

Doorgestuurde analyses 2024

Bepaling	Uitvoerend Labo	Informatie
ADPKD (autosomaal dominante polycystische nierziekte) PKD1/PKD2	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
aHUS panel	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
Alport syndroom	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
Amyotrofe lateraal sclerose (ALS panel)	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Angiodema panel (Factor 12 + SERPING1 + PLG + ANGPT1 + KNG1)	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
ARPKD (Autosomal recessive polycystic kidney disease) PKHD1	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
BEGECS (Belgian Genetic Expanded Carrier Screening)	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Bewegingsstoornissen	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Cadasil (NOTCH3 gen)	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
CAKUT panel	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
CANVAS syndroom (RFC1 repeat)	CMG-LEUVEN	https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid
DSD (Disorders of sex development) panel	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Erfelijke colonkanker	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Erfelijke pancreaskanker	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Facioscapulohumerale spierdystrofie (FSHD)	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
Feochromocytoom – paraganglioma syndroom	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Fever panel	CMG-ULB	https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique
FGF14 (specifiek aanvraagformulier + IC vereist)	F-VANDOEUVRE-2	https://chu-nancy.manuelprelevement.fr/DetailNew.aspx?id=A5195
Focal Segmental Glomerulosclerose (FSGS) Alport syndrome and podocytopathy (FSGS-panel)	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
Friedreich ataxia	CMG-LUIK	https://www.chuliege.be/jcms/c2_16986338/genetique/accueil
Hereditaire pancreatitis panel	CMG-UCL	http://www.institutdesmaladiesrares.be/?q=node/6
Melanoom panel	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Mitochondriale aandoeningen	CMG-BRU	http://www.brusselsgenetics.be/
Neurofibromatose type 1	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Neurofibromatose type 2	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Noonan syndroom (rasopathie panel)	CMG-LEUVEN	https://www.uzleuven.be/nl/centrum-menselijke-erfelijkheid
Pediatrische oncopredispositie	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Primary immune deficiencies (PID panel)	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Retinale dystrofie (RetNet panel)	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Sikkelcelanemie (Hemoglobine S (HbS) / Hemoglobine C (HbC))	CMG-ULB	https://www.erasme.ulb.ac.be/fr/services-de-soins/laboratoires/genetique
Stroke panel	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/
Thalassemie (Alfa / 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 Sclerose type1 / type 2 (TSC1/TSC2)	CMG-UCL	http://www.institutdesmaladiesrares.be/?q=node/6
Tubulopathie panel (renal disease)	CMG-IPG	http://www.ipg.be/
Ziekte van Fabry Alfa galactosidase deficiëntie / GLA deficiëntie	CMG-GENT	https://www.cmgg.be/