

Eigenaam + voorletters*
 Naam echtgenoot / partner*
 Straatnaam en huisnr.*
 Postcode en woonplaats*
 Geboortedatum*
 Geslacht*
 Burgerservicenummer*
 * VERPLICHTE VELDEN

patiëntsticker / volledig invullen

Postadres:
 LDGA
 LUMC - gebouw 2, Postzone S-06-P
 Eindhovenweg 20, 2333 ZC Leiden

Secretariaat:
 Tel. : 0715269800
 Fax : 0715268276
 Email : ldga@lumc.nl
 Website : <https://www.lumc.nl/klingen>

PROCEDURE: LI-HEPARINEBLOED/BIOPT vóór 16.00 uur aangeleverd, wordt dezelfde dag in behandeling genomen. Materiaal dient voorzien te zijn van naam/patiëntnummer en geboortedatum.

Materiaal afgenomen in het weekend verzenden op maandag.

MATERIAAL: CHROMOSOMENONDERZOEK: 4-10 ml Li-Heparinebloed (neonaten ≥ 2 ml)

DNA onderzoek: 8-10 ml EDTA bloed (neonaten ≥ 2,5 ml), biopt in fysiologisch zout ≥ 0,5X0,5 cm²

WEEFSELKWEK: biopt in fysiologisch zout ≥ 0,5X0,5 cm²

TRANSPORT: Bij kamertemperatuur naar bovenstaand adres. Spoedmonsters, Li-Heparine bloed en biopt per bode / koerier direct (laten) bezorgen. EDTA bloed kan per post.

FORMULIER: Volledig invullen s.v.p. (per persoon één formulier).

PATIËNTENINFORMATIE: Graag meegeven aan patiënt, deze is te vinden op <https://www.lumc.nl/org/clinische-genetica/patientenzorg/aanvragen-laboratoriumdiagnostiek/>

Voor uitslagtermijnen diagnostiek, onze geldende criteria voor laboratoriaanvragen en openingstijden, zie website.

AANVRAGEND ARTS :	AGB Code :
Indien arts-assistent, naam supervisor:	
Zh/instelling :	Afdeling/specialisme:
Adres :	Telefoon :
Postcode / Plaats :	Uw ref nr :
Datum afname :	Cc. Uitslag :

Declaratie op kind

Indien declaratie op ander familielid

Naam:

Geboortedatum:

INDICATIES VOOR CHROMOSOMONDERZOEK (Karyotypering) (LI-HEPARINE BLOED)

- Herhaalde abortus (ook partner onderzoeken) Naam partner: Zwanger: **Ja** aantal weken
- Autosomale trisomie: **13** **18** **21**
- Abnormale geslachtelijke ontwikkeling / functie
- Klinefelter syndroom Mannelijke infertiliteit I.v.m. voorbereidend onderzoek voor ICSI? **Ja**
- Turner syndroom Overige (toelichten)
- Kans op dragerschap chromosomale afwijking / variatie (toelichten)

INDICATIES VOOR DNA ONDERZOEK (CNV analyse) (EDTA BLOED)

- Verstandelijke of lichamelijke ontwikkelingsstoornis, al dan niet gepaard met congenitale afwijkingen
- Microdeletiesyndroom (toelichten)
- Groeistoornissen
- Dragschap onderzoek n.a.v. array bevinding
- Intra-uteriene vruchtdood (vanaf 16 weken) of doodgeboorte e.c.i., indien er sprake is van congenitale afwijkingen.
- Zwangerschapsduur: aantal weken Geslacht kind: Datum partus:

INDICATIES VOOR WEEFSELS

- Celkweek Hydrops foetalis Skeletdysplasie Overige:
- Diagnostiek elders (toelichting) + aanvraagformulier **Weefseltype:**

TOELICHTING / KLINISCHE INFORMATIE

IN TE VULLEN DOOR PATIENTENSECRETARIAAT:

Datum ontvangst: Paraaf ontvangst: Materiaalnummer:

Materiaal en aantal: bloed / anders.... Familienummer: