



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

## Inzendformulier Paard (Pagina 1 van 3)

### 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-mailadres*			
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 2017 - waaronder een beperking van de aansprakelijkheid - accepteer.

Plaats \_\_\_\_\_ Datum \_\_\_\_\_ Naam \_\_\_\_\_ Handtekening \_\_\_\_\_



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

Diergegevens (Pagina 2 van 3)	
Naam	
Registratie nr.	
Chip/Tatoeage	
Geboortedatum	dd-mm-jjjj
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) paard

### Genoom Scan

- P623 Equine SNP70 (GeneSeek)

### Verwantschap, Afstamming en Identiteit

- |   |  |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> P216 Afstammingsonderzoek Ezel     | <input type="checkbox"/> P200 Ouderschapsverificatie Paard |
| <input type="checkbox"/> P220 Afstammingsonderzoek Zebra    | <input type="checkbox"/> P205 Profiel vastleggen Paard     |
| <input type="checkbox"/> P202 Moederschapsverificatie Paard | <input type="checkbox"/> P201 Vaderschapsverificatie Paard |

### Combinatiepakketten

- |   |   |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> P933 CombiBreed Erfelijke Ziekten      | <input type="checkbox"/> P858 CombiBreed SCID, CA, LFS, OAAM en DNA profiel |
| <input type="checkbox"/> P307 CombiBreed Erfelijke Ziekten Plus | <input type="checkbox"/> P404 CombiBreed Vachtkleur                         |

### Erfelijke Ziekten

- |   |  |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> P506 Androgen insensitivity syndrome (AIS)       | <input type="checkbox"/> P735 Junctional Epidermolysis Bullosa 1 (JEB1)        |
| <input type="checkbox"/> P309 Androgen Insensitivity Syndrome (AIS) 2     | <input type="checkbox"/> P877 Junctional Epidermolysis Bullosa 2 (JEB2)        |
| <input type="checkbox"/> P802 Cerebellaire Abiotrofie (CA)                | <input type="checkbox"/> P854 Lavender Foal Syndrome (LFS)                     |
| <input type="checkbox"/> P306 Dwerggroei ACAN D1, D2, D3, D4              | <input type="checkbox"/> P926 Maligne Hyperthermie (MH)                        |
| <input type="checkbox"/> P313 Dwerggroei ACAN D5                          | <input type="checkbox"/> P882 Myotonie   |
| <input type="checkbox"/> P381 Dwerggroei B4GALT7 (Fries)                  | <input type="checkbox"/> P311 Nachtblindheid / Vachtkleur Appaloosa patroon    |
| <input type="checkbox"/> P839 Fell Pony Syndroom                          | <input type="checkbox"/> P314 Occipitoatlantoaxial Malformation (OAAM)         |
| <input type="checkbox"/> P791 Glycogen Branching Enzyme Deficiency (GBED) | <input type="checkbox"/> P678 Polysaccharide Storage Myopathy (partner lab)    |
| <input type="checkbox"/> P786 HERDA                                       | <input type="checkbox"/> P803 Polysaccharide Storage Myopathy (patenteigenaar) |
| <input type="checkbox"/> P899 HWSD (Hoof Wall Separation Disease)         | <input type="checkbox"/> P704 Severe Combined Immuno Deficiency (SCID)         |
| <input type="checkbox"/> P705 Hyperkalemic Periodic Paralysis (HYPP)      | <input type="checkbox"/> P507 Thrombasthenie 1                                 |
| <input type="checkbox"/> P655 Hyperpigmentatie (Incontinentia pigmenti)   | <input type="checkbox"/> P519 Waterhoofd                                       |



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

### Diergegevens (Pagina 3 van 3)

Naam	
Registratie nr.	

#### Test op aanvraag

P316 Vachtkleur Brindle (BR1)

#### Overige erfelijke kenmerken

P516 SynchroGait (DMRT3-Variants)

P907 Vachtkleur Agouti

P305 Vachtkleur Appaloosa Patroon-1 (PATN1)

P853 Vachtkleur Champagne

P713 Vachtkleur Cremello Verdunningsfactor

P591 Vachtkleur Dominant Wit 1

P592 Vachtkleur Dominant Wit 3

P660 Vachtkleur Dun

P593 Vachtkleur Macchiato (Splashed White)

P902 Vachtkleur Overo-factor (OLWS)

P783 Vachtkleur Pearl

P659 Vachtkleur Roan

P785 Vachtkleur Sabino 1

P807 Vachtkleur Schimmel

P784 Vachtkleur Silver

P594 Vachtkleur Splashed White/Witkopbont 1

P595 Vachtkleur Splashed White/Witkopbont 3

P903 Vachtkleur Tobiano

P904 Vachtkleur Vos