type 9 (ALS9)	ANG
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose type 10 (ALS10)	TARDBP
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose type 11 (ALS11)	FIG4
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose type 14 (ALS14)	VCP
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose type 15 (ALS15), met of zonder FTD	UBQLN2
<input type="checkbox"/> Amyotrofe lateraal sclerose / Frontotemporale dementie (FTDALS) ⁸	C9ORF72 ⁸
<input type="checkbox"/> Cerebrale caverneuze malformaties type 1 (CCM1) ⁸	KRIT1 ⁸
<input type="checkbox"/> Cerebrale caverneuze malformaties type 2 (CCM2) ⁸	CCM2 ⁸
<input type="checkbox"/> Cerebrale caverneuze malformaties type 3 (CCM3) ⁸	PDCD10 ⁸
<input type="checkbox"/> Frontotemporale dementie (FTD) ⁸	MAPT ⁸
<input type="checkbox"/> Frontotemporale dementie (FTD) ⁸	GRN ⁸
<input type="checkbox"/> Fuhrmann syndroom	WNT7A
<input type="checkbox"/> Inclusion body myopathy met early-onset Paget disease en frontotemporale dementia (FTD)	VCP
<input type="checkbox"/> Pitt Hopkins-like syndroom 1	CNTNAP2
<input type="checkbox"/> Pitt Hopkins-like syndroom 2 ⁸	NRXN1 ⁸
<input type="checkbox"/> Schizencephaly (CBPS)	EMX2
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 1 (SCA1) ⁸	ATXN1 ⁸
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 2 (SCA2) ⁸	ATXN2 ⁸
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 3 (SCA3) ⁸	ATXN3 ⁸
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 6 (SCA6) ⁸	CACNA1A ⁸

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grottere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

⁸ Sequentieanalyse en deletie/duplicatiestest

<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 7 (SCA7) ⁸	ATXN7 ⁸
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 12 (SCA12) ⁸	PPP2R2B ⁸
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 13 (SCA13)	KCNC3
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 14 (SCA14)	PRKCG
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 17 (SCA17) ⁸	TBP ⁸
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 23 (SCA23)	PDYN
<input type="checkbox"/> Spinocerebellaire ataxie type 28 (SCA28)	AFG3L2

Neuromusculaire ziekten

Genpanels

- Repeatexpansies en, in mindere mate, deleties/duplicaties (CNVs) veroorzaken een belangrijk deel van verschillende NMZ. Deze kunnen echter niet gedetecteerd worden door middel van NGS sequencing en dienen apart aangevraagd te worden door het aanvinken van de gewenste aanvullende genanalyse bij het panel.

- Ataxia's*** (NEM14v19.1; 43 genen)

ADCK3, AFG3L2, APTX, ATM, BEAN1, CACNA1A, CACNA1G, CACNB4, CCDC88C, EEF2, ELOVL4, ELOVL5, FGF14, FXN, IFRD1, ITPR1, KCNA1, KCNC3, KCND3, MME, MRE11A, NOP56, PDYN, PEX7, PHYH, POLG, PRKCG, RNF216, SACS, SETX, SIL1, SLC1A3, SPTBN2, STUB1, SYNE1, TDP1, TGM6, TK2, TMEM240, TRPC3, TTBK2, TPPA, TWNK

Repeatexpansieanalyse*: ATXN1 ATXN2 ATXN3
 ATXN7 CACNA1A PPP2R2B TBP
 FMR1 (FXTAS)

- Congenitale en metabole myasthenie syndromen** (NEM12v19.1; 31 genen)

AGRN, ALG14, ALG2, CHAT, CHRNA1, CHRNB1, CHRND, CHRNE, CHRNQ, COL13A1, COLQ, DOK7, DPAGT1, GPF1, GMPPB, LAMA5, LAMB2, LRPL4, MUSK, MYO9A, PLEC, PREPL, RAPSN, SCN4A, SLC18A3, SLC25A1, SLC5A7, SNAP25, SYT2, TPM3, VAMP1

- Congenitale musculaire dystrofie** (NEM07v19.1; 34 genen)

ACTA1, ALG13, B3GALNT2, B3GNT1, CHKB, COL12A1, COL6A1, COL6A2, COL6A3, DAG1, DNM2, DPM1, DPM2, FHL1, FKRP, FKTN, GMPPB, GOLGA2, INPP5K, ISPD, ITGA7, LAMA2, LARGE, LMNA, POMGNT1, POMGNT2, POMK, POMT1, POMT2, SELENON, TCAP, TMEM5, TRAPP11, TRIP4

- Congenitale myopathie** (NEM04v19.1; 32 genen)

ACTA1, BIN1, CACNA1S, CFL2, CNTN1, DNM2, HNRNPA1, HRAS, KBTBD13, KLHL40, KLHL41, LMOD3, MAP3K20, MEGF10, MTM1, MYBPC3, MYH2, MYH7, MYMK, MYO18B, MYPN, NEB, PTPLA, RYR1, SELENON, SPEG, SPTBN4, TNNT1, TPM2, TPM3, TRIM32, TTN

- Distale myopathie** (NEM05v19.1; 21 genen)

ADSL1, ANO5, BAG3, CAV3, CRYAB, DES, DNM2, DYSF, FLNC, GNE, KLHL9, KY, LDB3, MATR3, MYH7, MYOT, NEB, SELENON, TIA1, TTN, VCP

- Hereditaire spastische paraparese (HSP)** (NEM26v19.1; 57 genen)

Inclusief deletie/duplicatiestest ATL1 en SPAST

AFG3L2, ALDH1A1, ALDH3A2, ALS2, AMPD2, AP4B1, AP4E1, AP4M1, AP4S1, AP5Z1, ARL6IP1, ATL1, B4GALNT1, BSCL2, C12orf65, C19orf12, CAPN1, CYP2U1, CYP7B1, DDHD1, DDHD2, ENTPD1, ERLIN1, ERLIN2, FA2H, FARSL2, GBA2, GJC2, HSPD1, IBA57, KIAA0196, KIF1A, KIF1C, KIF5A, L1CAM, MAG, MARS2, MTAP, NIPA1, NT5C2, PLP1, PNPLA6, REEP1, RTN2, SACS, SLC33A1, SPAST, SPG11, SPG20, SPG21, SPG7, TECPR2, TFG, VAMP1, VPS37A, ZFYVE26, ZFYVE27

- Limb-Girdle spierzwakte** (NEM08v19.2; 42 genen)

ANO5, BVES, CAPN3, CAV3, DAG1, DES, DMD, DNJB6, DPM3, DYSF, EMD, FHL1, FKRP, FKTN, GAA, GMPPB, HNRNPD1, ISPD, LIMS2, LMNA, MYOT, PLEC, POGLT1, POMGNT1, POMT1, POMT2, PTRF, SGCA, SGCB, SGCD, SGCG, SMCHD1, SYNE1, SYNE2, TCAP, TMEM43, TNPO3, TOR1AIP1, TRAPP11, TRIM32, TTN, VCP

- Maligne hyperthermie** (NEM11v17.1; 3 genen)

CACNA1S, RYR1, SCN4A

- Metabole myopathie** (NEM30v19.1; 28 genen)

ABHD5, ACAD9, ACADVL, AGL, CPT2, ENO3, ETFA, ETFB, ETFDH, FLAD1, GAA, GBE1, GYG1, GYS1, LDHA, LPN1, PFKM, PGAM2, PGK1, PGM1, PKA1, PNPLA2, PNPLA8, PRKG2, PYGM, RBCK1, SLC22A5, SLC25A20

⁸ Alleen repeatexpansieanalyse

Neuromusculaire ziekten

Genpanels

(Vervolg)

Myotone syndromen* (NEM09v16.1; 7 genen)

ATP2A1, CAV3, CLCN1, CNBP, DMPK, HSPG2, SCN4A

Repeatexpansieanalyse*: DMPK CNBP

Motorneuron ziekten* (MND) (NEM13v19.1; 55 genen)

AARS, ALS2, ANG, AR, ASA1, ASCC1, ATP7A, BICD2, BSCL2, CHCHD10, CHMP2B, DCTN1, DNAJB2, DYNC1H1, ERBB3, ERBB4, EXOSC3, EXOSC8, FBXO38, FIG4, FUS, GARS, GLE1, HEXB, HNRNPA1, HSPB1, HSPB3, IGHMBP2, MATR3, NEFH, OPTN, PFN1, PIP5K1C, PLEKHG5, PRPH, RBM7, REEP1, SETX, SIGMAR1, SLC52A2, SLC52A3, SLC5A7, SOD1, SGP11, SQSTM1, TARDBP, TRIP4, TRPV4, TUBA4A, UBA1, UBQLN2, VAPB, VCP, VRK1, WARS

Repeatexpansieanalyse*: C9ORF72Delete/duplicatietest*: SMN1/(SMN2)

Motor en sensory neuropathie* (NEM15v19.1; 88 genen)

AARS, AIFM1, ARHGEF10, ATL1, ATL3, BAG3, BSCL2, CCT5, COX6A1, CTDP1, DCAF8, DGAT2, DHTKD1, DNAJB2, DNMT1, DST, DYNC1H1, EGR2, FAM134B, FBLN5, FGD4, FIG4, GAN, GARS, GDAP1, GB1, GJB3, GNBA, HARS, HINT1, HK1, HOXD10, HSPB1, HSPB8, IGHMBP2, IKBKAP, INF2, KARS, KIF1A, KIF1B, KIF5A, LITAF, LMNA, LRSAM1, MARS, MBD5, MNF2, MME, MORC2, MPZ, MTMR2, NAGLU, NDRG1, NEFH, NEFL, NGF, NTRK1, PDK3, PLEKHG5, PMP2, PMP22, PNKP, PRDM12, PRPS1, PRX, RAB7A, SBF1, SBF2, SCN11A, SCN9A, SGPL1, SEPT9, SH3TC2, SLC12A6, SGP11, SPTLC1, SPTLC2, SURF1, TFG, TRIM2, TRPV4, TTR, VCP, VRK1, WNK1, YARS

Delete/duplicatietest*: PMP22/MPZ/GJB1

NMZ die het perifere zenuwstelsel betreffen (NEM27v19.2;

290 genen)

AARS, ACTA1, ACVR1, ADSSL1, AGRN, AIFM1, ALG13, ALG14, ALG2, ALS2, ANG, ANO5, AR, ARHGEF10, ASA1, ASCC1, ATL1, ATL3, ATP2A1, ATP7A, B3GALT2, B3GNT1, BAG3, BICD2, BIN1, BSCL2, BVES, CACNA1S, CAPN3, CASQ1, CAV3, CCT5, CFL2, CHAT, CHCHD10, CHKB, CHMP2B, CHRNA1, CHRN1, CHRDN, CHRN, CHRN, CLCN1, CLN3, CNBP, CNTN1, CNTNAP1, COL12A1, COL13A1, COL6A1, COL6A2, COL6A3, COLQ, COX6A1, CRYAB, CTDP1, DAG1, DCAF8, DCTN1, DES, DGAT2, DHTKD1, DMD, DMPK, DNAJB2, DNAJB6, DNMT1, DOK7, DPAGT1, DPM1, DPM2, DPM3, DST, DYNC1H1, DYSF, EGR2, EMD, ERBB3, ERBB4, EXOSC3, EXOSC8, FAM11B, FAM134B, FASTKD2, FBLN5, FBXO38, FGD4, FHL1, FIG4, FKRP, FKTN, FLNC, FUS, GAA, GAN, GARS, GDAP1, GFT1, GJB1, GJB3, GLE1, GMPPB, GNBA, GNE, GOLGA2, HARS, HEXB, HINT1, HK1, HNRNPA1, HNRNPDL, HOXD10, HRAS, HSPB1, HSPB3, HSPB5, HSPG2, IGHMBP2, IKBKAP, INF2, INPP5K, ISCU, ISPD, ITGA7, KARS, KBTBD13, KIF1A, KIF1B, KIF21A, KIF5A, KLHL40, KLHL41, KLHL9, KY, LAMA2, LAMA5, LAMB2, LARGE, LDB3, LIMS2, LITAF, LMNA, LMD03, LRP4, LRSAM1, MAP3K20, MARS, MATR3, MED25, MEGF10, MFN2, MME, MORC2, MPZ, MSTN, MTM1, MTMR2, MUSK, MYBPC3, MYH2, MYH3, MYH7, MYH8, MYMK, MYO18B, MYO9A, MYOT, MYPN, NAGLU, NDRG1, NEB, NEFH, NEFL, NGF, NTRK1, OPTN, ORA1, PABPN1, PDK3, PFN1, PHOX2A, PIP5K1C, PLEC, PLEKHG5, PMP2, PMP22, PNKP, POGLUT1, POLG, POLG2, POMGN1, POMGN2, POMK, POMT1, POMT2, PRDM12, PREPL, PRPH, PRPS1, PRX, PTPLA, PTRF, PTHR2, PUS1, PYGM, PYROXD1, RAB7A, RAPSN, RBM7, REEP1, RRM2B, RYR1, SBF1, SBF2, SCN11A, SCN4A, SCN9A, SELENON, SEPT9, SETX, SGCA, SGCB, SGCD, SGCE, SGCG, SGPL1, SH3TC2, SIGMAR1, SLC12A6, SLC25A4, SLC25A42, SLC52A2, SLC52A3, SLC5A7, SMCHD1, SNAP25, SOD1, SPEG, SGP11, SPTBN4, SPTLC1, SPTLC2, SQSTM1, STIM1, SUCLA2, SURF1, SYNE1, SYNE2, SYT2, TARDBP, TCAP, TFG, TIA1, TK2, TMEM43, TMEM5, TMEM65, TNNI2, TNNI1, TNNT3, TNPO3, TOR1A, TOR1AIP1, TPM2, TPM3, TRAPP11, TRIM2, TRIM32, TRIM54, TRIM63, TRIP4, TRPV4, TTN, TTR, TUBA4A, TUBB3, TWNK, UBA1, UBQLN2, VAMP1, VAPB, VCP, VMA21, VRK1, WARS, WNK1, YARS, YARS2

NMZ met aanvalsgewijze/geprovoceerde verschijnselen (NEM28v19.1; 14 genen)

CACNA1A, CACNA1S, CLCN1, KCNA1, KCNE1, KCNE2, KCNE3, KCNH2, KCNJ18, KCNJ2, KCNQ1, RYR1, SCN4A, SCN5A

Periodieke paralyse en ionkanaal spierziekten (NEM10v19.1; 13 genen)

CACNA1A, CACNA1S, CLCN1, KCNA1, KCNE1, KCNE2, KCNE3, KCNH2, KCNJ18, KCNJ2, KCNQ1, SCN4A, SCN5A

Scapuloperoneale syndromen (NEM25v16.1; 13 genen)

CAPN3, DES, EMD, FHL1, GAA, LAMP2, LMNA, MYH7, PYGM, SYNE1, SYNE2, TMEM43, TRPV4

Overige neuromusculaire ziekten (NEM20v19.1; 34 genen)

AIFM1, CASQ1, CHCHD10, CNTNAP1, FAM11B, FASTKD2, IKBKAP, KIF21A, MYH3, MYH8, OPTN, ORA1, POFX2A, POLG, POLG2, PTRH2, PUS1, RRM2B, SGCE, SLC25A4, SLC25A42, STIM1, SUCLA2, SYNE1, TK2, TMEM65, TNNI2, TNNT3, TOR1A, TPM2, TTR, TUBB3, TWNK, YARS2

Neuromusculaire ziekten

Individuele genen | Sequentieanalyse

- Central core disease/maligne hyperthermie [NEM29v19.1] RYR1
- Ehlers-Danlos syndroom (musculocontractural) CHST14
- Kennedy, ziekte van: X-gebonden type 1 SBMA, (SMAX1)^a AR^a
- Motor en sensory neuropathie (alleen) PMP22/MPZ/GJB1 deletie/duplicatietest)
- Musculaire dystrofie, Emery-Dreifuss type 6 (EDMD6) FHL1
- Musculaire dystrofie, Limb-Girdle type 2G (LGMD2G) TCAP
- Myofibrillaire myopathie type 1 (MFM1) DES
- Myofibrillaire myopathie type 2 (MFM2) CRYAB
- Myotone dystrofie type 1 (DM1)^a DMPK^a
- Myotone dystrofie type 2 (DM2)^a CNBP^a
- Nemaline myopathie type 1 (NEM1) TPM3
- Nemaline myopathie type 3 (NEM3) ACTA1
- Nemaline myopathie type 4 (NEM4) TPM2
- Nemaline myopathie type 5 (NEM5) TNNT1
- Nemaline myopathie type 6 (NEM6) KBTBD13
- Nemaline myopathie type 7 (NEM7) CFL2
- Spinale Musculaire Atrofie (SMA type 1 - 4)^b (sequentie-analyse alleen na overleg) SMN1^b

Nierziekten

Genpanels

Niertumoren NGS panel: zie erfelijke kanker

Atypisch hemolytisch uremisch syndroom (aHUS)/thrombotische microangiopathie (NEF07v18.1; 12 genen)

Inclusief deletie/duplicatietest CD46, CFH, CFI

ADAMTS13, C3, CD46, CFB, CFH, CFHR1, CFHR2, CFHR3, CFHR4, CFI, DGKE, THBD

Alport syndroom, klassiek (NEF01v.16.1; 3 genen)

COL4A3, COL4A4, COL4A5

Alport syndroom, brede differentiaal diagnose (NEF23v18.1; 19 genen)

ACTN4, C3, CD2AP, CFH, CFHR5, COL4A1, COL4A3, COL4A4, COL4A5, FN1, INF2, LMX1B, MYH9, MYO1E, NPHS1, NPHS2, SLC7A7, TRPC6, WT1

Congenital anomalies of the kidney and urinary tract (CAKUT)* (NEF03v18.1; 63 genen)

ACE, ACTG2, AGT, AGTR1, ANO1, BICC1, BMP4, CHD1L, CHD7, CHRMB3, DSTYK, EYA1, FAM58A, FGF20, FGF8, FOXF1, FRAS1, FREM1, FREM2, GATA3, GDNF, GLI3, GREB1L, GRIP1, HAAO, HNF1B, HOXD13, HPSE2, ITGA8, JAG1, KAL1, KIF14, KYNU, LMOD1, LPP, LRIG2, LRP4, MKKS, MYH11, NOTCH2, NPHP1, NPHP3, NPHP4, PAX2, PAX8, REN, RET, ROBO2, SALL1, SALL4, SIX1, SIX2, SIX5, SLT2, SOX17, STRA6, TBC1D1, TRAP1, UMOD, WNT4, WT1, ZEB2, ZIC3

Delete/duplicatietest*: EYA1 HNF1B NPHP1
 PAX2 RET

Diabetes insipidus, nefrogeen en neurohypofyseal

(NEF25v16.1; 3 genen)

AQP2, AVP, AVPR2

Delete/duplicatietest*: AVPR2

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grottere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

^a Sequentieanalyse en deletie/duplicatietest

^b Alleen repeatexpansieanalyse

Nierziekten

Genpanels

(Vervolg)

- Electrolyten stoornis (incl. Bartter syndroom, Gitelman syndroom en hypomagnesemie)* (NEF09v18.1; 29 genen)**
 - BSND, CACNA1S, CASR, CLCN5, CLCNKA, CLCNKB, CLDN16, CLDN19, CNNM2, DGAT1, EGF, EPACAM, FXYD2, GUCY2C, HNF1B, KCNJ1, KCNJ10, MAGED2, MYO5B, NEUROG3, PCBD1, SCN4A, SLC12A1, SLC12A3, SLC26A3, SLC41A1, SLC9A3, SPINT2, TRPM6

Deletie/duplicatietest*: CLCNKB SLC12A3
- Hypertensie / Pseudo-hypoaldosteronisme* (NEF15v18.1; 18 genen)**
 - BMPR2, CACNA1H, CUL3, CYP11B1, CYP11B2, CYP17A1, HSD11B2, KCNJ5, KLHL3, NR3C1, NR3C2, SARS2, SCNN1A, SCNN1B, SCNN1G, STX16, WNK1, WNK4

Deletie/duplicatietest*: WNK1
- Hyperuricemie / uricosurie (NEF08v16.2; 14 genen)**
 - ALDOB, ALMS1, ATP7B, CTNS, G6PC, GALT, HPRT1, PYGM, REN, SARS2, SLC22A12, SLC2A9, SLC37A4, UMOD
- Jong nierfalen, CKD-Y (inclusief PKD1 en PKD2) (NEF24v18.1; 141 genen)**
 - ACE, ACTN4, ADCK4, AGT, AGTR1, AGXT, ALG1, AMN, ANKS6, APOA1, APOL1, ARHGDIA, ATXN10, B2M, BBIP1, BC1, C3, CD151, CD2AP, CD46, CEP164, CEP290, CFH, CFHR5, CFI, CHD7, CLCN5, COL4A3, COL4A4, COL4A5, COQ2, COQ6, CRB2, CTNS, CUBN, CYP11B1, CYP11B2, DACT1, DCDC2, DGKE, DSTYK, EMP2, EYA1, FAN1, FAT1, FGA, FN1, FOXC2, FRAS1, FREM1, FREM2, GATA3, GLA, GLIS2, GRHPR, GRIP1, GSN, HNF1B, HOGA1, HPSE2, IFT27, IFT81, INF2, INVS, IQCB1, ITGA3, ITGA8, JAG1, KANK1, KANK2, KANK4, KIAA0586, LAMB2, LMNA, LMX1B, LRIG2, LYZ, MAFB, MAGI2, MAP7D3, MAPKBP1, MUC1, MYH11, MYH9, MYO1E, NEK8, NOTCH2, NPHP1, NPHP3, NPHP4, NPHS1, NPHS2, NUP107, NUP205, NUP93, NXF5, OCRL, OFD1, OSCEP, PAX2, PBX1, PDSS1, PDSS2, PKD1, PKD2, PKHD1, PLCE1, PMM2, PTPro, REN, RMND1, ROBO2, RPGRIP1L, RRM2B, SALL1, SCARB2, SDCCAG8, SGPL1, SIX5, SLC41A1, SLC41A1, SLC7A7, SMARCAL1, SOX17, TBX18, TMEM67, TNXB, TRAF3IP1, TRAP1, TRPC6, TTC21B, UMOD, VIPAS39, VPS33B, WDR19, WT1, XPNPEP3, ZMPSTE24, ZNF423

Deletie/duplicatietest*: HNF1B NPBP1
- Nefrocalcinoze / nefrolithiase* (NEF10v18.1; 53 genen)**
 - AGXT, ALDOB, AP2S1, APRT, ATP6V0A4, ATP6V1B1, ATP7B, BSND, CA2, CASR, CLCN5, CLCNKB, CLDN16, CLDN19, CTNS, CYP24A1, DMP1, ENPP1, FAM20A, FGF23, G6PC, GALT, GNA11, GRHPR, HNF4A, HOGA1, HPRT1, KCNJ1, KL, MAGED2, OCRL, PHEX, PTH1R, SCNN1B, SCNN1G, SLC12A1, SLC22A12, SLC2A9, SLC34A1, SLC34A3, SLC36A2, SLC37A4, SLC3A1, SLC41A1, SLC6A19, SLC6A20, SLC7A9, SLC9A3R1, TRPM6, VDR, VIPAS39, VPS33B, XDH

Deletie/duplicatietest*: SLC3A1 SLC7A9
- Nefrotisch syndroom (NPHS)/ focale segmentele glomeruloscleroze (FSGS) (NEF11v18.1; 74 genen)**
 - ACTN4, ADCK3, ADCK4, ALG1, ANLN, APOL1, ARHGDIA, CD151, CD2AP, CFH, CLCN5, COL4A3, COL4A4, COL4A5, COQ2, COQ4, COQ6, COQ7, COQ9, CRB2, CUBN, DGKE, EMP2, FAT1, FN1, FOXC2, GLA, GPC5, GSN, INF2, ITGA3, ITGB4, KANK1, KANK2, KANK4, LAGE3, LAMB2, LCAT, LMNA, LMX1B, LYZ, MAFB, MAGI2, MYH9, MYO1E, NPHS1, NPHS2, NUP107, NUP205, NUP93, NXF5, OSCEP, PAX2, PDSS1, PDSS2, PLCE1, PMM2, PODXL, PTPro, SCARB2, SEC61A1, SLC7A7, SMARCAL1, SMARCAL1, TP53RK, TPRKB, TRPC6, TTC21B, WDR73, WT1, XPO5, YRDC, ZMPSTE24
- Renale cysten op de volwassen leeftijd en autosomaal dominante tubulo-interstitiële nierziekte (ADTKD) (NEF26v18.1; 20 genen)**
 - ALG8, COL4A1, DNAJB11, GANAB, HNF1B, MUC1, OFD1, PKD1, PKD2, PKHD1, PRKCSH, REN, SEC61A1, SEC61B, SEC63, TMEM104, TSC1, TSC2, UMOD, VHL
- Renal Fanconi syndroom (NEF16v18.1; 32 genen)**
 - ALDOB, AMN, ARSA, ATP7B, BCS1L, CLCN5, COQ7, COQ9, COX10, CTNS, CUBN, EHHADH, FAH, FAHD2A, G6PC, GALT, GLA, HNF4A, LRP2, OCRL, PSAP, RMND1, SLC16A12, SLC2A2, SLC2A2, SLC34A1, SLC37A4, SLC5A2, SLC6A19, VIPAS39, VPS33B

Renale cysten en/of ciliopathieën (incl. Bardet-Biedl syndroom, nefronoftise en Joubert syndroom)*

(NEF17v18.1; 115 genen)

Inclusief deletie/duplicatietest *NPHP1*

AGXT, AH11, ALG8, ANKS3, ANKS6, ARL13B, ARL6, ATXN10, B9D1, B9D2, BBIP1, BBS1, BBS10, BBS12, BBS2, BBS4, BBS5, BBS7, BBS9, BICC1, C2CD3, C5orf42, CC2D2A, CCDC114, CDKN1C, CEP120, CEP164, CEP290, CEP83, COL4A1, CPT2, CRB2, CSPP1, DCDC2, DDX59, DNAJB11, DYNC2H1, DYNC2L1, DZIP1L, EVC, EVC2, FAN1, GANAB, GLIS2, GLIS3, GPC3, HNF1B, IFT122, IFT140, IFT172, IFT27, IFT43, IFT52, IFT57, IFT80, IFT81, INPP5E, INVS, IQCB1, KIAA0556, KIAA0586, KIF14, KIF7, LZTFL1, MAP7D3, MAPKBP1, MKKS, MKS1, MUC1, NEK1, NEK8, NPBP1, NPBP3, NPBP4, OFD1, PBX1, PDE6D, PKD1, PKD2, PKHD1, PMM2, RMND1, RPGRIP1, RPGRIP1L, SCLT1, SDCCAG8, SEC61A1, SEC61B, SLC41A1, SLC4A1, TBX18, TCTEX1D2, TCTN1, TCTN3, TMEM104, TMEM107, TMEM138, TMEM216, TMEM231, TMEM237, TMEM67, TRAF3IP1, TRIM32, TTC21B, TTC8, UMOD, WDPCP, WDR19, WDR34, WDR35, WDR60, XPNPEP3, ZNF423

Deletie/duplicatietest*: HNF1B

Renale fosfaat-handeling (NEF18v16.1; 8 genen)

DMP1, FGF23, FGFR1, GALNT3, PHEX, SLC34A1, SLC34A3, SLC9A3R1

Renale tubulaire acidose (NEF19v18.1; 17 genen)

ATP6V0A4, ATP6V1B1, BSND, CA2, CLCNKB, COQ9, EHHADH, FBXL4, FN1, G6PC, KCNJ1, SLC12A1, SLC12A3, SLC37A4, SLC4A1, SLC4A4, UQCRC2

Renale tubulaire dysgenesis (NEF20v16.1; 5 genen)

ACE, AGT, AGTR1, REN, UMOD

Ziekte van Dent (type 1 en type 2) / Lowe syndroom (NEF22v16.2; 3 genen)

CLCN5, CTNS, OCRL

Erfelijke nierziekte (incl. niertumoren) (NEF00v18.1; 380 genen)

Uitsluitend aan te vragen door klinisch genetici

ACE, ACTG2, ACTN4, ADAMTS13, ADCK3, ADCK4, AGT, AGTR1, AGXT, AH11, ALDOB, ALG1, ALG8, ALMS1, AMN, ANKS3, ANKS6, ANLN, ANO1, AP2S1, APOA1, APOL1, APRT, AQP2, ARHGAP24, ARHGDIA, ARL13B, ARL6, ARSA, ATP6V0A4, ATP6V1B1, ATP7B, ATXN10, AVP, AVPR2, B2M, B9D1, B9D2, BBIP1, BBS10, BBS12, BBS4, BBS5, BBS7, BBS9, BCS1L, BICC1, BMP4, BMRP2, BSND, C2CD3, C3, C5orf42, CA2, CACNA1H, CACNA1S, CASR, CC2D2A, CCDC114, CD151, CD2AP, CD46, CDKN1C, CEP120, CEP164, CEP290, CEP83, CFH, CFHR1, CFHR2, CFHR3, CFHR4, CFHR5, CFI, CHD1L, CHD7, CHRM3, CLCN5, CLCNKA, CLCNKB, CLDN16, CLDN19, CNNM2, COL4A1, COL4A3, COL4A4, COL4A5, COQ2, COQ4, COQ6, COQ7, COQ9, COX10, CPT2, CRB2, CSP1, CTNS, CUBN, CUL3, CYP11B1, CYP17A1, CYP24A1, DACT1, DCDC2, DDX59, DGAT1, DGKE, DMP1, DNAJB11, DST, DSTYK, DYNC2H1, DYNC2L1, DZIP1L, EGF, EHHADH, EMP2, ENPP1, EPCAM, EVC, EVC2, EYA1, FAH, FAHD2A, FAM134B, FAM20A, FAM58A, FAN1, FAT1, FBXL4, FGA, FGF20, FGF23, FGF8, FGFR1, FH, FLCN, FN1, FOXC2, FOXF1, FRAS1, FREM1, FREM2, FXYD2, G6PC, GALNT3, GALT, GANAB, GATA3, GDNF, GLA, GL3, GLIS2, GLS3, GNA11, GPC3, GPC5, GREB1L, GRHPR, GRIP1, GSN, GLY2C, HAAO, HNF1B, HNF4A, HOGA1, HOXD13, HPRT1, HPSE2, HSD1B12, IFT122, IFT140, IFT172, IFT27, IFT43, IFT52, IFT57, IFT80, IFT81, IKBKAP, INF2, INPP5E, INVS, IQCB1, ITGA3, ITGB4, JAG1, KAL1, KANK1, KANK2, KANK4, KCNJ1, KCNJ10, KCNJ5, KIAA0556, KIAA0586, KIF14, KIF7, KL, KLHL3, KYNU, LAGE3, LAMB2, LCAT, LMNA, LMOD1, LMX1B, LPP, LRIG2, LRP2, LRP4, LYZ, LZTFL1, MAFB, MAGED2, MAGI2, MAP7D3, MAPKBP1, MET, MKKS, MKS1, MUC1, MYH11, MYH9, MYO1E, MYO5B, NEK1, NEK8, NEUROG3, NGF, NOTCH2, NPBP1, NPBP3, NPBP4, NPHS1, NPHS2, NR3C1, NR3C2, NUP107, NUP205, NUP93, NXF5, OCRL, OFD1, OSCEP, PAX2, PAX8, PBX1, PCBD1, PDE6D, PDSS1, PDSS2, PHEX, PKD1, PKD2, PKHD1, PLCE1, PMM2, PODXL, PRDM12, PRKCSH, PSAP, PTEN, PTH1R, PTPro, PYGM, REN, RET, RMND1, ROBO2, RPGRIP1, RPGRIP1L, RRM2B, SALL1, SALL4, SARS2, SCARB2, SCLT1, SCN11A, SCN4A, SCNN1A, SCNN1B, SCNN1G, SDCCAG8, SDHB, SEC61A1, SEC61B, SEC63, SGPL1, SIX1, SIX2, SIX5, SLC12A1, SLC12A3, SLC16A12, SLC22A12, SLC2A2, SLC2A9, SLC34A1, SLC34A3, SLC36A2, SLC37A4, SLC3A1, SLC41A1, SLC4A1, SLC5A2, SLC5A2, SLC6A19, SLC6A20, SLC7A7, SLC7A9, SLC9A3, SLC9A3R1, SLT2, SMARCA1, SMARCA1, SOX17, SPINT2, SPTLC1, SPTLC2, STRA6, STX16, TBC1D1, TBX18, TCTEX1D2, TCTN1, TCTN2, TCTN3, THBD, TMEM104, TMEM107, TMEM138, TMEM216, TMEM231, TMEM237, TMEM67, TNXB, TP53RK, TPRKB, TRAF3IP1, TRAP1, TRIM32, TRPC6, TRPM6, TSC1, TSC2, TTC21B, TTC8, UMOD, UPK3A, UQCRC2, VDR, VHL, VIPAS39, VPS33B, WDPCP, WDR19, WDR34, WDR35, WDR60, WDR73, WNK1, WNK4, WNT4, WT1, XDH, XPNPEP3, XPO5, YRDC, ZEB2, ZIC3, ZMPSTE24, ZNF423

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grotere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

⁸ Sequentieanalyse en deletie/duplicatietest

⁹ Alleen repeatexpansieanalyse

Nierziekten

Individuele genen | Sequentieanalyse

<input type="checkbox"/> Atypisch Hemolitisch Uremisch Syndroom 1 (AHUS1) ^δ	CFH ^δ
<input type="checkbox"/> Atypisch Hemolitisch Uremisch Syndroom 2 (AHUS2) ^δ	CD46 ^δ
<input type="checkbox"/> Atypisch Hemolitisch Uremisch Syndroom 3 (AHUS3) ^δ	CFI ^δ
<input type="checkbox"/> Branchiootorenaal syndroom 1 (BOR1) ^δ	EYA1 ^δ
<input type="checkbox"/> Branchiootorenaal syndroom 2 (BOR2)	SIX5
<input type="checkbox"/> Branchiootorenaal syndroom 3 (BOS3)	SIX1
<input type="checkbox"/> Branchio-otic syndroom (BOS1)	EYA1
<input type="checkbox"/> Familiaire vesicoureterale reflux (VUR2)	ROBO2
<input type="checkbox"/> Focaal gesegmenteerde glomeruloscleroze 1 (FSGS1)	ACTN4
<input type="checkbox"/> Focaal gesegmenteerde glomeruloscleroze 2 (FSGS2)	TRPC6
<input type="checkbox"/> Focaal gesegmenteerde glomeruloscleroze 3 (FSGS3)	CD2AP
<input type="checkbox"/> Focaal gesegmenteerde glomeruloscleroze 5 (FSGS5)	INF2
<input type="checkbox"/> Gitelman syndroom ^δ	SLC12A3 ^δ
<input type="checkbox"/> Glomerulopathie met fibronectine depositie (GFND2) [NEF06v16.1]	FN1
<input type="checkbox"/> Hirschsprung disease 3, susceptibility to (HSCR3)	GDNF
<input type="checkbox"/> Hypertensie en brachydactylie syndroom/Bilginturan syndroom	PDE3A
<input type="checkbox"/> Hypoparathyroidie, doofheid en renale dysplasie syndroom (HDR)	GATA3
<input type="checkbox"/> Interstitiële longfibrose en congenitaal nefrotisch syndroom	ITGA3
<input type="checkbox"/> Joubert syndroom type 3 (JBTS3)	AHI1
<input type="checkbox"/> Joubert syndroom type 4 (JBTS4) ^δ	NPHP1 ^δ
<input type="checkbox"/> Joubert syndroom type 12 (JBTS12)	KIF7
<input type="checkbox"/> Nephronophthisis 1 ^δ	NPHP1 ^δ
<input type="checkbox"/> Nephronophthisis 3	NPHP3
<input type="checkbox"/> (Nefrogene) diabetes insipidus	AQP2
<input type="checkbox"/> (Nefrogene) centrale diabetes insipidus	AVP
<input type="checkbox"/> (Nefrogene) X- gebonden diabetes insipidus ^δ	AVPR2 ^δ
<input type="checkbox"/> Nefrotisch syndroom, congenitaal Finse type (NPHS1)	NPHS1
<input type="checkbox"/> Nefrotisch syndroom, steroïde resistant (NPHS2)	NPHS2
<input type="checkbox"/> Nefrotisch syndroom type 3, early onset (NPHS3)	PLCE1
<input type="checkbox"/> Nefrotisch syndroom met diffuse mesangiale sclerose, (NPHS4)	WT1
<input type="checkbox"/> Pierson syndroom, congenital	LAMB2
<input type="checkbox"/> Papillrenaal syndroom	PAX2
<input type="checkbox"/> Renale adysplasie ^δ	RET ^δ
<input type="checkbox"/> Renale adysplasie	UPK3A
<input type="checkbox"/> Renale cysten en diabetes syndroom ^δ	HNF1B

Obesitas

Individuele genen | Sequentieanalyse

<input type="checkbox"/> Cohen syndroom ^δ	[OBE01v16.1]	VPS13B ^δ
<input type="checkbox"/> Leptine deficientie		LEP
<input type="checkbox"/> Leptine receptor deficientie		LEPR
<input type="checkbox"/> Obesitas with impaired prohormone processing		PCSK1
<input type="checkbox"/> Proopiomelanocortine deficientie		POMC
<input type="checkbox"/> Obesitas, autosomaal dominant, Melanocortine receptor		MC4R

Primaire immuundeficiënties

Genpanels

 Autoinflammatoir* (PID01v17.2; 33 genen)

AP1S3, CARD14, CECR1, IL10, IL10RA, IL10RB, IL1RN, IL36RN, LPIN2, MEFV, MVK, NCSTN, NLRC4, NLRP1, NLRP12, NLRP3, NLRP7, NOD2, OTULIN, PLCG2, PSENEN, PSMA3, PSMB4, PSMB8, PSMB9, PSTPIP1, RBC1, SH3BP2, SLC29A3, TMEM173, TNFAIP3, TNFRSF11A, TNFRSF1A

Deletie/duplicatietest*: IL1RN IL10RB

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grotere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

^δ Sequentieanalyse en deletie/duplicatietest

 HLH/Immune dysregulation* (PID02v16.1; 9 genen)

PRF1, UNC13D, STX11, STXBP, SH2D1A, XIAP, LYST, RAB27A, AP3B

Deletie/duplicatietest*: PRF1 UNC13D STX11

 ALPS/Autoimmunity (PID03v17.1; 12 genen)

FAS, FASLG, CASP10, CASP8, KRAS, NRAS, FADD, AIRE, FOXP3, IL2RA, ITCH, LRBA

 (S)CID (PID04v16.1; 27 genen)

Inclusief deletie/duplicatietest DOCK8

ADA, AK2, CD3D, CD3E, CD3G, CD40, CD8A, CORO1A, DCLRE1C, IL2RA, I2RG, IL7R, JAK3, LIG4, NHEJ1, PNP, PRKDC, PTPRC, RAG1, RAG2, ZAP70, CD40LG, ORAI1, STIM1, STAT5B, DOCK8, TBX1

 B-cel pathologie (PID05v16.1; 14 genen)

BTK, ICOS, CD19, CD81, TNFRSF13B, TNFRSF13C, CD40, CD40L, AICDA, UNG, CD79A, BLNK, CD79B, IGLL1

 HIES syndromen (PID06v16.1; 3 genen)

Inclusief deletie/duplicatietest DOCK8

STAT3, TYK2, DOCK8

 Chronische mucocutane candidiasis (CMC) (PID07v17.1; 7 genen)

IL17RA, IL17F, STAT1, TLR3, AIRE, IL2RA, CARD9

 Primaire immunodeficiënties volledig panel (PID00v20.1; 420 genen)

ACD, ACP5, ACTB, ADA, ADA2, ADAM17, ADAR, AGA, AICDA, AIRE, AK2, ALG13, ALPI, AP1S3, AP3B1, AP3D1, APOL1, ARHGEF1, ARPC1B, ATM, ATP6AP1, B2M, BACH2, BCL10, BCL11B, BLK, BLM, BLNK, CD1S6, BTK, C17orf62, C1QA, C1QB, C1QC, C1R, C1S, C2, C3, C5, C6, C7, C8A, C8B, C8G, C9, CA2, CARD11, CARD14, CARD9, CARMIL2, CASP10, CASP8, CAVIN1, CCBE1, CD19, CD247, CD27, CD27L, CD35, CD3E, CD3G, CD40, CD40LG, CD46, CD55, CD59, CD70, CD79A, CD79B, CD81, CD8A, CDC47, CDKN2B, CEBPE, CFB, CFD, CFH, CFHR1, CFHR3, CFHR5, CF1, CFPP, CFTR, CHD7, CIB1, CIITA, CLCN1, CLEC4D, CLECT4, CLPB, COPA, CORO1A, CR2, CREBBP, CSF2RA, CSF2RB, CSF3R, CT1C, CTLA4, CTPS1, CTSC, CXCR4, CYBA, CYBB, DBR1, DCLRE1B, DCLRE1C, DDX58, DEF6, DGAT1, DHFR, DKC1, DNAJC21, DNASE1, DNASE1L3, DNASE2, DNMT3B, DOCK2, DOCK8, ELANE, ELF4, EPG5, ERCC2, ERCC3, ERCC6L2, EXTL3, F12, FAAP24, FADD, FAS, FASLG, FAT4, FCGR1A, FCGR2A, FCGR2B, FCGR3A, FCGR3B, FCHO1, FCN3, FERM73, FOXN1, FOXP3, FPR1, G6PC, G6PC3, G6PD, GATA2, GF1, GINS1, GJC2, GRHL2, GTF2H5, HAVCR2, HAX1, HELLS, HMOX1, HYOU1, ICOS, ICOSLG, IFIH1, IFNAR1, IFNAR2, IFNGR1, IFNGR2, IGHM, IGLL1, IKBKB, IKBGK, IKZF1, IL10, IL10RA, IL10RB, IL12B, IL12RB1, IL17F, IL17RA, IL17RC, IL18BP, IL1RN, IL2, IL21, IL21R, IL2RA, IL2RB, IL2RG, IL36RN, IL6R, IL6ST, IL7R, INO80, IRS1, IRAK1, IRAK4, IRF2BP2, IRF3, IRF4, IRF7, IRF8, IRF9, ISG15, ITCH, ITGB2, ITK, JAG1, JAK2, JAK3, KMT2D, LACC1, LAMTOR2, LAT, LCK, LIG1, LIG4, LPIN2, LRBA, LRRK8A, LTPB3, LYST, MAGT1, MAL, MALT1, MAN2B1, MANBA, MAP3K14, MASP2, MBL2, MC2R, MCM4, MEFV, MKL1, MOGS, MRE11, MSN, MTHFD1, MVK, MYD88, MYSM1, NBAS, NBN, NCF1, NCF2, NCF4, NCSTN, NFAT5, NFE2L2, NFKB1, NFKB2, NFKBIA, NHEJ1, NHP2, NLRC4, NLRP1, NLRP12, NLRP3, NOD2, NTP10, NRAS, NSME3, OAS1, ORAI1, OSTM1, OTULIN, PARN, PAX5, PBX1, PCCA, PCCB, PEPD, PGM3, PIKA, PIK3CD, PIK3R1, PLCG2, PLEKHM1, PLG, PMM2, PNP, POLA1, POLE2, POMP, POT1, PRF1, PRKDC, PRKDC, PRPS1, PSENEN, PSMA3, PSMB4, PSMB8, PSMB9, PSMG2, PSTPIP1, PTPN22, PTPRC, RAB27A, RAC2, RAG1, RAG2, RANBP2, RASGRP1, RASGRP2, RBC1, RECQL4, RELB, RFX5, RFXANK, RFXAP, RHOF, RIPK1, RMRP, RNASEH2A, RNASEH2B, RNASEH2C, RNF168, RNF31, RNU4ATAC, RORC, RPSA, RSPH9, RTEL1, SAMD9L, SAMDH1, SBDS, SEC61A1, SEMA3E, SERAC1, SERPING1, SH2B3, SH2D1A, SH3BP2, SH3KBP1, SKIV2L, SLC29A3, SLC35A1, SLC35C1, SLC37A4, SLC39A7, SLC39A7, SLC46A1, SLC7A7, SMARCAL1, SMARCD2, SNX10, SOCS4, SP110, SPINK5, SPPL2A, SRP54, SRP72, STAT1, STAT2, STAT3, STAT4, STAT5B, STAT6, STIM1, STK4, STN1, STX11, STXBP2, TAP1, TAP2, TAPBP, TAZ, TBX1, TCF3, TCIRG1, TCN2, TERC, TERT, TFRC, TGFB1, THBD, TICAM1, TINF2, TIRAP, TLR3, TLR4, TMC6, TMC8, TMEM173, TNFAIP3, TNFRSF11A, TNFRSF13B, TNFRSF13C, TNFRSF1A, TNFRSF4, TNFRSF9, TNFSF11, TNFSF12, TOP2B, TPP2, TRAC, TRAF3, TRAF3IP2, TREX1, TRIM22, TRNT1, TTC37, TYK2, UNC13D, UNC93B1, UNG, USB1, USP18, VAV1, VPS13B, VPS45, WAS, WDR1, WIPF1, WRAP53, XIAP, ZAP70, ZBTB24, ZNF341

Primaire immuundeficiënties

Individuele genen | Sequentieanalyse

 Acne inversa, familiar type 1

NCSTN

 Acne inversa, familiar type 2

PSENEN

 ADA2 deficiëntie

CECR1

 Agammaglobulinemie, X-gebonden (XLA)

BTK

Primaire immuundeficiënties

Individuele genen | Sequentieanalyse

(Vervolg)

<input type="checkbox"/> Auto-immuun lymfoproliferatief syndroom (ALPS) type 1a [§]	FAS [§]
<input type="checkbox"/> Auto-immuun lymfoproliferatief syndroom (ALPS) type 1b	FASL
<input type="checkbox"/> Auto-immuun lymfoproliferatief syndroom (ALPS) type 2a	CASP10
<input type="checkbox"/> Auto-immuun polyendocrinopathie syndroom type I (APS1)	AIRE
<input type="checkbox"/> Blau syndroom	NOD2
<input type="checkbox"/> CINCA syndroom	NLRP3
<input type="checkbox"/> Candidiasis, familiar type 2	CARD9
<input type="checkbox"/> Candidiasis, familiar type 5	IL17RA
<input type="checkbox"/> Candidiasis, familiar type 6	IL17F
<input type="checkbox"/> Candidiasis, familiar type 7	STAT1
<input type="checkbox"/> DIRA syndroom [§]	IL1RN [§]
<input type="checkbox"/> Familiare koude autoinflammatoire syndroom (FCAS1)	NLRP3
<input type="checkbox"/> Familiare koude autoinflammatoire syndroom (FCAS2)	NLRP12
<input type="checkbox"/> Familiare koude autoinflammatoire syndroom (FCAS3) [§]	PLCG2 [§]
<input type="checkbox"/> Familiare mediterrane koorts (FMF)	MEFV
<input type="checkbox"/> Frequent hydatidiform mole type 1	NLRP7
<input type="checkbox"/> Hemofagocytende lymfohistiocytose, (HLH) type 2 [§]	PRF1 [§]
<input type="checkbox"/> Hemofagocytende lymfohistiocytose, (HLH) type 3 [§]	UNC13D [§]
<input type="checkbox"/> Hemofagocytende lymfohistiocytose, (HLH) type 4 [§]	STX11 [§]
<input type="checkbox"/> Hemofagocytende lymfohistiocytose, (HLH) type 5	STXBP2
<input type="checkbox"/> Hyper-IgM syndroom, CD40 ligand deficiëntie	CD40LG
<input type="checkbox"/> Hyper-IgM syndroom, AID deficiëntie	AICDA
<input type="checkbox"/> Hereditaire Angioedema type 1 en 2	SERPING1
<input type="checkbox"/> Hyper-IgE syndroom [§]	DOCK8 [§]
<input type="checkbox"/> Hyper-IgE syndroom [§]	STAT3 [§]
<input type="checkbox"/> Hyper-IgD syndroom (HIDS)	MVK
<input type="checkbox"/> Inflammatory Bowel Disease (IBD)	IL10RA
<input type="checkbox"/> Inflammatory Bowel Disease (IBD) [§]	IL10RB [§]
<input type="checkbox"/> JPM syndroom, Candle syndroom, Nakajo syndroom	PSMB8
<input type="checkbox"/> Mevalonatkinasedeficiëntie (MKD)	MVK
<input type="checkbox"/> Muckle-Wells syndroom	NLRP3
<input type="checkbox"/> Multipele congenitale anomalieën-hypotonie-seizures syndroom 2	PIGA
<input type="checkbox"/> PAPA syndroom	PSTPIP1
<input type="checkbox"/> Psoriasis, generalized pustular [§]	IL36RN [§]
<input type="checkbox"/> Severe combined immunodeficiency (SCID), X-gebonden, Common γ-chain deficiëntie	IL2RG
<input type="checkbox"/> Severe combined immunodeficiency (SCID)	ZAP70
<input type="checkbox"/> Severe combined immunodeficiency (SCID)	CD3G
<input type="checkbox"/> Severe combined immunodeficiency (SCID)	CD3D
<input type="checkbox"/> Severe combined immunodeficiency (SCID)	CD3E
<input type="checkbox"/> Severe combined immunodeficiency (SCID)	RAG1
<input type="checkbox"/> Severe combined immunodeficiency (SCID)	RAG2
<input type="checkbox"/> TNFR associated periodic fever syndroom (TRAPS)	TNFRSF1A
<input type="checkbox"/> WHIM syndroom	CXCR4
<input type="checkbox"/> Wiskott-Aldrich syndroom	WAS
<input type="checkbox"/> X-gebonden lymfoproliferatief syndroom type 1 (XLP1) [§]	SH2D1A [§]
<input type="checkbox"/> X-gebonden lymfoproliferatief syndroom type2 (XLP2)	XIAP

Verstandelijke beperking: syndromaal/niet syndromaal

Genpanel | Exoom

Verstandelijke beperking | genpanel/exoomanalyse

(VBE01v18.1; 989 genen/exoom)

Voor de actuele samenstelling van het genpanel zie de tabel met de beschikbare genpanels op: <http://www.umcutrecht.nl/nl/Ziekenhuis/Professionals/Diagnostiek-aanvragen/Genoomdiagnostiek/Next-Generation-Sequencing-NGS>**Verstandelijke beperking: syndromaal/niet syndromaal**

Individuele genen | Sequentieanalyse

<input type="checkbox"/> Albright hereditary osteodystrofie (AHO) (sequentie-analyse en methyleringsgevoelige deletie/duplicatiestest)	GNAS
<input type="checkbox"/> Angelman syndroom (AS) (methyleringsgevoelige deletie/duplicatiestest)	[15q11-q13]
<input type="checkbox"/> Angelman syndroom (AS) [§]	UBE3A [§]
<input type="checkbox"/> Cohen syndroom [§]	[OBE01v16.1] VPS13B [§]
<input type="checkbox"/> Fragiele-X syndroom, FRAXA ^	FMR1^
<input type="checkbox"/> Lesch-Nyhan syndroom, (LNS)	HPRT1
<input type="checkbox"/> Rett syndroom, RTT [§]	MECP2 [§]
<input type="checkbox"/> Rett syndroom, atypisch [§]	CDKL5 [§]
<input type="checkbox"/> Rett syndroom, congenitale variant [§]	FOXP1 [§]
<input type="checkbox"/> Prader-Willi syndroom (PWS) (methyleringsgevoelige deletie/duplicatiestest)	[15q11-q13]
<input type="checkbox"/> Pseudohypoparathyreoidie type 1A, (PHP1A) (sequentie-analyse en methyleringsgevoelige deletie/duplicatiestest)	GNAS
<input type="checkbox"/> X-gebonden verstandelijke beperking	HDAC8

Overige ziekten

Genpanels

Congenitale diarree (DIA00v17.1; 64 genen)

ADA, ADAM17, AIRE, ANGPT1, BDKRB1, BDKRB2, CPB2, CPM, CPN1, CPN2, DPP4, CLMP, DCLRE1C, DGAT1, EpCAM, FFLNA, FOXP3, GUCY2C, IL10, IL10RA, IL10RB, IL12RB1, IL21, IL2RA, IL2RG, IL7R, JAK3, LCT, MPI, MTPP, MYO5B, NCF4, NEUROG3, NHEJ1, NPC1L1, PCSK1, PCSK9, PNLP, PNP, PRSS1, PTPRC, RAG1, RAG2, SAR1B, SBDS, SI, SKIV2L, SLC10A2, SLC26A3, SLC2A2, SLC39A4, SLC5A1, SLC7A7, SLC9A, SPINK1, SPINT2, STAT1, STAT5B, STX3, TCN2, TMPRSS15, TTC37, TTC7A, UBR1, XIAP, ZAP70

Erfelijk angio-oedeem, breed panel (HAE00v18.1; 51 genen)

A2M, ACE, ANGPT1, BDKRB1, BDKRB2, CPB2, CPM, CPN1, CPN2, DPP4, F11, F12, F13B, F2, HRH1, HRH3, HRH4, KLK1, KLK10, KLK11, KLK12, KLK13, KLK14, KLK15, KLK2, KLK3, KLK4, KLK5, KLK6, KLK7, KLK8, KLK9, KLK1B1, KNG1, MASP1, MASP2, PLAU, PLAUR, PLG, PTGS1, PTGS2, SERPINA1, SERPINA4, SERPINB2, SERPINE1, SERPINF2, SERPING1, TFPI, VEGFA, XPNPEP1, XPNPEP2

Erfelijk angio-oedeem (HAE01v18.1; 4 genen)

ANGPT1, F12, PLG, SERPING1

Familiaire partiële lipodystrofie (FPLD) en congenitale gegeneraliseerde lipodystrofie (CGL) (LIP01v17.1; 9 genen)

PPARG, LMNA, CIDECA, AKT2, AGPAT2, BSCL2, CAV1, PTRF, ZMPSTE24

Idiopatische pulmonaire fibrose (IPF01v19.1; 24 genen)

ABC3A, AP3B1, ASA1, CSF2RA, CSF2RB, DKC1, FAM11B, GBA, HPS1, HPS4, ITGA3, NKX2-1, NOP10, PARN, RTEL1, SFTPA2, SFTPB, SFTPC, SLC34A2, SLC7A7, SMPD1, TERC, TERT, TINF2

Neonatale erythrodermie (ERY00v17.1; 60 genen)

ABC12, ABHD5, ADAM17, ALDH3A2, ALOX12B, ALOXE3, ASS1, ATP7A, BCKDHA, BCKDHB, BTBD, BTX, C5, C8A, C8B, C8G, CARD14, CLDN1, CPS1, CYP4F22, CERS3, CDSN, DCLRE1C, DSG1, DBT, DLD, EBP, ELOVL4, ERCC2, ERCC3, GBA, GJB2, GJB6, GTF2H5, HLC5, IL36RN, KIT, KRT1, KRT10, KRT2, LIPN, LOR, MPLKIP, MBTPS2, MUT, NIPAL4, NSDL1, PCCA, POMP, PNPLA1, PCCB, RAG1, RAG2, STST, SLC25A13, SLC30A2, SLC39A4, SPINK5, TBX1, TGM1

Geslachtelijke ontwikkelingsstoornissen, niet syndromaal (DSD) (DSD00v16.1; 32 genen)

AMH, AMHR2, AR, CBX2, CYB5A, CYP11A1, CYP11B1, CYP17A1, CYP19A1, DHH, DMRT1, HSD17B3, HSD3B2, LHB, LHCGR, MAMLD1, MAP3K1, NR0B1, NR3C1, NR5A1, POR, PSMC3IP, RSP01, SOX3, SOX9, SRD5A2, SRY, STAR, TSPYL1, WNT4, WT1, ZFP36L2

Dit genpanel en/of de exoomwijde analyse is uitsluitend aan te vragen door klinisch geneticus van het UMC Utrecht. Neem contact op met de sectie Klinische Genetica voor meer informatie via:

088 - 75 75 309

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grotere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.[§] Sequentieanalyse en deletie/duplicatiestest

^ Alleen repeatexpansieanalyse

Overige ziekten

Individuele genen | Sequentieanalyse

- | | |
|--|--------------------|
| <input type="checkbox"/> Azoö/oligozoöspermie (AZF) (<i>alleen deletie/duplicatietest</i>) | [AZF] |
| <input type="checkbox"/> Bijnierhypoplasie, X-gebonden, (AHC) [§] | NR0B1 [§] |
| <input type="checkbox"/> Diarrhea 2, met microvillus atrofie (DIAR2) [§] | MYO5B [§] |
| <input type="checkbox"/> Fragiele X tremor/ataxie syndroom (FXTAS) [^] | FMR1 [^] |
| <input type="checkbox"/> Infertiliteit, DSD, (POF7) | NR5A1 |
| <input type="checkbox"/> Persisterende Mulleriaanse buis syndroom, (PMDS), type 1 | AMH |
| <input type="checkbox"/> Persisterende Mulleriaanse buis syndroom, (PMDS), type 2 | AMHR2 |
| <input type="checkbox"/> Prematuur ovarieel falen, (POF1) [^] | FMR1 [^] |
| <input type="checkbox"/> Surfactant metabolisme dysfunctie type 3 (SMDP3) | ABCA3 |
| <input type="checkbox"/> Uniparentale disomie, chromosoom:..... | [MARK] |
| <input type="checkbox"/> X-chromosoominactivatie | AR |
| <input type="checkbox"/> 15q11-q13 duplicatie syndroom (<i>methyleringsgevoelige deletie/duplicatietest</i>) | [15q11-q13] |

* NGS genpanelanalyse kan enkel sequentieveranderingen en kleine deleties/duplicaties detecteren. Grottere deleties en duplicaties (CNVs) en repeatexpansies kunnen niet worden gedetecteerd. Tenzij anders aangegeven, dienen deze analyses apart aangevraagd te worden.

[§] Sequentieanalyse en deletie/duplicatietest

[^] Alleen repeatexpansieanalyse

Sectie Genoomdiagnostiek

Afdeling Genetica

Universitair Medisch Centrum (UMC) Utrecht

Heidelberglaan 100

3584 CX Utrecht

**BESTEMD VOOR DE PATIËNT****Gebruik lichaamsmateriaal**

Bij u is lichaamsmateriaal (bijv. bloed, beenmerg, urine, stukje huid, wanglijmvlies, vlokken/vruchtwater) afgenoem voor genetisch onderzoek naar een bepaalde aandoening. Uw arts dient u te informeren over de testprocedure, de voordelen en beperkingen van de test(en) en de mogelijke gevolgen van de resultaten. Nadat het onderzoek of de test is gedaan, blijft er meestal een kleine hoeveelheid van dit bewerkte lichaamsmateriaal over. Dit zogenaamde restmateriaal wordt door ons laboratorium volgens de richtlijnen van de beroepsvereniging van klinisch genetische laboratoriumspecialisten (VKGL) minimaal 30 jaar bewaard.

- Het leveren van up-to-date genomische diagnostische testen vereist continue verbetering, ontwikkeling en implementatie van (nieuwe) analysemethoden en technieken. Het gebruik van geanonimiseerd restmateriaal is essentieel voor deze verbeteringen. Indien restmateriaal gebruikt wordt werken wij volgens de gedragsregels van de Federatie van Medisch Wetenschappelijke Verenigingen (FMWV). De tekst en gedragsregels kunt u inzien op de website van FMWV: www.federa.org.
- Het UMC Utrecht is een academische instelling. Zij heeft de taak om de zorg te innoveren en te verbeteren en om wetenschappelijk patiëntgebonden onderzoek uit te voeren. Uw rechten en privacy vallen onder de regelgeving van het UMC Utrecht. Voor uitgebreide informatie over privacy en de bescherming van persoonsgegevens verwijzen wij naar de website van het UMC Utrecht: Mijn UMC Utrecht > Privacy > Bescherming van uw gegevens > privacy rondom uw dossier > wetenschappelijk onderzoek en bezwaar > gebruik restmateriaal / medische gegevens. Hier kan ook de toestemming tot het gebruik van restmateriaal gewijzigd worden. (zie <https://www.umcutrecht.nl/nl/Ziekenhuis/In-het-ziekenhuis/Regels-en-rechten/Gebruik-lichaamsmateriaal-medische-gegevens/Bezaarformulier>)

Klachtenprocedure

Bent u niet tevreden? Bespreek dit dan bij voorkeur met de zorgverlener van de afdeling waar u onder behandeling bent. Wij verzoeken u eerst te proberen om zo tot een voor u bevredigend resultaat te komen. Als dit niet lukt, kunt u gebruik maken van de klachtenbemiddelaars van het UMC Utrecht. De klachtenbemiddelaar heeft een onafhankelijke positie in het UMC Utrecht. Zij kan u informeren en adviseren over de verschillende manieren om een klacht in te dienen. Ook helpt zij zo nodig bij het formuleren van uw klacht.

De wijze van klachtenafhandeling van het UMC Utrecht staat beschreven in de brochure Klachtenopvang. Deze brochure kunt u opvragen bij de balie van de afdeling en is beschikbaar via www.umcutrecht.nl. Hier kunt u ook een klachtformulier downloaden, vragen stellen of uw ervaringen met het UMC Utrecht doorgeven.

Verdere vragen

Wij hopen u voldoende te hebben geïnformeerd. Bij verdere vragen kunt u deze bespreken met de arts die het onderzoek bij u, of in uw familie heeft aangevraagd.



De sectie genoomdiagnostiek is NEN-EN-ISO 15189:2012 geaccrediteerd door de Raad voor Accreditatie.
De scope van accreditatienummer M001 is in te zien op www.rvam.nl.