

VWF Genetische Analyse

Beschrijving van de test

Naam:	VWF Genetische Analyse
Aanvraag code:	13016 VWF_GEN_VZ
Frequentie:	1x per week - verzending op donderdag
Uitvoerend labo:	Universitair Ziekenhuis Antwerpen - Genetisch Centrum
TAT:	max 4 maand (TAT onderaannemer 3 maand)
24u/24u:	nee
Verantwoordelijke bioloog:	dr. Jan Emmerechts

Afname van het materiaal

Afname:	EDTA
Toegelaten recipiënt:	EDTA
Volume:	5 mL
Transportconditie:	Kamertemperatuur
Bewaarconditie:	Kamertemperatuur

Criteria voor aanvaarding of bijaanvraag

Acceptatie:

- periode bloedafname - staalontvangst 24 uur
- patiëntenlabel aanwezig
- in recipiënt zoals aangegeven in de labogids

Zowel 'Aanvraagformulier von Willebrand Disease Typing' als 'Aanvraagformulier von Willebrand Disease Genetisch Onderzoek' UZA invullen.

<http://www.vonwillebrand.be/index.php/van-staalafname-tot-resultaat/aanvraag-analyses>

Bijaanvraag:

- AFAZFAB00005 Aanvraagbrief speciale hematologie (bijschrijven onder 'ANDERE ANALYSEN' op achterkant)
- 24 uur indien bewaard op KT° of frigo

Analyse

Analysemethode:

Direct sequencing + MLPA

Interpretatie:

Genetisch onderzoek bij ziekte van von Willebrand (VWD) is voornamelijk relevant bij de verdere uitwerking van een vermoeden van type 2 ziekte van von Willebrand of bij vermoeden van familiale VWD. In eerste instantie dient de VWF activiteit (ristocetine co-factor) en VWF antigen gemeten te worden.

De test is slechts in een beperkt aantal klinische situaties zinvol. Een akkoord van een bevoegd klinisch bioloog (stollingsaandoeningen) is daarom vereist.

Bijkomende info is te vinden onder

<http://www.vonwillebrand.be/index.php>

Laatst gewijzigd op

01-12-2025