

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:** 1 buis Li-Heparinebloed (4-10 ml, neonaten ≥ 2 ml)
DNA onderzoek: 2 buizen EDTA bloed (4-7 ml, 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 laboratoriumaanvragen 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: