



Patiëntgegevens (de volgende velden verplicht invullen of d.m.v. etiket)

Naam Geslacht ☐ man ☐ vrouw
Voornamen Geboortedatum
Adres
Postcode + woonplaats Datum aanvraag
Relatie tot patiënt Datum afname

Gegevens aanvragend arts (de volgende velden verplicht invullen)

Aanvragend arts AGB-code arts
Ziekenhuis AGB-code ziekenhuis
Afdeling Telefoon/sein
Adres E-mail
Postcode + plaats

Klinische gegevens / ziektebeeld

Medicatie (z.o.z., verplicht invullen)

Aanvraag onderzoek, zie ook achterzijde van dit formulier

Met vragen kunt u terecht bij afdeling Transplantatie Immunologie, Laboratorium Weefseltypering: T: 043-387 6680

HLA-typeringen: DNA hoge resolutie NGS (20 ml EDTA)

- ☐ klasse I HLA-A
- ☐ klasse I HLA-B
- ☐ klasse I HLA-C
- ☐ klasse II HLA-DRB1
- ☐ klasse II HLA-DRB3/4/5
- ☐ klasse II HLA-DQA1
- ☐ klasse II HLA-DQB1
- ☐ klasse II HLA-DPA1
- ☐ klasse II HLA-DPB1

Advies bij trombocytentransfusie

- ☐ HLA-typering (20 ml EDTA)
- ☐ Specificiteit HLA antistoffen (10 ml stolbloed)
SPOED: ja / nee

HLA-antistoffen (10 ml stolbloed)

- ☐ Aanwezigheid en specificiteit HLA antistoffen
- ☐ Aanwezigheid donorspecifieke antistoffen SPOED: ja / nee

Etiket van persoon in behandeling

Ziekte associatie (20 ml EDTA / 4 wattenstokjes = 1 afnameset)

(enveloppen met afnamesets kunnen worden opgevraagd bij de afdeling)

- ☐ Bechterew (B*27)
- ☐ Behcet (B*51)
- ☐ Birdshot retinopathie (A*29)
- ☐ Coeliakie (DQ)
- ☐ Narcolepsie (DR + DQ)
- ☐ Sarkoidose
- ☐ Uveïtis
- ☐ Overig:

Medicatieovergevoeligheid (20 ml EDTA / 4 wattenstokjes = 1 afnameset)

(enveloppen met afnamesets kunnen worden opgevraagd bij de afdeling)

- ☐ Abacavir overgevoeligheid (B*57:01)
- ☐ Carbamazepine overgevoeligheid (A*31:01, B*15:02, B*15:11)
- ☐ Overig:

Advies stamceltransplantatie

- ☐ Familietransplantatie
 - ☐ HLA identiek
 - ☐ HLA haplo identiek
 - ☐ NK alloreactiviteit**
- ☐ Voorscreening MUD/cordblood
- ☐ Search MUD/cordblood
- ☐ KIR fenotypering**
 - ☐ PBL (20 ml Na-heparinebloed)*
 - ☐ Beenmerg (Na-heparine)

Identificatie stamcelproduct

- ☐ SPOED HLA-typering

Chimerisme SPOED: ja / nee

- ☐ Identificatie informatieve systemen
- ☐ Chimerisme bepaling (..... dagen na transplantatie)
 - ☐ PBL (20 ml EDTA)
 - ☐ Beenmerg (Na-heparine)

Advies orgaantransplantatie

- ☐ 1e advies: Geschiktheid potentiële nierdonor
- ☐ 2e advies: Geschiktheid donor n.a.v. kruisproeven
Geplande transplantatiedatum:

HLA-kruisproeven

- ☐ Allo kruisproeven: 10 ml stolbloed patiënt
50 ml Na-heparinebloed donor*
- ☐ DNA opslag (20 ml EDTA bloed)
- ☐ Serum opslag (10 ml stolbloed)
- ☐ PBMC opslag (50 ml Na-heparinebloed, opslag in stikstof)*
- ☐ Overig:

Medicatie/behandeling:

Omdat bepaalde behandelingen en/of toedieningen van bepaalde medicatie van invloed kunnen zijn op de resultaten van onze testen is het noodzakelijk om door te geven als patiënt deze gebruikt of het afgelopen jaar gebruikt heeft, met daarbij aangegeven op welke data deze medicatie/behandeling gebruikt is. Het gaat om de volgende medicatie/behandeling:

		Datum laatste gift	Naam medicatie
IVIG (Intraveneus immuunglobuline)	☐ ja ☐ nee	.../.../...	
Antilichamen tegen lymfocyten - monoclonaal	☐ ja ☐ nee	.../.../...	
- polyclonaal	☐ ja ☐ nee	.../.../...	
Antilichamen tegen complement factoren	☐ ja ☐ nee	.../.../...	
Plasma exchange			
- Albumine	☐ ja ☐ nee	.../.../...	
- FFP	☐ ja ☐ nee	.../.../...	
Transfusies			
- Erythrocyten	☐ ja ☐ nee	.../.../...	
- Trombocyten	☐ ja ☐ nee	.../.../...	
- Lymfocyten	☐ ja ☐ nee	.../.../...	

Belangrijk:

Niet volledig ingevulde aanvraagformulieren kunnen tot vertraging leiden.

Aanvragen zonder identificeerbare aanvrager worden niet in behandeling genomen.

Afgenomen samples moeten voorzien zijn van naam, geboortedatum en afnamedatum.

* Na-heparinebloed moet binnen 24 uur op het laboratorium aanwezig zijn.

** Valt niet onder de scope van de RvA en EFL.

Toelichting nader gebruik lichaamsmaterialen:

Het laboratorium voert in het bij u afgenomen bloed uitsluitend de onderzoeken uit die door de behandelend arts zijn aangevraagd. Restanten van afgenomen bloed kunnen voor zogenaamd "nader gebruik" worden aangewend. Dit gebeurt zodanig dat herleidbaarheid tot personen waarvan het materiaal afkomstig is niet meer mogelijk is. Het materiaal wordt gebruikt als controle voor bestaande onderzoeken of voor het testen van nieuwe onderzoeken. Indien u bezwaar heeft tegen het gebruik van uw bloed voor deze doeleinden en niet wilt dat dit voor nader gebruik wordt aangewend, moet u dit kenbaar maken aan degene die bij u bloed afneemt.

- ☐ Geen toestemming voor nader gebruik lichaamsmateriaal

Voor meer informatie zie: <https://diagnostiekenadvies.mumc.nl/transplantatie-immunologie-en-weefseltypering>