

Bepaling	Uitvoerend Labo	Informatie
Amyotrofe lateraal sclerose (ALS) C9orf72 /SOD1/TARDBP/FUS	CMG-LEUVEN	<a href="https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid">https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid</a>
ADPKD (autosomaal dominante polycystische nierziekte) PKD1/PKD2	CMG-IPG	<a href="http://www.ipg.be/">http://www.ipg.be/</a>
ARPKD (Autosomal recessive polycystic kidney disease) PKHD1	CMG-IPG	<a href="http://www.ipg.be/">http://www.ipg.be/</a>
Angiodema panel (Factor XII + SERPING1 + PLG (Plasminogen) + ANGPT1 (ANGIOPOIETIN) + KNG1 (KININOGEN))	CMG-IPG	<a href="http://www.ipg.be/">http://www.ipg.be/</a>
Beckwith-Wiedemann syndroom (BWS)	CMG-LEUVEN	<a href="https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid">https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid</a>
Belgian expanded carrier screening (BEGECS) (dragerschapstest)	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
Cadasil (NOTCH3 gen)	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
DSD (Disorders of sex development) panel	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
Dyslipidemia panel (ABCG5, ABCG8, APOA5, APOB, APOC2, APOE, GPIIIBP1, LDLR, LDLRAP1, LIPA, LMF1, LPL, PCSK9)	CMG-ULB	<a href="https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique">https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique</a>
Facioscapulohumerale spierdystrofie (FSHD)	CMG-IPG	<a href="http://www.ipg.be/">http://www.ipg.be/</a>
Familiale hemiplegische migraine (FHM1) (CACNA1A / ATP1A2)	CMG-LEUVEN	<a href="https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid">https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid</a>
Episodische ataxie type 2 - EA2	CMG-ULB	<a href="https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique">https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique</a>
Focal Segmental Glomerulosclerosis (FSGS) Alport syndrome and podocytopathy (FSGS-panel)	CMG-IPG	<a href="http://www.ipg.be/">http://www.ipg.be/</a>
Hemolytisch uremisch syndroom, Atypisch (AHUS panel)	CMG-IPG	<a href="http://www.ipg.be/">http://www.ipg.be/</a>
Hereditaire non-polyposis colon kanker (HNPCC) MSH6 / MSI/ hMSH2/ hMLH1 Lynch syndroom	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
Hereditaire pancreatitis panel	CMG-UCL	<a href="http://www.institutdesmaladiesrares.be/?q=node/6">http://www.institutdesmaladiesrares.be/?q=node/6</a>
Mitochondriale aandoeningen	CMG-BRU	<a href="http://www.brusselsgenetics.be/">http://www.brusselsgenetics.be/</a>
Movement disorders panel	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
Myoadenylate deaminase deficiëntie (AMPD1)	CMG-BRU	<a href="http://www.brusselsgenetics.be/">http://www.brusselsgenetics.be/</a>
Neurofibromatose type 1	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
Neurofibromatose type 2	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
Noonan syndroom (rasopathie panel)	CMG-LEUVEN	<a href="https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid">https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid</a>
Paraganglioma - Feochromocytomen (VHL-, RET protooncogenen, SDHB, SDHD, SDHC gen) (Glomus tumor)	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
Renal or urinary tract malformation (CAKUT panel)	CMG-IPG	<a href="http://www.ipg.be/">http://www.ipg.be/</a>
Retinitis Pigmentosa (RP) panel (ABCA4, CERKL, CNGA1, CRB1, EYS, LRAT, MERTK, PDE6B, PROM1, RHO, RLBP1, RP1, RPE65, USH2A)	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
RYR1 maligne hyperthermie	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
Primary immune deficiencies (PID panel)	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>
Sikkelcelanemie (Hemoglobine S (HbS) / Hemoglobine C (HbC)	CMG-ULB	<a href="https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique">https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique</a>
Thalassemie (Alfa / Beta)	CMG-ULB	<a href="https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique">https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique</a>

## Doorgestuurde analyses versie 2022

Thiopurine S-methyltransferase (thiopurine sensitivity) TPMT	CMG-LEUVEN	<a href="https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid">https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid</a>
Tubereuze Sclerosis type1 / type 2 (TSC1/TSC2)	CMG-UCL	<a href="http://www.institutdesmaladiesrares.be/?q=node/6">http://www.institutdesmaladiesrares.be/?q=node/6</a>
Tubulopathie panel (renal disease)	CMG-IPG	<a href="http://www.ipg.be/">http://www.ipg.be/</a>
Ziekte van Alzheimer	CMG-LEUVEN	<a href="https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid">https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid</a>
Ziekte van Fabry Alfa galactosidase deficiëntie / GLA deficiëntie	CMG-GENT	<a href="https://www.cmgg.be/">https://www.cmgg.be/</a>