

## RIJKSINSTITUUT VOOR VOLKSGEZONDHEID EN MILIEU

Titel: Afkapgrenzen en beslissingscriteria neonatale screening

Document ID: GZB-I-1015

Versie: 31

Status: Gepubliceerd

Publicatiedatum: 18-02-2026

Te controleren voor: 17-02-2028

### Auteurs:

- Marelle Bouva
- Els Voorhoeve

### Beoordelaars:

- Peter Keizers
- Wouter Visser
- Rendelien Verschoof-Puite
- Marie-Louise Heijnen

Autorisator: Peter Keizers

Wijzigingen ten opzichte van vorige versie: -Wijziging ivm invoer 'snelle' verwijzing voor PA indien  $C3/C2 \geq 0.75$ .

-Lijst algemene afkortingen toegevoegd.

-Diverse tekstuele verduidelijkingen.

BEHEERDE UITGIFTE INDIEN IN ROOD GEWAARMERKT →





Rijksinstituut voor Volksgezondheid  
en Milieu  
Ministerie van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport

## Afkap/beslissingscriteria Neonatale screening

**Versie: 13-02-2026**

Het draaiboek neonatale hielprikscreening geeft een uitvoerige beschrijving van taken en verantwoordelijkheden van bij de screening betrokken partijen. Dit document geeft de afkapgrenzen en bijbehorende acties voor de verschillende aandoeningen weer en is te vinden op [www.draaiboekhielprikscreening.rivm.nl](http://www.draaiboekhielprikscreening.rivm.nl). De inhoudelijke eindverantwoordelijkheid voor dit document berust bij het referentielaboratorium neonatale screening.

### Contact:

RIVM, Centrum Gezondheidsbescherming (GZB)  
Afdeling Public Health Genomics & Screening (PGS)  
E: [reflab.neoscreen@rivm.nl](mailto:reflab.neoscreen@rivm.nl)

### Wijzigingen afkapgrenzen en beslissingscriteria neonatale hielprikscreening

Sinds de laatste editie<sup>1)</sup> is de volgende wijziging in de hielprikscreening doorgevoerd:

| Datum wijziging | Omschrijving                                                                                                                                                                                  |
|-----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 13-02-2026      | Wijziging in beslisschema PA screening;<br>-C3/C2 $\geq$ 0.75 is afwijkend. Verwijzing voor PA vindt direct plaats, MCA/MMA <sup>MB</sup> concentratie worden ter informatie nog wel bepaald. |

<sup>1)</sup> Voor een overzicht van alle wijzigingen in de afkapgrenzen en besliscriteria vanaf 1-1-2007 zie hoofdstuk 10.

### Inhoudsopgave:

- [Lijst met afkortingen \(algemeen en van de merkers en aandoeningen\)](#)
- [Afkapgrenzen voor AGS](#)
- [Afkapgrenzen voor CH](#)
- [Afkapgrenzen voor CF](#)
- [Afkapgrenzen voor metabole aandoeningen](#)
- [Afkapgrenzen voor SCID](#)
- [Afkapgrenzen voor SMA](#)
- [Patronen en acties bij hemoglobinopathieën](#)
- [Acties en opmerkingen t.a.v. bloedtransfusie](#)
- [Wijzigingen afkapgrenzen en beslissingscriteria neonatale hielprikscreening vanaf 1-1-2007](#)

### Algemene opmerkingen:

- Voor alle aandoeningen geldt dat de afkapgrenzen zijn gebaseerd op een hielprikafname binnen uiterlijk 168 uur na de geboorte. Uitslagen van hielprikken die later dan 168 uur na de geboorte zijn afgenomen kunnen minder betrouwbaar zijn.
- Na een niet-classificeerbaar resultaat wordt een herhaalde eerste hielprik (HEH) aangevraagd.
- Na een niet-conclusief resultaat wordt een tweede hielprik (THP) aangevraagd.
- Bij een afwijkend resultaat wordt verwezen naar een (gespecialiseerd) kinderarts/centrum.

## 1 Lijst met afkortingen (algemeen en van de merkers en aandoeningen)

### Algemeen:

| Afkorting | Omschrijving              |
|-----------|---------------------------|
| BT        | Bloedtransfusie           |
| EHP       | Eerste hielprik           |
| HEH       | Herhaalde eerste hielprik |
| SD        | Standaarddeviatie         |
| THP       | Tweede hielprik           |

### Merkers:

| Afkorting         | Omschrijving                                                |
|-------------------|-------------------------------------------------------------|
| 21DOCL            | 21 deoxycortisol                                            |
| ABCD1             | ATP binding cassette (ABC) subfamily D member 1 gen         |
| ACTB              | beta-actine                                                 |
| BIOT              | biotinidase                                                 |
| C0                | vrij carnitine                                              |
| C10               | decanoylcarnitine                                           |
| C10:1             | decenoylcarnitine                                           |
| C14               | tetradecanoylcarnitine                                      |
| C14:1             | tetradecenoylcarnitine                                      |
| C14:2             | tetradecadienoylcarnitine                                   |
| C16               | hexadecanoylcarnitine; palmitoylcarnitine                   |
| C16OH             | 3-OH hexadecanoylcarnitine / 3-OH palmitoylcarnitine        |
| C18               | octadecanoylcarnitine; oleoylcarnitine                      |
| C18:1OH           | 3-hydroxyoleoylcarnitine                                    |
| C2                | acetylcarnitine                                             |
| C26:0-LPC         | C26:0-lysophosfatidylcholine                                |
| C3                | propionylcarnitine                                          |
| C5                | 2-methylbutyrylcarnitine / isovalerylcarnitine              |
| C5/C2             | ratio van isovalerylcarnitine en acetylcarnitine            |
| C5DC              | glutarylcarnitine                                           |
| C5OH              | 3-OH-isovalerylcarnitine                                    |
| C6                | hexanoylcarnitine                                           |
| C8                | octanoylcarnitine                                           |
| C8/C10            | ratio van octanoylcarnitine en decanoylcarnitine            |
| DNA               | deoxyribonucleic acid ; Desoxyribonucleïnezuur              |
| DS                | dermatansulfaat                                             |
| EGA               | extended gene analysis; sequencing                          |
| GAG               | glycosaminoglycanen                                         |
| GALT              | galactose 1-fosfaat uridyltransferase                       |
| HbX               | hemoglobines                                                |
| HS                | heparansulfaat                                              |
| IDUA              | alfa-L-iduronidase                                          |
| IRT               | immunoreactief trypsinogeen                                 |
| leu               | leucine/isoleucine/alloisoleucine                           |
| leu/phe           | ratio van leucine/isoleucine/alloisoleucine en fenylalanine |
| MCA               | methylcitroenzuur                                           |
| MMA <sup>MB</sup> | methylmalonzuur (metabooliet)                               |
| OHP               | 17-alfa-hydroxyprogesteron                                  |
| PAP               | pancreatitis associated protein                             |
| phe               | fenylalanine                                                |

|            |                                       |
|------------|---------------------------------------|
| phe/tyr    | ratio van fenylalanine en tyrosine    |
| sa         | succinylaceton                        |
| SMN1       | survival of motor neuron 1 gen        |
| T1, T2, T3 | Ratio's van X-chromosoom en autosomen |
| T4         | thyroxine                             |
| T4-SD      | SD-waarde van thyroxine               |
| T4-SD/TBG  | ratio van de T4-SD-waarde en TBG      |
| TBG        | thyroxine bindend globuline           |
| TGAL       | totaal galactose                      |
| TREC       | T-cell receptor excision circles      |
| TSH        | schildklier stimulerend hormoon       |
| tyr        | tyrosine                              |
| val        | valine                                |

### Aandoeningen:

| Afkorting                                  | Betekenis                                                                                                       |
|--------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <a href="#"><u>3-MCC</u></a>               | 3-methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiëntie                                                                    |
| <a href="#"><u>3-MHM</u></a>               | 3-methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiëntie, HMG-CoA-lyase deficiëntie of multiële CoA carboxylase deficiëntie |
| <a href="#"><u>AGS</u></a>                 | adrenogenitaal syndroom                                                                                         |
| <a href="#"><u>ALD</u></a>                 | adrenoleukodystrofie                                                                                            |
| <a href="#"><u>BIO</u></a>                 | biotinidase deficiëntie                                                                                         |
| <a href="#"><u>CF</u></a>                  | cystic fibrosis                                                                                                 |
| <a href="#"><u>CH</u></a>                  | congenitale hypothyreoïdie                                                                                      |
| <a href="#"><u>CPT1</u></a>                | carnitine palmitoyltransferase deficiëntie type 1                                                               |
| <a href="#"><u>GA-I</u></a>                | glutaar acidurie type I                                                                                         |
| <a href="#"><u>GALK</u></a>                | galactokinase deficiëntie                                                                                       |
| <a href="#"><u>GALT</u></a>                | galactosemie <sup>1)</sup>                                                                                      |
| <a href="#"><u>HbH</u></a>                 | HbH-ziekte, vorm van α-thalassemie                                                                              |
| <a href="#"><u>HbP</u></a>                 | hemoglobinopathie                                                                                               |
| <a href="#"><u>HMG</u></a>                 | HMG-CoA-lyase deficiëntie                                                                                       |
| <a href="#"><u>IVA</u></a>                 | isovaleriaan acidurie                                                                                           |
| <a href="#"><u>LCHADD</u></a>              | long-chain hydroxyacylCoA dehydrogenase deficiëntie                                                             |
| <a href="#"><u>MMA</u></a>                 | methylmalonacidemie                                                                                             |
| <a href="#"><u>MCADD</u></a>               | medium-chain acylCoA dehydrogenase deficiëntie                                                                  |
| <a href="#"><u>MCD</u></a>                 | multiële CoA carboxylase deficiëntie                                                                            |
| <a href="#"><u>MPS I</u></a>               | mucopolysaccharidosis type 1                                                                                    |
| <a href="#"><u>MSUD</u></a>                | maple syrup urine disease                                                                                       |
| <a href="#"><u>OCTN2</u></a> <sup>2)</sup> | carnitine transporter deficiëntie                                                                               |
| <a href="#"><u>PA</u></a>                  | propion acidemie                                                                                                |
| <a href="#"><u>PKU</u></a>                 | fenylketonurie                                                                                                  |
| <a href="#"><u>SCID</u></a>                | Severe combined immunodeficiency; ernstig gecombineerde afweerstoornis                                          |
| <a href="#"><u>SMA</u></a>                 | spinale musculaire atrofie                                                                                      |
| <a href="#"><u>SZ</u></a> <sup>3)</sup>    | sikkelcel ziekte                                                                                                |

| Afkorting     | Betekenis                                         |
|---------------|---------------------------------------------------|
| <b>TM</b>     | β-thalassemie major                               |
| <b>TYR-I</b>  | tyrosinemie type I                                |
| <b>VLCADD</b> | very long chain acylCoA dehydrogenase deficiëntie |

1) Tot 1-10-2020 werd de afkorting GAL gebruikt.

2) Nevenbevinding

3) Dragerschap SZ is een nevenbevinding

## 2 Afkapgrenzen voor AGS - Adrenogenitaal syndroom

De interpretatie van de uitslagen van de AGS-screening is gebaseerd op twee verschillende bepalingen. De uitslag van tier 1, de **OHP** bepaling, is afhankelijk van de zwangerschapsduur: prematuren hebben vaak hogere waarden van OHP in het bloed dan kinderen die na een normale zwangerschapsduur geboren zijn. Bij een verhoogde OHP waarde wordt er een 2<sup>e</sup> tier ingezet waarbij de concentratie **21DOCL** wordt bepaald. Bij een niet-conclusieve 1<sup>e</sup> tier wordt alleen verwezen wanneer ook de 21DOCL waarde afwijkend is. Bij een afwijkende 1<sup>e</sup> tier wordt de 21DOCL alleen bij de screeningslaboratoria geïnterpreteerd en niet aan RIVM-DVP gerapporteerd.

Figuur 1: Beslisschema AGS screening.



Prematuren hebben vaak een lage T4-waarde, waardoor er voor hen een aparte regeling is. Omdat ook oudere kinderen doorgaans een verlaagde T4 hebben ten opzichte van de eerste levensweek wordt deze aparte regeling ook toegepast voor kinderen die bij de afname van de hielprik 60 dagen of ouder zijn (geboortedag is levensdag 0).

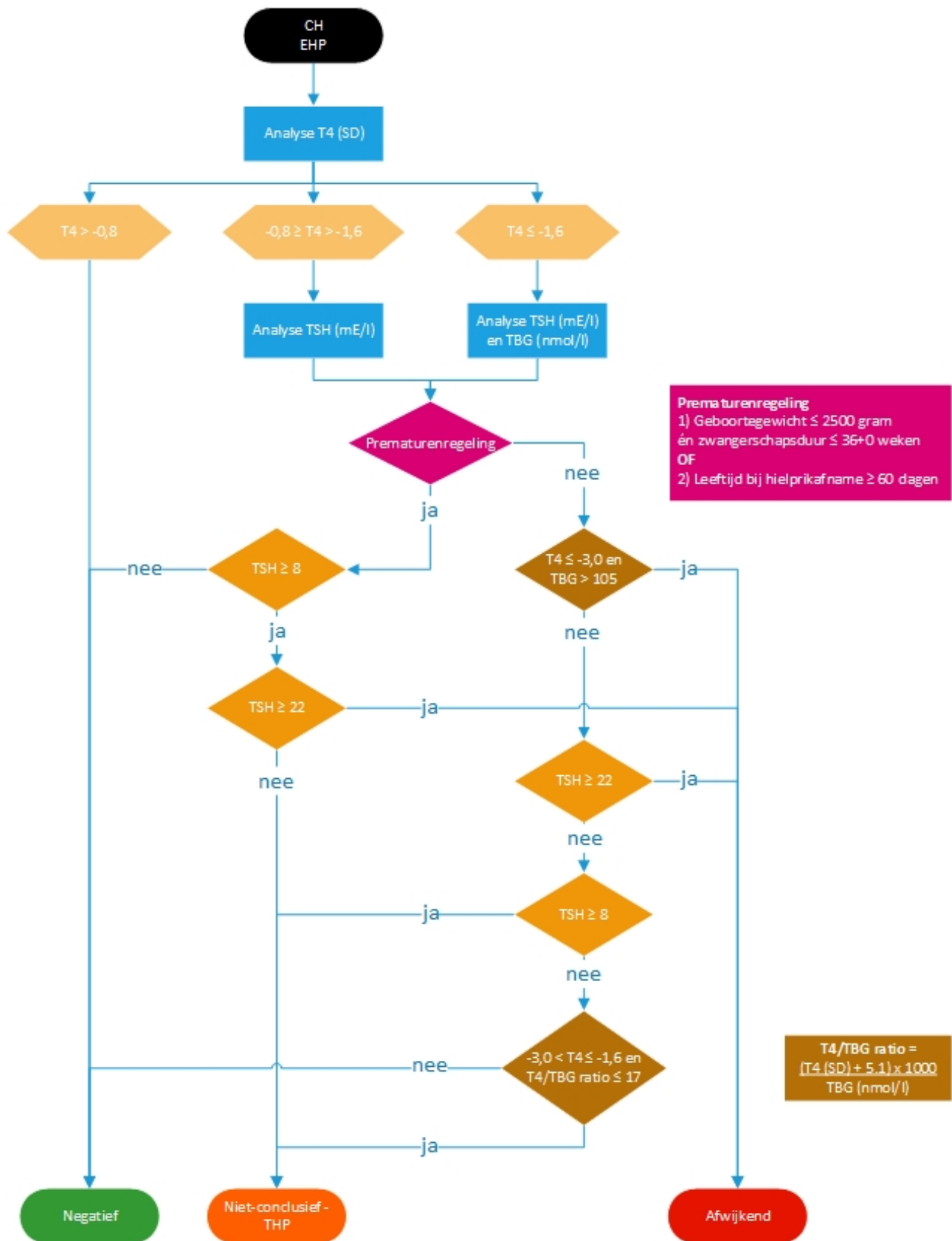
Deze aparte regeling wordt de **prematurenregeling** genoemd. Bij kinderen die vallen onder de prematurenregeling en bij wie op grond van de uitslag van de T4-bepaling ook een TSH-bepaling is verricht wordt de uitslag alleen beoordeeld op grond van de TSH-bepaling.

Een lage T4-waarde kan ook het gevolg zijn van een TBG-deficiëntie, wat niet tot verwijzing zou moeten leiden. De '**TBG-regel**' houdt in dat kinderen, die niet onder de prematurenregeling vallen en die een T4-SD  $\leq -3,0$  hebben, niet worden verwezen indien de TBG-concentratie laag is. Bij een tweede hielprik (THP) bij niet-premature kinderen wordt verwacht dat een TBG-deficiëntie in de EHP al is uitgesloten. Daarom zullen deze kinderen bij een T4-SD  $\leq -3,0$  in een tweede hielprik (THP) direct worden verwezen. Hierdoor wordt voorkomen dat er kostbare tijd verloren gaat en vertraging optreedt bij verwijzing. De TBG én TSH worden in een THP wel altijd bepaald.

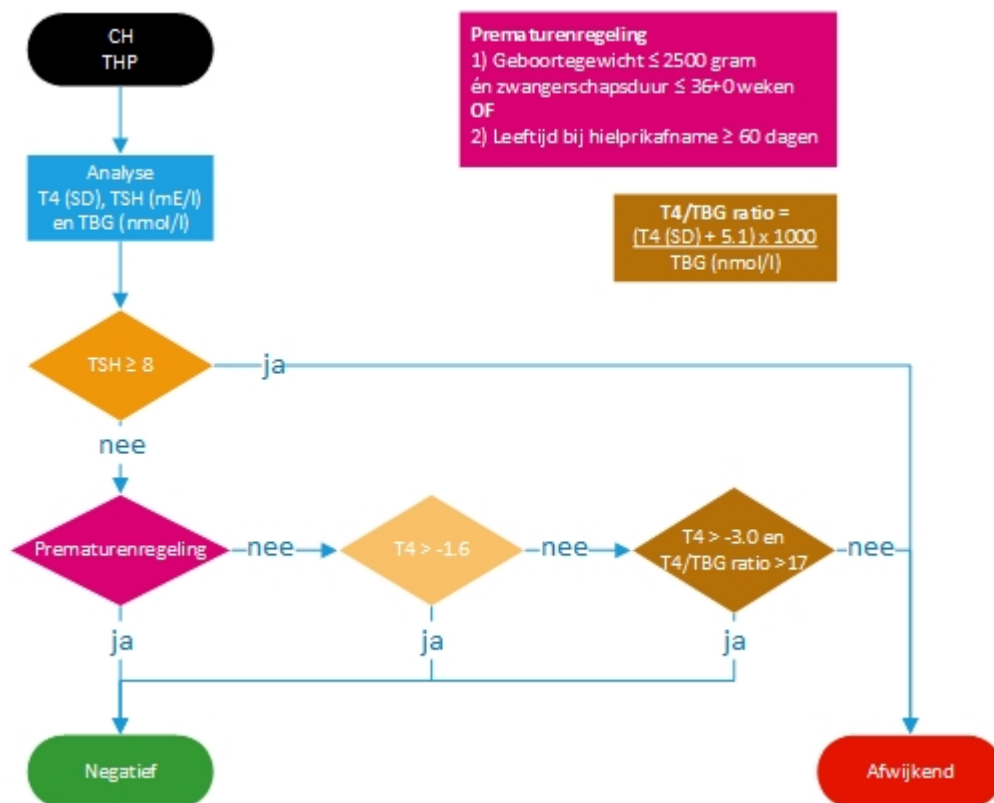
Bij onvoldoende materiaal voor TBG en een T4-SD  $\leq -3,0$  wordt verwezen o.b.v. de beschikbare resultaten.

Figuur 2: Beslisschema CH screening EHP.





Figuur 3: Beslisschema CH screening THP.



## 4 Afkapgrenzen voor CF - Cystic Fibrosis

De screening op cystic fibrosis (CF) ofwel taaislijmziekte is gebaseerd op een vier-stapsstrategie bestaande uit twee biochemische testen voor de bepaling van **IRT** (Immuno Reactief Trypsinogeen) en **PAP** (Pancreatitis Associated Protein), onderzoek naar een beperkt aantal varianten in het *CFTR*-gen door middel van DNA-onderzoek met kwalitatieve fluorescente PCR (QF-PCR) en tenslotte als vierde stap sequencing van het gehele *CFTR*-gen. Deze laatste stap wordt verder aangeduid als EGA-onderzoek (Extended Gene Analysis). Bij een hoge IRT-concentratie van ≥100 µg/l bloed en 0 varianten wordt toch EGA-onderzoek gedaan. Dit is de '**safety net-procedure**'. Dit wordt gedaan met het doel CF patiënten, met varianten die niet in het DNA-variantenpanel zitten, toch te verwijzen.

De gevonden varianten worden geclassificeerd, afhankelijk van de klinische relevantie. De classificatie van varianten wordt met de letter A, N of O aangegeven. De varianten van het panel zijn allemaal klinisch relevant (classificatie A), met uitzondering van D1152H (classificatie O) en R117H. Voor R117H in combinatie met één van de polymorfismen 5T, 7T of 9T geldt het volgende:

R117H-5T, R117H-5T-7T en R117H-5T-9T: klinisch relevant (A)

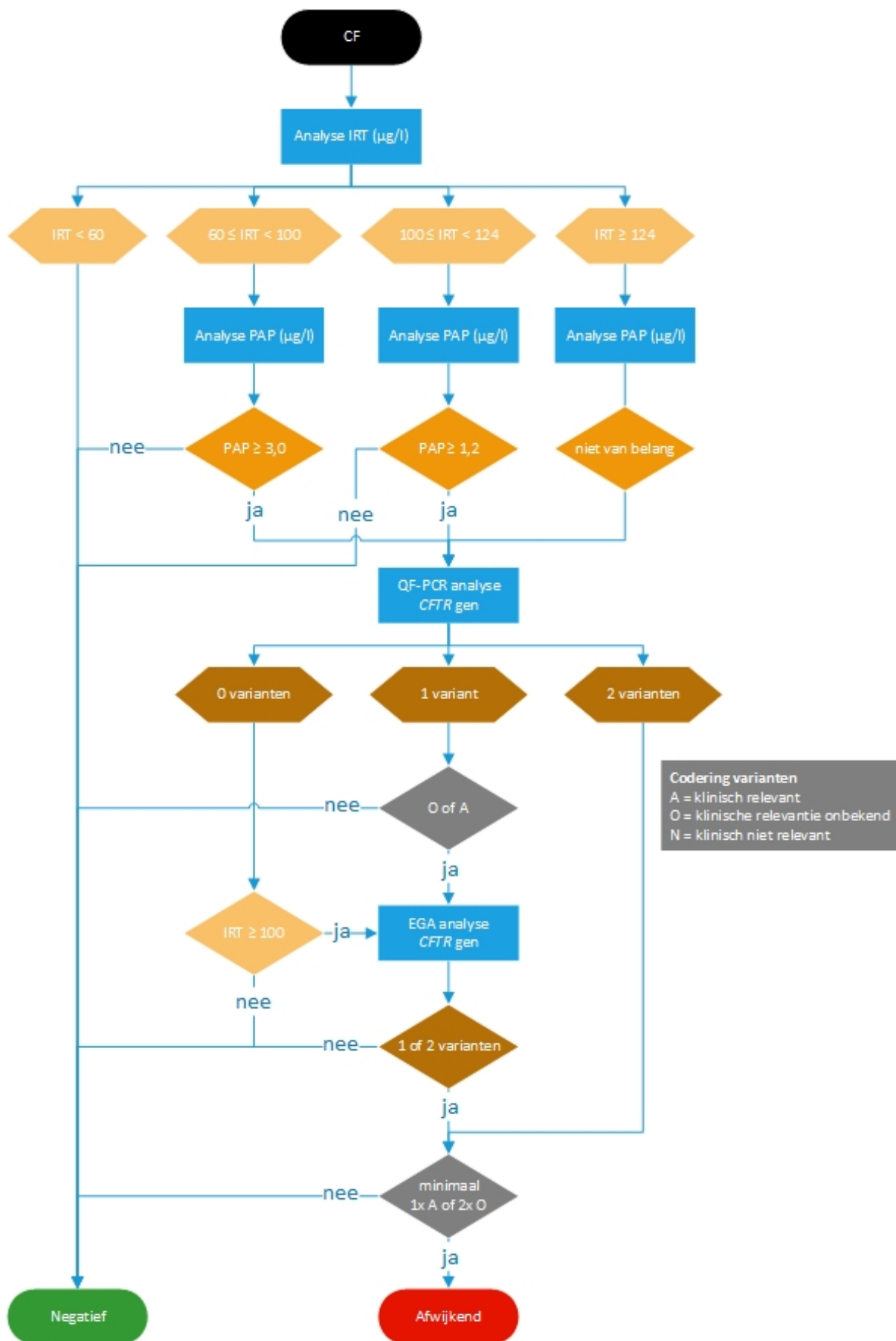
R117H-7T, R117H-9T en R117H-7T-9T: klinisch niet relevant (N)

Tabel 1. Varianten in Yourgene Health CF-EU2v1 panel

| Traditionele naam | HGVS nomenclatuur                                    | Traditionele naam | HGVS nomenclatuur      |
|-------------------|------------------------------------------------------|-------------------|------------------------|
| CFTRdele2,3       | c.54-5940_273+10250del (c.54-5940_273+10250del21080) | G551D             | c.1652G>A              |
| E60X              | c.178G>T                                             | R553X             | c.1657C>T              |
| P67L              | c.200C>T                                             | R560T             | c.1679G>C              |
| G85E              | c.254G>A                                             | 1811+1.6kbA>G     | c.1680-886A>G          |
| 394delTT          | c.262_263del (c.262_263delTT)                        | 1898+1G>A         | c.1766+1G>A            |
| 444delA           | c.313del (c.313delA)                                 | 2143delT          | c.2012del (c.2012delT) |
| R117C             | c.349C>T                                             | 2184delA          | c.2052del (c.2052delA) |
| R117H             | c.350G>A                                             | 2347delG          | c.2215del (c.2215delG) |
| Y122X             | c.366T>A                                             | W846X             | c.2538G>A              |

|            |                                       |              |                        |
|------------|---------------------------------------|--------------|------------------------|
| 621+1G>T   | c.489+1G>T                            | 2789+5G>A    | c.2657+5G>A            |
| 711+1G>T   | c.579+1G>T                            | Q890X        | c.2668C>T              |
| L206W      | c.617T>G                              | 3120+1G>A    | c.2988+1G>A            |
| 1078delT   | c.948del(c.948delT)                   | 3272-26A>G   | c. 3140-26A>G          |
| R334W      | c.1000C>T                             | R1066C       | c.3196C>T              |
| R347P      | c.1040G>C                             | Y1092X(C>A)  | c.3276C>A              |
| R347H      | c.1040G>A                             | M1101K       | c.3302T>A              |
| A455E      | c.1364C>A                             | D1152H       | c.3454G>C              |
| I507del    | c.1519_1521del<br>(c.1519_1521delATC) | R1158X       | c.3472C>T              |
| F508del    | c.1521_1523del<br>(c.1521_1523delCTT) | R1162X       | c.3484C>T              |
| 1677delTA  | c.1545_1546del<br>(c.1545_1546delTA)  | 3659delC     | c.3528del (c.3528delC) |
| V520F      | c.1558G>T                             | 3849+10kbC>T | c.3718-2477C>T         |
| 1717-1G>A  | c.1585-1G>A                           | S1251N       | c.3752G>A              |
| G542X      | c.1624G>T                             | 3905insT     | c.3773dup (c.3773dupT) |
| S549N      | c.1646G>A                             | W1282X       | c.3846G>A              |
| S549R(T>G) | c.1647T>G                             | N1303K       | c.3909C>G              |

Figuur 4. Beslisschema CF screening.



## 5 Afkapgrenzen voor metabole aandoeningen

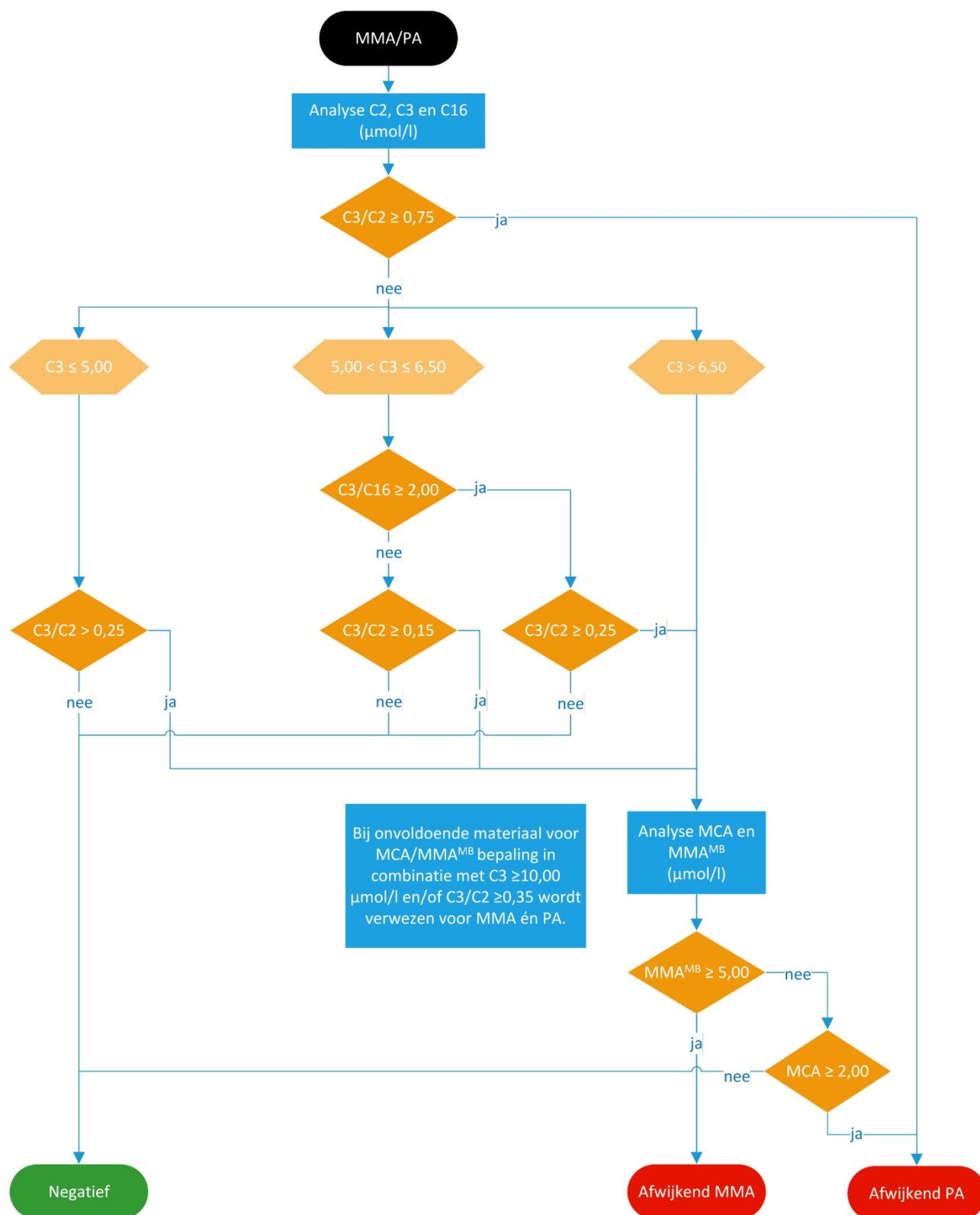
In het Nederlandse programma wordt gescreend op meerdere metabole aandoeningen;

- A) stoornissen in het aminozuurmetabolisme, biotine metabolisme of galactose metabolisme
- B) stoornissen in de vetzuuroxidatie
- C) lysosomale stapelingsziekte
- D) stoornis in het peroxisomaal metabolisme

### A) Stoornissen in het aminozuurmetabolisme, biotine metabolisme of galactose metabolisme

| Afkorting | Aandoening                | Merker                                                                                | Afkapgrens (in bloed)                                                                          | Interpretatie                                                                                                                                                              |
|-----------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| BIO       | Biotinidase deficiëntie   | BIOT                                                                                  | $\leq 24$ U/dl<br>$24 < \text{BIOT} \leq 48$ U/dl<br><br>Herhaalde hielprik: $\leq 48$ U/dl    | Afwijkend<br>Niet-classificeerbaar, er volgt een herhaalde eerste hielprik<br><br>Herhaalde hielprik: Afwijkend                                                            |
| GALT      | Galactosemie              | GALT<br>TGAL                                                                          | $\leq 2,0$ U/dl<br>$\geq 1350$ $\mu\text{mol/l}$                                               | Afwijkend<br>Afwijkend<br>alleen verwijzing als beide merkers afwijkend zijn;<br><i>NB: bij onvoldoende materiaal voor TGAL verwijzen o.b.v. alleen de afwijkende GALT</i> |
| GALK      | Galactokinase deficiëntie | GALT<br>TGAL                                                                          | $> 2,0$ U/dl<br>$\geq 2100$ $\mu\text{mol/l}$                                                  | Negatief<br>Afwijkend<br>alleen verwijzing als TGAL afwijkend is bij normale GALT                                                                                          |
| PKU       | Fenylketonurie            | phe<br>phe/tyr                                                                        | $\geq 180$ $\mu\text{mol/l}$<br>$\geq 1,0$                                                     | Afwijkend<br>Afwijkend<br>alleen verwijzing als beide merkers afwijkend zijn                                                                                               |
| TYR-I     | Tyrosinemie type I        | sa                                                                                    | $\geq 0,60$ $\mu\text{mol/l}$                                                                  | Afwijkend                                                                                                                                                                  |
| MSUD      | Maple syrup urine disease | leu<br>val<br>leu/phe                                                                 | $\geq 340$ $\mu\text{mol/l}$<br>$\geq 340$ $\mu\text{mol/l}$<br>$\geq 5,0$                     | Afwijkend<br>Afwijkend<br>Afwijkend<br>alleen verwijzing als alle merkers afwijkend zijn                                                                                   |
| PA        | Propionacidemie           | <b>Stap 1</b><br>C3, C3/C2 en C3/C16<br><br><b>Stap 2</b><br>MCA<br>MMA <sup>MB</sup> | Zie beslisschema PA en MMA*<br><br>$\geq 2,00$ $\mu\text{mol/l}$<br>$< 5,00$ $\mu\text{mol/l}$ | Afwijkend<br><br>Afwijkend<br>Negatief<br>alleen verwijzing als MMA <b>niet</b> afwijkend is                                                                               |
| MMA       | Methylmalonacidemie       | <b>Stap 1</b><br>C3, C3/C2 en C3/C16<br><br><b>Stap 2</b><br>MMA <sup>MB</sup>        | Zie beslisschema PA en MMA*<br><br>$\geq 5,00$ $\mu\text{mol/l}$                               | Afwijkend<br><br>Afwijkend                                                                                                                                                 |

Figuur 5. Beslisschema MMA en PA screening



## B) Stoornissen in de vetzuuroxidatie

Voor de screening op stoornissen in de vetzuuroxidatie worden concentraties en ratio's van primaire, secundaire en tertiaire merkers bepaald. De interpretatie wordt gedaan op basis van de primaire marker. De gemeten waarden van deze 'secundaire' merkers zijn niet van invloed op de interpretatie van de uitslagen.

Naast primaire en secundaire merkers worden voor sommige aandoeningen nog 'tertiaire' merkers gemeten. De bedoeling hiervan is om op termijn na te kunnen gaan of deze merkers al dan niet in combinatie met de andere merkers meer specifiek of sensitief zijn dan de huidige merkers. Deze tertiaire merkers worden alleen bij de screeningslaboratoria geïnventariseerd en niet aan de RIVM-DVP gerapporteerd. Het betreft de volgende tertiaire merkers:

- MCADD: C6 en C10:1
- VLCADD: C14, C14:2 en C16:1
- LCHADD: C18:1-OH

| Afkorting | Aandoening                                                                                                        | Merker             | Afkapgrens (in bloed)                       | Interpretatie                                                                |
|-----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|
| OCTN2     | Carnitine Transporter Deficiëntie                                                                                 | C0                 | $\leq 5,0 \mu\text{mol/l}$                  | Niet-conclusief <sup>1)</sup> ; tweede hielprik <sup>2)</sup>                |
| MCADD     | Medium-chain acylCoA dehydrogenase deficiëntie                                                                    | C8<br>C8/C10 (sec) | $\geq 0,43 \mu\text{mol/l}$<br>$\geq 5,0$   | Afwijkend (n.v.t.) <sup>3)</sup>                                             |
| VLCADD    | Very long chain acylCoA dehydrogenase deficiëntie                                                                 | C14:1<br>C14:1/C2  | $\geq 0,60 \mu\text{mol/l}$<br>$\geq 0,023$ | Afwijkend<br>Afwijkend<br>verwijzing als één of beide merkers afwijkend is   |
| LCHADD    | Long-chain hydroxyacylCoA dehydrogenase deficiëntie                                                               | C16OH              | $\geq 0,08 \mu\text{mol/l}$                 | Afwijkend                                                                    |
| IVA       | Isovaleriaan acidurie                                                                                             | C5<br>C5/C2 (sec)  | $\geq 0,8 \mu\text{mol/l}$<br>$\geq 0,06$   | Afwijkend (n.v.t.) <sup>3)</sup>                                             |
| GA-I      | Glutaar acidurie type I                                                                                           | C5DC               | $\geq 0,35 \mu\text{mol/l}$                 | Afwijkend                                                                    |
| 3MHM      | 3-methylcrotonyl-CoA-carboxylase deficiëntie, HMG-CoA lyase deficiëntie of Multipiele CoA carboxylase deficiëntie | C5OH               | $\geq 1,0 \mu\text{mol/l}$                  | Afwijkend                                                                    |
| CPT1      | Carnitine palmitoyltransferase deficiëntie type 1                                                                 | C0<br>C0/(C16+C18) | $\geq 70,0 \mu\text{mol/l}$<br>$\geq 40,0$  | Afwijkend<br>Afwijkend<br>alleen verwijzing als beide merkers afwijkend zijn |

<sup>1)</sup> Overige aandoeningen waarbij de screening is gebaseerd op acylcarnitines zijn niet-classificeerbaar.

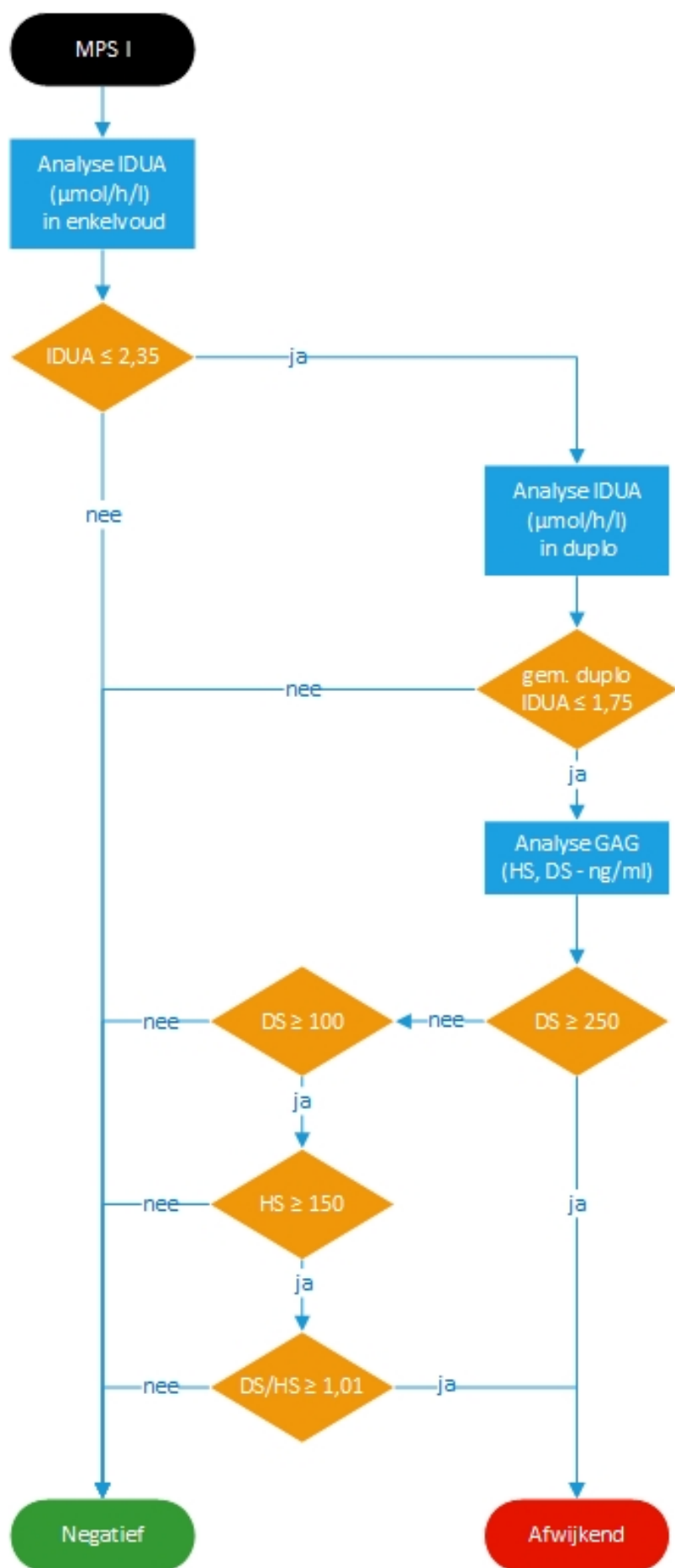
<sup>2)</sup> Het kind wordt verwezen voor OCTN2 deficiëntie indien de uitslag van de tweede hielprik voor C0 weer niet-conclusief is. Overige aandoeningen waarbij de screening is gebaseerd op acylcarnitines zijn niet-classificeerbaar en worden in het ziekenhuis onderzocht.

<sup>3)</sup> Betreft een secundaire marker welke niet van invloed is op de interpretatie van de uitslagen. Verwijzing vindt ook plaats als de secundaire marker niet afwijkend is.

## C) Lysosomale stapelingsziekte; MPS I

De screening op MPS I begint met de bepaling van de enzymactiviteit van **IDUA**. Bij een verlaagde activiteit wordt deze eerst nog in duplo bevestigd en daarna wordt de concentratie van de glycosaminoglycanen (GAGs) **dermatansulfaat (DS)** en **heparansulfaat (HS)** bepaald.

*Figuur 6. Beslisschema MPS I screening.*

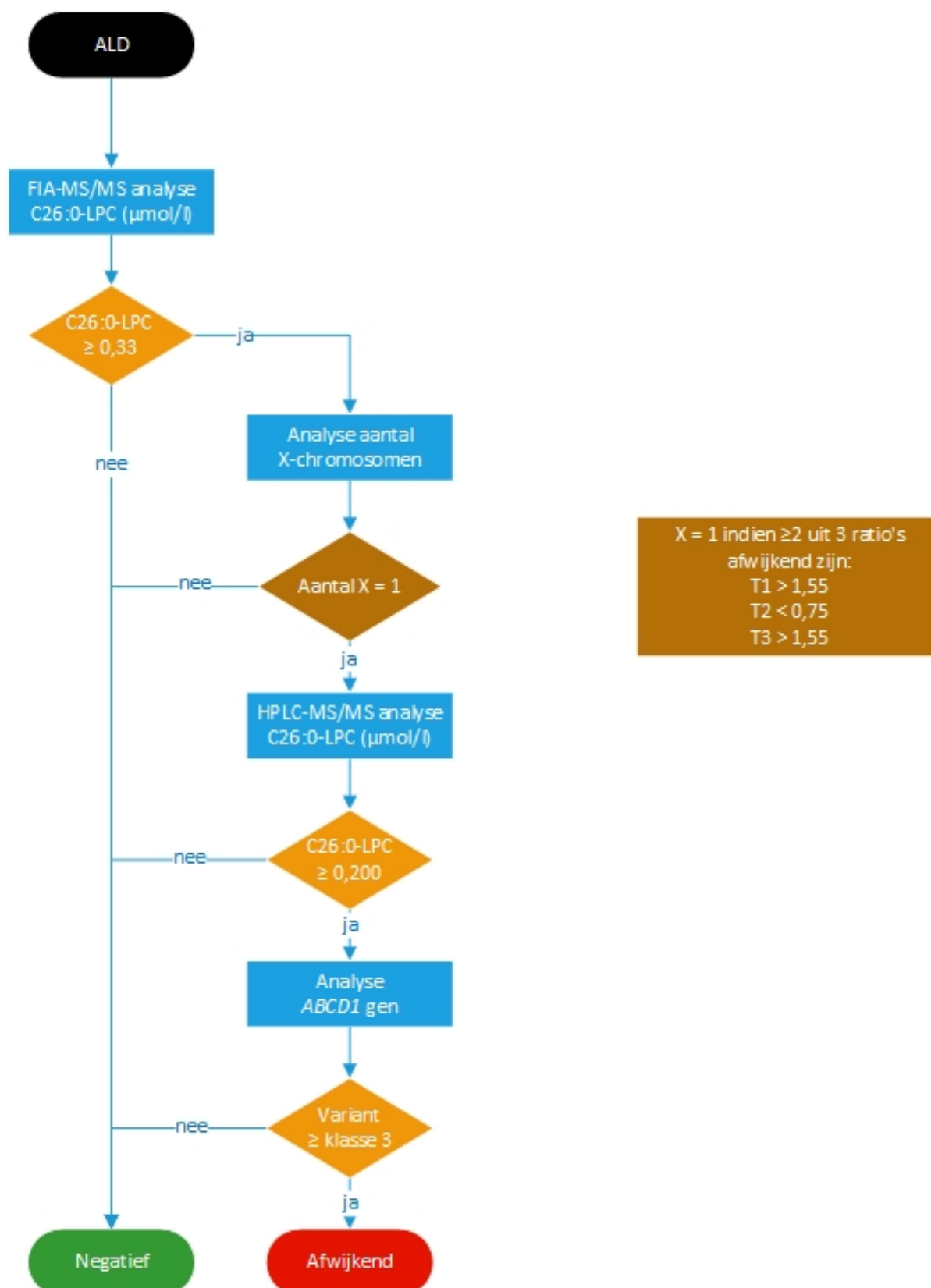




## D) Stoornis in het peroxisomaal metabolisme; ALD

Adrenoleukodystrofie (ALD) is een X-gebonden aandoening en er is gekozen om alleen jongenst te screening op deze aandoening. De screening is gebaseerd op een vier-stapsstrategie beginnend met de bepaling van C26:0-LPC met behulp van FIA-MSMS. Bij een verhoogde waarde worden door middel van het bepalen van het aantal X-Chromosomen alleen jongens geselecteerd. Met behulp van een specifiekere HPLC-MSMS wordt daarna nogmaals de C26:0-LPC bepaald. Bij wederom een verhoogde waarde wordt in de laatste stap het *ABCD1* gen gesequenced. De gevonden varianten worden geclassificeerd (klasse 2 t/m 5), afhankelijk van de klinische relevantie. Alleen varianten met een onduidelijke betekening (VUS, klasse 3), vermoedelijke pathogene (klasse 4) en bewezen pathogene varianten (klasse 5) worden gerapporteerd. Klasse 1 en 2 varianten hebben geen klinische gevolgen.

*Figuur 7. Beslisschema ALD screening.*

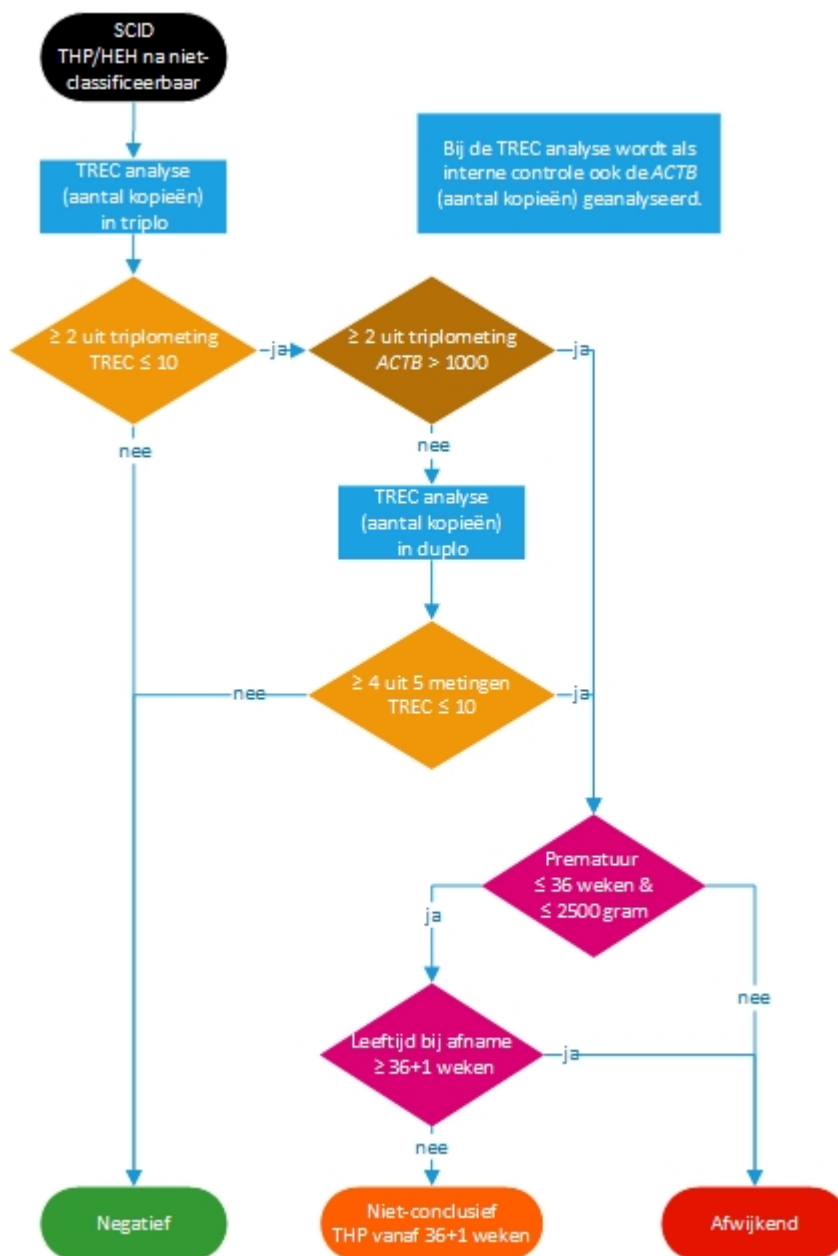


## 6 Afkapgrenzen voor SCID - severe combined immunodeficiency

Voor de screening op SCID wordt het aantal kopieën **TREC** in het bloed bepaald. De aanwezigheid van het huishoudgen **ACTB** wordt bepaald bij wijze van interne controle op de DNA extractie. Omdat prematuren van zichzelf een lager aantal TREC kopieën hebben worden zij niet direct verwezen, maar wordt bij hen bij de gecorrigeerde leeftijd  $\geq 36+1$  weken zwangerschapsduur een HEH afgenomen.



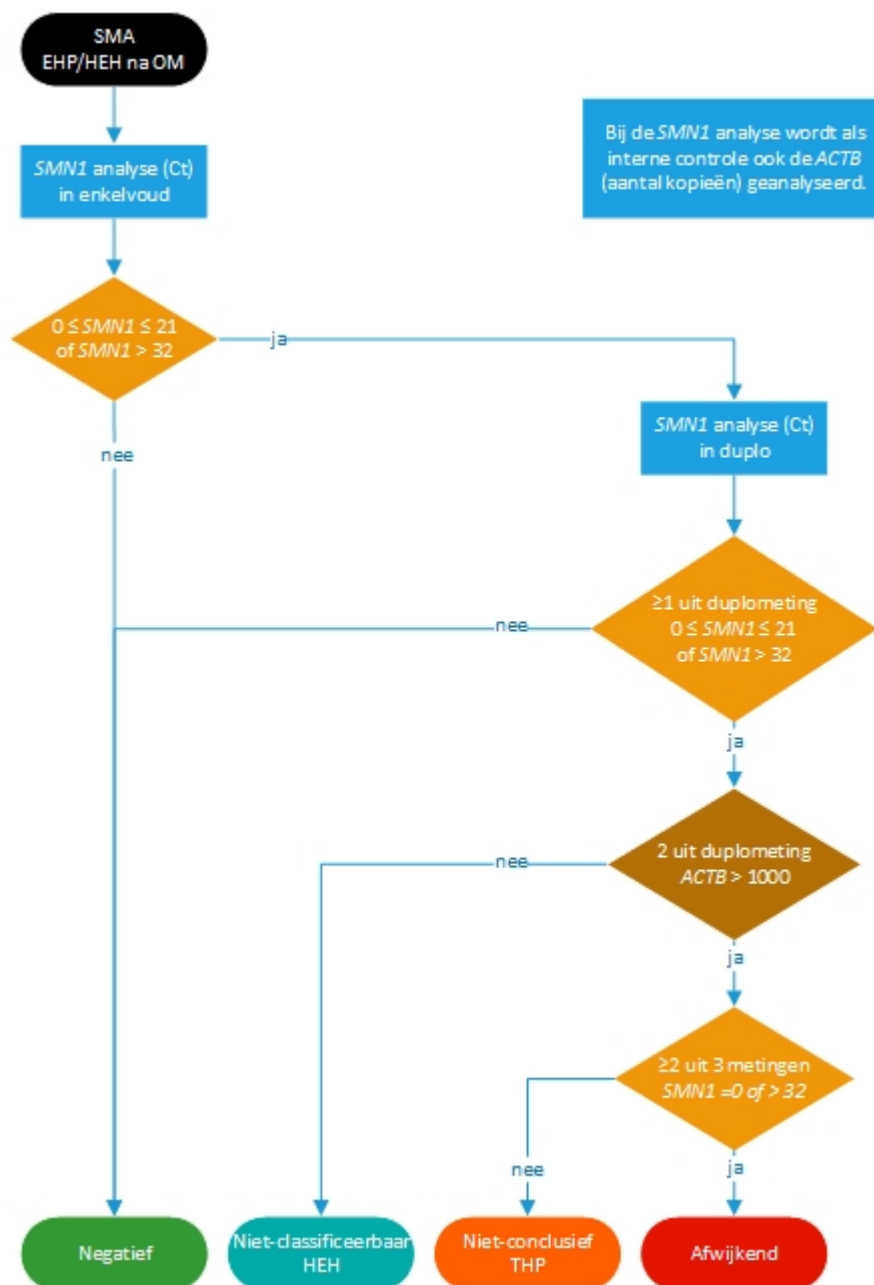
Figuur 9. Beslisschema SCID screening THP.



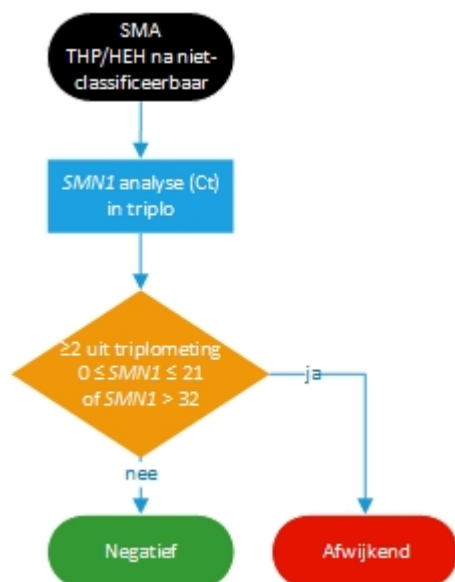
## 7 Afkapgrenzen voor SMA - Spinale Musculaire Atrofie

Voor de screening op SMA wordt de aan-/afwezigheid van een homozygote deletie in het **SMN1** gen bepaald. De aanwezigheid van het huishoudgen **ACTB** wordt bepaald bij wijze van interne controle op de DNA extractie.

Figuur 10. Beslisschema SMA screening EHP.



Figuur 11. Beslisschema SMA screening THP.



## 8 Patronen en acties bij HbP (hemoglobinopathieën)

In het Nederlandse programma wordt gescreend op meerdere hemoglobinopathieën;

- A) sikkelcelziekte
- B) HbH ziekte
- C)  $\beta$ -thalassemie major

Hemoglobine wordt gevormd door o.a.  $\alpha$ - en  $\beta$ -globines. Voor de screening op hemoglobinopathieën worden verschillende hemoglobines (Hb) in hielprikbloed gescheiden. Het resultaat is een hemoglobinepatroon.

Een normaal 'negatief' patroon voor een pasgeborene is 'FA'. 'F' staat voor hemoglobine F (foetaal; HbF) en A voor hemoglobine A (adult; HbA). Hemoglobines S, C, D, E en Barts worden afgekort tot één hoofdletter. Een piek die door de software niet kan worden herkend wordt weergegeven als 'X' of een cijfer.

De volgorde van deze letters/cijfers wordt bepaald door het percentage van de hemoglobine-pieken ten opzichte van het totale hemoglobine. Dit heeft meestal geen consequenties voor de te volgen acties. Uitzondering hierop is wanneer er meer HbA dan HbF wordt gedetecteerd, wat o.a. wordt gevonden bij kinderen bij wie de hielprik (veel) later dan in de eerste levensweek wordt uitgevoerd, bijvoorbeeld bij adoptiekinderen. Een andere oorzaak kan zijn een bloedtransfusie/wisseltransfusie, waarbij vóór de afname van de hielprik erythrocyten zijn toegediend. Zie verder onder de tabel 'Acties bij het patroon 'AF''.

### A) Sikkelcelziekte/dragerschap HbS (merker HbS).

Bij sikkelcelziekte wordt geen HbA, maar HbS, eventueel in combinatie met een andere variant, gevormd. Sikkelcelziekte kan ook voorkomen in combinatie met een  $\beta$ -thalassemie en dan kan er naast HbS ook nog een klein beetje HbA worden gevormd. Als bij het patroon 'FSA' de ratio A/S  $\leq 0,5$  is, dan wordt het patroon 'FSA' gewijzigd in 'FSa' (kleine letter 'a'). Als de ratio A/S  $\approx 1,0$  is, dan is er sprake van een drager van sikkelcelziekte. Dragerschap HbS wordt als nevenbevinding aan de huisarts gemeld.

### B) HbH ziekte (merker Hb Barts).

Bij een  $\alpha$ -thalassemie worden er minder  $\alpha$ -globine gevormd. Als reactie wordt HbBarts gevormd. Als het percentage van de piek waarin HbBarts zich bevindt ten opzichte van het totaal hemoglobine  $\geq 18\%$  is, dan is dit een aanwijzing voor HbH ziekte.

### C) $\beta$ -thalassemie major (merker HbA).

Bij een  $\beta$ -thalassemie worden er minder of geen  $\beta$ -globines en daardoor minder of geen HbA gevormd. Kinderen met een HbA  $\leq 2,5\%$  en een zwangerschapsduur **>32 weken** worden verwezen i.v.m. een mogelijke  $\beta$ -thalassemie (patroon F); voor kinderen  **$\leq 32$  weken** geldt de grens HbA  $\leq 1\%$ . HbE in afwezigheid van HbA (patroon 'FE') kan een  $\beta$ -thalassemie major ziektebeeld veroorzaken.

Anders dan dragerschap van HbS wordt dragerschap van HbE niet als afwijkend gerapporteerd. Als bij het patroon 'FEA' de ratio van A/E  $\leq 0,5$  is, dan wordt het patroon 'FEa' (kleine letter 'a'); Het percentage HbA is dan veel kleiner dan het percentage HbE; dit patroon kan passen bij een  $\beta$ -thalassemie/HbE, een vorm van  $\beta$ -thalassemie major.

In de volgende tabel is voor de verschillende patronen aangegeven wat de bijbehorende classificatie is.

| Hb-patroon                     | Fenotype;<br>Voor kinderarts                                  | classificatie          | Voor huisarts<br>Patroon passend bij:                         |
|--------------------------------|---------------------------------------------------------------|------------------------|---------------------------------------------------------------|
| FS                             | HbS/S of HbS/ $\beta$ -thalassemie                            | afwijkend              | Sikkelcelziekte                                               |
| FSa                            | HbS/ $\beta$ -thalassemie                                     | afwijkend              | Sikkelcelziekte                                               |
| FSC                            | HbS/C                                                         | afwijkend              | Sikkelcelziekte                                               |
| FSD                            | HbS/DPunjab                                                   | afwijkend              | Sikkelcelziekte                                               |
| FSE                            | HbS/E                                                         | afwijkend              | Sikkelcelziekte                                               |
| F                              | $\beta$ -thalassemie/ $\beta$ -thalassemie                    | afwijkend              | $\beta$ -thalassemie major                                    |
| FE                             | $\beta$ -thalassemie/HbE of HbE/E                             | afwijkend              | $\beta$ -thalassemie major of $\beta$ -thalassemie intermedia |
| FEa                            | $\beta$ + -thalassemie/HbE                                    | afwijkend              | $\beta$ -thalassemie major of $\beta$ -thalassemie intermedia |
| FAB                            | HbBart: $\alpha^0$ -thalassemie/ $\alpha^+$ -thalassemie      | afwijkend              | HbH-ziekte                                                    |
| FACB                           | $\alpha^0$ -thalassemie/ $\alpha^+$ -thalassemie + drager HbC | afwijkend              | HbH-ziekte + drager HbC                                       |
| FADB                           | $\alpha^0$ -thalassemie/ $\alpha^+$ -thalassemie + drager HbD | afwijkend              | HbH-ziekte + drager HbD                                       |
| FAEB                           | $\alpha^0$ -thalassemie/ $\alpha^+$ -thalassemie + drager HbE | afwijkend              | HbH-ziekte + drager HbE                                       |
| FASB                           | $\alpha^0$ -thalassemie/ $\alpha^+$ -thalassemie + drager HbS | afwijkend              | HbH-ziekte + drager HbS                                       |
| FX                             |                                                               | afwijkend              | Hemoglobinopathie nog nader te specificeren                   |
| FAS                            | HbAS                                                          | afwijkend <sup>1</sup> | Drager sikkelcelziekte                                        |
| AF of *A                       |                                                               | <sup>2</sup>           |                                                               |
| FA, FC, FD en overige patronen |                                                               | negatief               |                                                               |

1. Bij resultaten wijzend op dragerschap sikkelcelziekte wordt een brief naar huisarts en ouders verstuurd in plaats van verwijzing van het kind naar een kinderarts.
2. Acties bij het patroon 'AF':
  - o er is sprake van bloedtransfusie (BT) vóór afname van de hiepriek; handel conform 'Acties en opmerkingen t.a.v. bloedtransfusie BT'.
  - o er is géén sprake van BT: de classificatie is dan 'negatief'.

## 9 Acties en opmerkingen t.a.v. bloedtransfusie (BT)

1. Het interval tussen een bloedtransfusie en een hiepriekafname is minimaal 24 uur. Wanneer het interval tussen de eindtijd van een bloedtransfusie en de hiepriekafname kleiner is dan 24 uur dan wordt een herhaalde eerste hiepriek (HEH) afgenomen voor alle aandoeningen.
2. Indien er erythrocyten zijn toegediend, is daarnaast een herhaalde eerste hiepriek voor HbP nodig 3 maanden (91 dagen) na de toediening van het bloedproduct.
3. Indien een hiepriekafname bewust te vroeg (<48 uur na de geboorte) is uitgevoerd om een HEH na 3 maanden te voorkomen kan HbP in de te vroege afname worden geclassificeerd. Ook SCID, SMA en ALD wordt in de te vroege afname geclassificeerd. Voor de overige aandoeningen wordt een HEH afgenomen na 48 uur na de geboorte en na 24 uur na de bloedtransfusie.

**zie ook de regels m.b.t bloed(wissel)transfusie in het draaiboek.**

1. De hiepriekset wordt wel geanalyseerd waarbij 'negatieve' uitslagen als 'niet classificeerbaar' worden beschouwd. Indien echter in deze hiepriekset voor een aandoening een afwijkende uitslag is gevonden (behalve sikkelceldragerschap en SCID), dan wordt het kind toch verwezen. Uitgangspunt hierbij is dat een (bloed)transfusie niet leidt tot fout-positieve uitslagen.
2. Een afwijkend resultaat in de SCID screening bij een te vroege afname wordt niet verwezen, maar leidt tot een HEH vanaf 24 uur na een bloedtransfusie. Een 'negatieve' uitslag voor SCID wordt daarentegen daadwerkelijk als 'negatief' gerapporteerd. Uitgangspunt hierbij is dat donorbloed zorgt voor fout-verlaagde TREC waarden.
3. Bij een niet-conclusieve uitslag volgt voor die uitslag een tweede hiepriek.

4. Een resultaat wijzend op dragerschap van sikkelcelziekte wordt altijd als 'niet-classificeerbaar' beschouwd. Uitgangspunt hierbij is dat donorbloed in een patiënt met sikkelcelziekte kan resulteren in een screeningsresultaat wijzend op dragerschap. Pas na een herhaalde eerste hieprikscreening na 91 dagen kan bepaald worden of het kind verwezen dient te worden.

## 10 Wijzigingen afkapgrenzen en beslissingscriteria neonatale hieprikscreening vanaf 1-1-2007

Sinds 1-1-2007 zijn de volgende wijzigingen in de hieprikscreening doorgevoerd:

| Datum wijziging | Omschrijving                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|-----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 13-02-2026      | Wijziging in beslisschema PA screening;<br>-C3/C2 $\geq$ 0.75 is afwijkend. Verwijzing voor PA vindt direct plaats, MCA/MMA <sup>MB</sup> concentratie worden ter informatie nog wel bepaald.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 01-11-2023      | Wijziging in analyseapparatuur en kit HbP screening;<br>-Wijziging afkapgrens HbH-screening: Hb Barts $\geq$ 18% is afwijkend (was $\geq$ 8,5%).<br>-Beslissingscriteria beta-thalassemie major en sikkelcelziekte zijn ongewijzigd.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 01-10-2023      | Start landelijke screening op ALD; C26:0-LPC (FIA) $\geq$ 0,33 $\mu$ mol/l, één X-chromosoom, C26:0-LPC (LC) $\geq$ 0,200 $\mu$ mol/l en een variant in <i>ABCD1</i> gen (klasse $\geq$ 3) is afwijkend.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 01-07-2023      | Vernieuwing in analyseapparatuur en kit;<br>Wijziging 3e stap in CF-screening: Lineblot assay is vervangen door QF-PCR met een ander variantenpaneel.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 17-04-2023      | Vernieuwing in analyseapparatuur en kit;<br>-Wijziging afkapgrens HbH-screening: Hb Barts $\geq$ 8,5% is afwijkend (was $\geq$ 18%).<br>-Beslissingscriteria beta-thalassemie major en sikkelcelziekte zijn ongewijzigd.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 01-01-2023      | Wijzigen afkapgrenzen MPS I screening;<br>- IDUA eerste meting $\leq$ 2,35 $\mu$ mol/h/l bloed (was $\leq$ 2,75 $\mu$ mol/h/l bloed)<br>- IDUA duplo meting $\leq$ 1,75 $\mu$ mol/h/l bloed (was $\leq$ 2,00 $\mu$ mol/h/l bloed)<br>- DS $\geq$ 250 ng/ml (was DS $\geq$ 200 ng/ml)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 01-06-2022      | Start landelijke screening op SMA; <i>SMN1</i> =0 Ct of >32 Ct is afwijkend.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 01-01-2022      | ALD pilot is afgelopen.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 01-10-2021      | - Wijzigen beslissingscriteria AGS screening: THP na niet-conclusief resultaat in EHP is vervangen door een tweede tier; 21DOCL $\geq$ 2 nmol/l is afwijkend. Verwijzing na een afwijkende eerste of tweede tier.<br>- Wijzigen beslissingscriteria MSUD screening: toevoegen derde merker; leu/phe $\geq$ 5,0 is afwijkend. Verwijzing wanneer alle drie merkers afwijkend zijn.<br>- Wijzigen eenheid BIO screening van % t.o.v. daggemiddelde naar U/dl bloed: BIOT $\leq$ 24 U/dl is afwijkend, 24< BIOT $\leq$ 48 U/dl is niet-classificeerbaar. (was: BIOT $\leq$ 10% is afwijkend, 10< BIOT $\leq$ 20% is niet-classificeerbaar) |
| 01-03-2021      | - Start landelijke screening op MPS I: IDUA $\leq$ 2,00 $\mu$ mol/h/l bloed én GAG is afwijkend (DS $\geq$ 200 ng/ml óf DS $\geq$ 100 ng/ml, HS $\geq$ 150 ng/ml en DS/HS $\geq$ 1,01) is afwijkend.<br>- Wijzigen afkapgrens ALD pilot; eerste tier C26:0-LPC $\geq$ 0,32 $\mu$ mol/l is afwijkend (was $\geq$ 0,28 $\mu$ mol/l).<br>- Wijzigen afkapgrens CH screening: TBG $\leq$ 105 nmol/l bij een T4SD $\leq$ -3,0 is negatief (was $\leq$ 40 nmol/l).<br>- Wijzigen beslisschema PA screening: MCA $\geq$ 2,00 $\mu$ mol/l én MMA <sup>MB</sup> $\geq$ 5,00 $\mu$ mol/l is negatief (er wordt alleen voor MMA verwezen).         |
| 01-01-2021      | - Start landelijke screening op SCID;<br><ul style="list-style-type: none"> <li>• Niet-prematuur: TREC<math>\leq</math>2 kop/<math>\mu</math>l is afwijkend, 3&lt;TREC<math>\leq</math>10 kop/<math>\mu</math>l is niet-conclusief -&gt; THP: TREC<math>\leq</math>10 kop/<math>\mu</math>l is afwijkend</li> <li>• Prematuur: TREC<math>\leq</math>10 kop/<math>\mu</math>l is niet-conclusief -&gt; THP na 36+1: TREC<math>\leq</math>10 kop/<math>\mu</math>l is afwijkend</li> </ul> - Herstart regionale pilot ALD met gewijzigde afkapgrens; $\geq$ 0,28 $\mu$ mol/l is afwijkend (was $\geq$ 0,35 $\mu$ mol/l).                  |



|            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 01-10-2020 | - Screening op galactokinase toegevoegd; $TGAL \geq 2100 \mu\text{mol/l}$ én $GALT > 2,0 \text{ U/dl}$ .<br>- Wijziging afkorting screening op galactosemie: GAL screening wordt GALT screening.                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 01-06-2020 | Vernieuwing in analyseapparatuur en kit;<br>Wijziging afkapgrens GAL-screening: $TGAL \geq 1350 \mu\text{mol/l}$ is afwijkend (was $\geq 1600 \mu\text{mol/l}$ ).                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 01-05-2020 | Wijziging afkapgrens PA-screening: $MCA \geq 2,0 \mu\text{mol/l}$ is afwijkend (was $\geq 1,0 \mu\text{mol/l}$ ).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 27-01-2020 | Wijziging afkapgrenzen BIO-screening:<br>$Biot \leq 10\%$ is afwijkend (was $\leq 20\%$ ).<br>$10\% < BIOT \leq 20\%$ is niet-classificeerbaar, er volgt een herhaalde eerste hielprik.<br>$HEH Biot \leq 20\%$ is afwijkend.                                                                                                                                                                                                                                       |
| 18-11-2019 | Opschorten pilotscreening ALD.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 01-10-2019 | - Start landelijke screening op CPT1: $C0 \geq 70 \mu\text{mol/l}$ en $C0/(C16+C18) \geq 40$ is afwijkend<br>- Start landelijke screening op PA: $MCA \geq 1,0 \mu\text{mol/l}$<br>- Start landelijke screening op MMA: $MMA^{MB} \geq 5,0 \mu\text{mol/l}$<br>- Start regionale pilotscreening ALD: $C26:0\text{-LPC (FIA)} \geq 0,28 \mu\text{mol/l}$ , man, $C26:0\text{-LPC (LC)} \geq 0,150 \mu\text{mol/l}$ en een variant is afwijkend.                      |
| 15-04-2019 | Wijziging afkapgrenzen voor de aandoeningen/merkers:<br>- MCADD: $C8 \geq 0,43 \mu\text{mol/l}$ (was $\geq 0,50 \mu\text{mol/l}$ )<br>- IVA: $C5 \geq 0,8 \mu\text{mol/l}$ (was $\geq 1,0 \mu\text{mol/l}$ )                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 01-04-2019 | Wijziging afkapgrenzen voor de aandoeningen/merkers:<br>- MSUD: Valine en Leucine beide $\geq 340 \mu\text{mol/l}$ (was voor beide $\geq 400 \mu\text{mol/l}$ )<br>- PKU: Phe $\geq 180 \mu\text{mol/l}$ (was $\geq 200 \mu\text{mol/l}$ )<br>- TYR-1: SA $\geq 0,60 \mu\text{mol/l}$ (was $\geq 0,90 \mu\text{mol/l}$ )<br>- GA-1: $C5DC \geq 0,35 \mu\text{mol/l}$ (was $\geq 0,70 \mu\text{mol/l}$ )                                                             |
| 01-01-2019 | Wijziging afkapgrenzen GAL-screening; $GALT \leq 2,0 \text{ U/dl}$ bloed én $TGAL \geq 1600 \mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend (was $GALT \leq 2,0 \text{ U/dl}$ bloed én $TGAL \geq 1100 \mu\text{mol/l}$ )                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 01-01-2018 | Vernieuwing in analyse-apparatuur en kit heeft effect op de meetresultaten van de succinylaceton (SA).<br>Wijziging afkapgrens Tyr-1 screening; SA $\geq 0,90 \mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend (was $\geq 1,20 \mu\text{mol/l}$ )                                                                                                                                                                                                                                |
| 01-01-2017 | - Start officiële screening op HbH-ziekte en $\beta$ -thalassemie.<br>- Wijziging afkapgrens HbH-ziekte screening: $FAST \geq 18\%$ is afwijkend (was $\geq 16\%$ )<br>- Benaming dubieus gewijzigd in niet-conclusief.                                                                                                                                                                                                                                             |
| 01-07-2016 | - Wijziging classificatie van de R117H-7T, R117H-9T en R117H-7T-9T variant van "O" (klinische relevantie onbekend) naar "N" (klinisch niet relevant).<br>- Wijziging in de afkapgrenzen; DNA analyse wordt uitgevoerd indien $IRT \geq 60 \mu\text{g/l}$ bloed én $PAP \geq 3,0 \mu\text{g/l}$ bloed, $IRT \geq 100 \mu\text{g/l}$ bloed én $PAP \geq 1,2 \mu\text{g/l}$ bloed of indien $IRT \geq 124 \mu\text{g/l}$ bloed, onafhankelijk van de PAP concentratie. |
| 04-11-2015 | Schrappen screening op homocystinurie (HCY) uit het screeningsprogramma.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 01-07-2015 | Wijziging afkapgrenzen GAL screening; $GALT \leq 2,0 \text{ U/dl}$ bloed én $TGAL \geq 1100 \mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend (was $GALT \leq 2,7 \text{ U/dl}$ bloed én $TGAL \geq 900 \mu\text{mol/l}$ bloed)                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 01-07-2014 | Wijziging afkapgrenzen GAL screening; $GALT \leq 2,7 \text{ U/dl}$ bloed én $TGAL \geq 900 \mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend (was $GALT \leq 15\%$ én $TGAL \geq 900 \mu\text{mol/l}$ bloed)                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 01-01-2014 | Termijn voor afnemen hielprik na bloedtransfusie gewijzigd van 48 uur naar 24 uur na bloedtransfusie.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 01-07-2013 | - Wijziging beslissingscriteria VLCAD screening: vervangen secundaire marker $C14:1/C16$ door primaire marker $C14:1/C2$ ; $C14:1 \geq 0,60 \mu\text{mol/l}$ bloed en/of ratio $C14:1/C2 \geq 0,023$ is afwijkend (was $C14:1 \geq 0,60 \mu\text{mol/l}$ bloed)<br>- In tabel 7 verwijstermijn SZ gewijzigd (1 week) en voetnoot 3 toegevoegd.                                                                                                                      |
| 09-04-2013 | De uitslag dragerschap cystic fibrosis (CF) wordt niet langer gehanteerd. Alle kinderen met een afwijkende uitslag worden verwezen.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 01-03-2013 | - Wijzigingen HPLC patronen in tabel HbP.<br>- Benaming aandoening CO-DEF (carnitine deficiëntie) gewijzigd in carnitine transporter (OCTN2)deficiëntie.<br>- Benaming aandoening Isovaleriaan acidemie (IVA) gewijzigd in Isovaleriaan                                                                                                                                                                                                                             |

|            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            | acidurie.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 01-01-2013 | Wijziging beslissingscriteria PKU screening: phe $\geq$ 200 $\mu\text{mol/l}$ bloed én ratio phe/tyr $\geq$ 1,0 is afwijkend (was phe $\geq$ 400 $\mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend, $200 \leq$ phe < 400 $\mu\text{mol/l}$ bloed is dubieus).                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 01-07-2012 | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wijziging afkapgrens GAL screening: GALT <math>\leq</math> 15% is afwijkend (was <math>\leq</math> 20%)</li> <li>- Wijziging afkapgrens BIO screening: BIOT <math>\leq</math> 20% is afwijkend (was <math>\leq</math> 30%)</li> <li>- Wijziging beslissingscriteria CH screening: De 'TBG-regel' is ingevoerd; T4SD-waarde <math>\leq</math> -3,0 én TBG <math>\leq</math> 40 nmol/l is negatief (was T4SD-waarde <math>\leq</math> -3,0 is afwijkend, onafhankelijk van TBG).</li> </ul> |
| 01-01-2012 | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wijziging afkapgrens GA-I screening i.v.m. de overgang op een andere interne standaard: C5DC <math>\geq</math> 0,70 <math>\mu\text{mol/l}</math> is afwijkend (was <math>\geq</math> 0,1 <math>\mu\text{mol/l}</math>)</li> <li>- de kleine letter 'b' wordt niet langer in het hemoglobinepatroon voor de screening op SZ opgenomen.</li> </ul>                                                                                                                                          |
| 01-10-2011 | Wijziging afkapgrens HbH-ziekte screening i.v.m. wijziging gradiënt in de HPLC-methode: FAST $\geq$ 16% is afwijkend (was $\geq$ 22,5%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 01-05-2011 | Start landelijke screening op Cystic Fibrosis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 01-10-2010 | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wijziging afkapgrens VLCAD screening: C14:1 <math>\geq</math> 0,60 <math>\mu\text{mol/l}</math> bloed is afwijkend (was <math>\geq</math> 0,80 <math>\mu\text{mol/l}</math> bloed)</li> <li>- Wijziging afkapgrens LCHAD screening: C16OH <math>\geq</math> 0,08 <math>\mu\text{mol/l}</math> bloed is afwijkend (was 0,20 <math>\mu\text{mol/l}</math> bloed)</li> <li>- Opschorten Homocystinurie screening</li> </ul>                                                                  |
| 01-01-2010 | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wijziging afkapgrens HbH-ziekte screening: FAST <math>\geq</math> 22,5% is afwijkend (was <math>\geq</math> 20%)</li> <li>- Wijziging beslissingscriteria HbP screening: patronen FEa, FACB, FADB, FAEB en FASB als 'afwijkend' patroon toegevoegd</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                             |
| 01-07-2009 | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Wijziging afkapgrens voor TYR-I screening: SA <math>\geq</math> 1,20 <math>\mu\text{mol/l}</math> bloed is afwijkend (was <math>\geq</math> 1,50 <math>\mu\text{mol/l}</math> bloed)</li> <li>- Wijziging afkapgrens C0-DEF screening: C0 <math>\leq</math> 5 <math>\mu\text{mol/l}</math> bloed is afwijkend (was <math>\leq</math> 4 <math>\mu\text{mol/l}</math> bloed)</li> </ul>                                                                                                     |
| 09-04-2009 | Wijziging afkapgrens TM screening: HbA $\leq$ 2,5% bij zwangerschapsduur >32 weken is afwijkend (was $\leq$ 1%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 01-10-2008 | Wijziging afkapgrenzen PKU screening i.v.m. nieuwe MSMS-kit NeoBase: phe $\geq$ 400 $\mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend, $200 \leq$ phe < 400 $\mu\text{mol/l}$ bloed is dubieus (was phe $\geq$ 480 $\mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend, $240 \leq$ phe < 480 $\mu\text{mol/l}$ bloed is dubieus)                                                                                                                                                                                                                               |
| 01-10-2008 | Herstart Tyrosinemie type I screening: SA $\geq$ 1,50 $\mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend (was tyr $\geq$ 500 $\mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 01-07-2008 | Wijziging afkapgrenzen AGS screening i.v.m. overgang op een nieuw antiserum in de voor de screening gebruikte kit: afhankelijk van zwangerschapsduur is de screening afwijkend of dubieus bij OHP $\geq$ 25, 55, 105 of 200 nmol/l bloed (was $\geq$ 50, 85, 155 of 258 nmol/l bloed)                                                                                                                                                                                                                                              |
| 01-06-2007 | Verwijstermijnen gewijzigd                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 16-04-2007 | Wijziging beslissingscriteria Galactosemie screening: GALT $\leq$ 20% én TGAL $\geq$ 700 $\mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend (was TGAL $\geq$ 700 $\mu\text{mol/l}$ bloed is afwijkend)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 08-03-2007 | Sikkelcelziekte: wijziging acties n.a.v. de HPLC-patronen 'AF' en 'FSa'                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 01-03-2007 | Opschorten Tyrosinemie type I screening                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |