

Bepaling	Uitvoerend Labo	Informatie
Amyotrofe lateraal sclerose (ALS) C9orf72/SOD1/TARDBP/FUS	CMG-LEUVEN	https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid
ADPKD (autosomaal dominante polycystische nierziekte) PKD1/PKD2	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
BRCA Tumorpanel	PATHOL	http://labogidsintpa/Pages/Inleiding.aspx
Cadasil (NOTCH3 gen)	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
epileptisch encephalopathie panel (epilepsie panel)	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
Facioscapulohumerale spierdystrofie (FSHD)	CMG-LEUVEN	https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid
Familiale hemiplegische migraine (FHM1) (CACNA1A / ATP1A2)	CMG-LEUVEN	https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid
Episodische ataxie type 2 - EA2	CMG-LUIK	http://www.chu.ulg.ac.be/icms/c_11417/genetique
Familiale hypercholesterolemie (genpanel) LDLR / APOB / APOE / PCSK9	CMG-LUIK	http://www.chu.ulg.ac.be/icms/c_11417/genetique
Familiale mediterrane koorts (FMF) polyserositis recurrent / polyserositis familial paroxysmal / pyrin / marenostrin	CMG-ULB	https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique
Friedreich ataxie	CMG-LUIK	http://www.chu.ulg.ac.be/icms/c_11417/genetique
Gastric Cancer and Lobular Breast Cancer CDH1	CMG-LUIK	http://www.chu.ulg.ac.be/icms/c_11417/genetique
Hereditaire non-polyposis colon kanker (HNPCC) MSH6 / MSI / hMSH2 / hMLH1 Lynch syndroom	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Hereditaire pancreatitis - PRSS1	CMG-LUIK	http://www.chu.ulg.ac.be/icms/c_11417/genetique
Hereditaire pancreatitis - SPINK1 (Kazai type I)	CMG-LUIK	http://www.chu.ulg.ac.be/icms/c_11417/genetique
MCD (malformation of cortical development) panel hersenontwikkelingsstoornissen	CMG-BRU	http://www.brusselgenetics.be/
Multiple endocriene neoplasie type 2B RET oncogeen	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Mitochondriëel MELAS / MERF	CMG-BRU	http://www.brusselgenetics.be/
Neurofibromatose type 1	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Paraganglioma - Feochromocytomen (VHL-, RET protooncogenen, SDHB, SDHD, SDHC gen) (Glomus tumor)	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Periodic fever genpanel MVK/MEFV/NLRP3/TNFRSF1A	CMG-ULB	https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique
Thalassemie (alfa)	CMG-ULB	https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique
Thalassemie (beta)	CMG-ULB	https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique
Thiopurine S-methyltransferase (thiopurine sensitivity) TPMT	CMG-LEUVEN	https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid
Tubereuze Sclerosis type1 /type 2	CMG-UCL	http://www.institutesmaladiesrares.be/?q=node/6
Tubulopathie panel (renal disease) AP2S1, AQP2, ATP6V0A4, ATP6V1B1, BSND, CASR, CLCN5, CLCNKB, CLDN16, CLDN19, CUL3, EGF, FXD2, GNA11, HNF1B, KCNA1, KCNJ1, KCNJ10, KLHL3, NR3C2, OCRL, REN, SCNN1A, SCNN1B, SCNN1G, SLC12A1, SLC12A3, SLC34A1, SLC34A3, SLC4A1, SLC4A4, SLC9A3R1, TRPM6, UMOD, WNK1, WNK4	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
Ziekte van Fabry Alpha galactosidase deficiency; GLA deficiency	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/