

Geachte collega,

U verwees bovengenoemde patiënt(e) naar de polikliniek Klinische genetica in verband met erfelijkheidsonderzoek naar hemochromatose.

Wij zijn echter genoodzaakt deze verwijzing retour te sturen.

DNA-diagnostiek naar hemochromatose kan primair via de 1^e lijn worden aangevraagd. Verwijzing naar de polikliniek Klinische genetica binnen een academisch centrum is hiervoor niet (altijd) nodig. Hereditaire hemochromatose komt immers relatief frequent voor en wordt vrijwel altijd veroorzaakt door een homozygote C282Y-mutatie in het HFE-gen. U kunt deze diagnostiek zelf aanvragen via diverse klinisch chemische laboratoria, waaronder Sanquin (formulier via sanquin.org/nl).

Mocht de diagnostiek (al) zijn afgerond en is homozygotie voor de C282Y-mutatie bevestigd, dan komen eerstegraads verwanten ook in aanmerking voor diagnostiek. Ook dit kan via de 1e lijn worden aangevraagd. Voor meer informatie zie ook de richtlijn hemochromatose via www.richtlijndatabase.nl en hemochromatose.nl.

Mocht uw patiënt(e) klinisch hemochromatose hebben en bovengenoemde diagnostiek biedt geen verklaring, adviseren wij u hierover met ons te overleggen via de dienstdoende van de Klinische genetica: telefoonnummer ***, of contact op te nemen met het expertisecentrum voor ijzerstofwisselingsziekten van het Radboud UMC (tel. 024-3616504).

Op grond van bovenstaande overwegingen wordt uw verwijzing dus niet verder in behandeling genomen en wordt uw patiënt(e) niet opgeroepen op onze polikliniek.

Wilt u dit met uw patiënt(e) bespreken, zodat deze geen oproep van ons verwacht?

Ik hoop u hiermee voldoende te hebben geïnformeerd.