

○ Diagnostisch onderzoek in het kader van

Via deze analyse zal een diagnostische screening uitgevoerd worden ahv een genpanel. Gelieve onderstaande vragen in te vullen.

Etniciteit:

Consanguiniteit in de familie? Ja Nee Niet geweten

Bij **familiaal voorkomen** van de aandoening, gelieve een stamboom met de naam, voornaam, geboortedatum en kliniek van de relevante familieleden te voorzien (zie onderaan).

Inhoud van het Calciumfosfaatstoornissen v1 panel

<i>AIRE</i>	<i>ALPL</i>	<i>AP2S1</i>	<i>CASR</i>	<i>CDC73</i>	<i>CDKN1B</i>	<i>CLCN5</i>	<i>CYP27B1</i>	<i>CYP2R1</i>	<i>DMP1</i>	<i>ENPP1</i>	<i>FAM20C</i>	<i>FGF23</i>
<i>GATA3</i>	<i>GCM2</i>	<i>GNA11</i>	<i>GNAS</i>	<i>HADHA</i>	<i>HADHB</i>	<i>MEN1</i>	<i>OCRL</i>	<i>PHEX</i>	<i>PTH</i>	<i>PTH1R</i>	<i>RET</i>	<i>SLC34A1</i>
<i>SLC34A3</i>	<i>SLC9A3R1</i>	<i>STX16</i>	<i>TBCE</i>	<i>VDR</i>								

Stamboom

Gelieve voor de relevante familieleden naam, voornaam, geboortedatum en kliniek te geven.

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

