

DIENST KWALITEIT VAN LABORATORIA

Aangetekend

ERKENNING VAN EEN LABORATORIUM VOOR KLINISCHE BIOLOGIE

In toepassing van art. 43 van het koninklijk besluit van 03/12/99 wordt het bovenvermeld laboratorium erkend onder het nummer

34612 36606

De erkenning is geldig van 10/01/2023 tot 09/01/2028 en wordt verleend onder de volgende voorwaarden

- Laboratoriumtype artikel 3, 1°
- laboratoriumfunctie voor volgende ziekenhuizen :
71012413000, 71039632

Verstrekingen waarvoor deze erkenning geldig is

1	Chemie	<input checked="" type="checkbox"/>
2	Chemie - Hormonologie	<input checked="" type="checkbox"/>
3	Chemie - Toxicologie	<input checked="" type="checkbox"/>
4	Chemie - Therapeutische monitoring	<input checked="" type="checkbox"/>
5	Microbiologie en microscopie	<input checked="" type="checkbox"/>
5*	Uitsluitend microscopische onderzoeken	<input type="checkbox"/>
6	Infectieuze serologie	<input checked="" type="checkbox"/>
7	Hematologie	<input checked="" type="checkbox"/>
8	Hemostase - stolling	<input checked="" type="checkbox"/>
9	Immunohematologie en niet-infectieuze serologie	<input checked="" type="checkbox"/>
10	Nucleaire geneeskunde in vitro	<input checked="" type="checkbox"/>

Moleculaire biologie: artikel 33 bis: Hemato-oncologie

11	Prenataal opsporen van trisomie 21 op een bloedstaal van de moeder vanaf de 12de zwangerschapsweek (NIPT)	565611 - 565622	<input checked="" type="checkbox"/>
Hematologie			
11	Opsporen van een mutant factor V	587016 - 587020	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Opsporen van een mutant factor II (G20210A)	587031 - 587042	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Genotypering van foetale RH1	587053 - 587064	<input type="checkbox"/>
11	Bepalen van andere erythrocyten antigenen dan ABO en Rh	587775 - 587786	<input type="checkbox"/>
11	Bepalen van D variant door middel van een moleculair biologische methode	587812 - 587823	<input type="checkbox"/>
11	Identificatie van een variant RHCE gen door middel van een moleculair biologische methode	587974 - 587985	<input type="checkbox"/>
11	HLA typering kandidaat-ontvanger van een orgaan	555354 - 555365	<input type="checkbox"/>
11	HLA typering kandidaat levende orgaandonor	555413 - 555424	<input type="checkbox"/>
11	HLA typering bij een overleden orgaandonor	555435 - 555446	<input type="checkbox"/>
Oncologie			
11	Bepalen van de hypermutatiestatus en VH-gebruik van het productieve immuunglobuline zware keten in een chronische lymfatische leukemie	587834 - 587845	<input type="checkbox"/>
11	Opvolging van chimerismestatus van geselecteerde T-cellen na een allogene stamceltransplantatie	587856 - 587860	<input type="checkbox"/>
11	Opsporen van submicroscopische genafwijkingen door middel van een complexe genomwijde methode in een chronische lymfatische leukemie of een multiple myeloom	587871 - 587882	<input type="checkbox"/>
11	Opsporen van verworven chromosoom of genafwijkingen in een acute myeloblastische leukemie of refractaire anemie met blastenoverproductie (RAEB-2)	587893 - 587904	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Opsporen van een verworven puntmutatie in een vaste tumor	587915 - 587926	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Detectie van NPM-ALK fusie gen in het kader van een anaplastische grootcellige lymfoma	588453-588464 - 588571-588582	<input type="checkbox"/>
11	Opsporen van verworven chromosoom- of genafwijking bij ALL, incl. Burkitt's lymfoom of T- of B-lymfoblastisch lymfoom	588431 - 588442	<input type="checkbox"/>
11	Opsporen van verworven chromosoom- of genafwijking bij CLL, non-Hodgkin lymfoom, MM	588453 - 588464	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Opsporen van een immuunglobulinegen- of een T-celreceptorgenherschikking in een CLL of een non-Hodgkin lymfoom	588475 - 588486	<input type="checkbox"/>
11	Opsporen van een immuunglobulinegen- of een T-celreceptorgenherschikking in een ALL, Burkitt's lymfoom of T- of B-lymfoblastisch lymfoom	588490 - 588501	<input type="checkbox"/>
11	Opsporen van verworven chromosoom- of genafwijking bij chronische myeloproliferatieve neoplasie	588512 - 588523	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Opsporen van een verworven chromosoom- of genafwijking in een vaste tumor	588534 - 588545	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Opsporen van verworven chromosoom- of genafwijkingen als opvolging van een lymfoïde of myeloïde aandoening, excl. CML	588571 - 588582	<input type="checkbox"/>
11	Opsporen van een verworven genafwijking in beenmerg als opvolging van een gemetastaseerde niet-lymfoïde en niet-myeloïde vaste tumor	588770 - 588781	<input type="checkbox"/>
11	Bepaling van genetische polymorfismen door opsporen van korte repetitieve DNA sequenties bij een donor van stamcellen voor allogene stamceltransplantatie	588792 - 588803	<input type="checkbox"/>
11	Bepaling van genetische polymorfismen door opsporen van korte repetitieve DNA sequenties bij een ontvanger van stamcellen voor allogene stamceltransplantatie	588851 - 588862	<input type="checkbox"/>
11	Opvolging van chimerismestatus na een allogene stamceltransplantatie	588814 - 588825	<input type="checkbox"/>
11	Contaminatie met maligne cellen van een stamcelconcentraat in het kader van een autologe stamceltransplantatie	588836 - 588840	<input type="checkbox"/>

Moleculaire biologische toepassingen artikel 24 bis

12	Opsporen van HCV kwantitatief	556732 - 556743	<input checked="" type="checkbox"/>
12	Genotypering van HCV	556754 - 556765	<input checked="" type="checkbox"/>
12	Opsporen op kwantitatieve wijze van HBV	556776 - 556780	<input checked="" type="checkbox"/>
12	Opsporen van enterovirussen	556791 - 556802	<input checked="" type="checkbox"/>
12	Opsporen van HSV1 en HSV2	556813 - 556824	<input checked="" type="checkbox"/>
12	Opsporen van Varicella Zoster virus	556835 - 556846	<input checked="" type="checkbox"/>
12	Opsporen van Toxoplasma gondii	556850 - 556861	<input type="checkbox"/>
12	Opzoeken van nucleïnezuur van Mycobacterium tuberculosis-complex in klinische monsters	556872 - 556883	<input checked="" type="checkbox"/>
12	Opsporen van CMV kwantitatief	556894-556905 - 556695-556706	<input type="checkbox"/>
12	Opsporen van EBV kwantitatief	556916 - 556920	<input type="checkbox"/>
12	Opsporen van BK polyomavirus kwantitatief	556931 - 556942	<input type="checkbox"/>
12	Opsporen van respiratoire infectieuze agentia (generiek) d.m.v. techniek van moleculaire amplificatie	556953-556964 - 556975-556986 - 557115-557126 - 557152-557163	<input checked="" type="checkbox"/>
12	Opsporen van adenovirus	556990 - 557001	<input type="checkbox"/>
12	Opsporen van Bordetella pertussis op nasofarynx stalen, BAL, of bronchus aspiraats	557034 - 557045	<input type="checkbox"/>
12	Opsporen van infectieuze agentia in het bloed via moleculaire amplificatie bij allogene stamceltransplantatie patiënten	557071 - 557082	<input type="checkbox"/>
Artikel 32			
13	Opsporen van hoogrisico HPV op cervicovaginale afnamen, door middel van een moleculair-diagnostische methode	588932-588943 - 588954-588965	<input checked="" type="checkbox"/>

Moleculair biologische testen bij verworven aandoeningen geassocieerd aan een farmaceutische specialiteit in hoofdstuk VIII : artikel 33 ter

Solide tumoren : Diagnostische fase

14	HER2 genamplificatie bij adenocarcinoom van maag of gastro-oesofageale overgang	594252 - 594263	<input type="checkbox"/>
14	RAS mutatie in een primair gemetastaseerd colorectaal carcinoom	594274 - 594285	<input checked="" type="checkbox"/>
14	BRAF V600 mutatie in reseceerbaar melanoom	594296 - 594300	<input checked="" type="checkbox"/>
14	EGFR mutatie in een primair gevorderd niet-squameus niet-kleincellig longcarcinoom	594311 - 594322	<input checked="" type="checkbox"/>
14	ALK genherschikking in een gevorderd niet-squameus niet-kleincellig longcarcinoom	594333 - 594344	<input type="checkbox"/>
14	ROS1 genherschikking in een gevorderd niet-squameus niet-kleincellig longcarcinoom	594355 - 594366	<input type="checkbox"/>
14	EGFR T790M mutatie in een gevorderd niet-squameus niet-kleincellig longcarcinoom	594370 - 594381	<input checked="" type="checkbox"/>
14	BRAF V600 mutatie in primair gevorderd (niet-reseceerbaar of gemetastaseerd) melanoom	594392 - 594403	<input checked="" type="checkbox"/>
14	PDGFRA D842V mutatie in een gastrointestinale stromale tumor	594414 - 594425	<input checked="" type="checkbox"/>
14	HER2 genamplificatie bij niet-gemetastaseerde borstkanker	594436 - 594440	<input type="checkbox"/>
14	HER2 genamplificatie bij gemetastaseerde borstkanker	594451 - 594462	<input type="checkbox"/>
14	NTRK1-genfusie bij TRK- positieve (IHC) gevorderde solide tumor	594952 - 594963	<input type="checkbox"/>
14	NTRK2-genfusie bij TRK- positieve (IHC) gevorderde solide tumor	594974 - 594985	<input type="checkbox"/>
14	NTRK3-genfusie bij TRK- positieve (IHC) gevorderde solide tumor	594996 - 595000	<input type="checkbox"/>
14	1 NTRK genfusie bij een gevorderde solide tumor met hoge prevalentie van NTRK genfusies	595011 - 595022	<input type="checkbox"/>
14	BRAF V600 mutatie in primair gevorderd (niet-reseceerbaar of gemetastaseerd) niet kleincellig longcarcinoom	595070 - 595081	<input checked="" type="checkbox"/>
14	Opsporen van een RET-fusiegen bij gevorderd (niet-reseceerbaar of gemetastaseerd) niet-squameus niet-kleincellig longcarcinoom	595136 - 595140	<input type="checkbox"/>
14	Opsporen van een (vermoedelijk) pathogene RET-mutatie bij een gevorderd (niet-reseceerbaar of gemetastaseerd) medullair schildkliercarcinoom	595151 - 595162	<input type="checkbox"/>
14	Opsporen van een FGFR2-genfusie of herschikking bij lokaal gevorderd of gemetastaseerd intrahepatisch cholangiocarcinoom	595173 - 595184	<input type="checkbox"/>
14	Opsporen van het humaan leukocyten antigeen (HLA) A*02:01 bij niet-reseceerbaar of metastatisch uveaal melanoom	595195-595206	<input type="checkbox"/>

Hematologische aandoeningen: Diagnostische fase

14	BCR/ABL1 fusiegen bij chronische myeloïde leukemie	594495 - 594506	<input type="checkbox"/>
14	BCR/ABL1 KD mutatie bij chronische myeloïde leukemie	594510 - 594521	<input type="checkbox"/>
14	BCR/ABL1 fusiegen bij acute lymfatische leukemie	594532 - 594543	<input type="checkbox"/>
14	BCR/ABL1 KD mutatie bij acute lymfatische leukemie Ph+	594554 - 594565	<input type="checkbox"/>
14	17p deletie bij chronische lymfatische leukemie	594576 - 594580	<input type="checkbox"/>
14	TP53 mutatie bij chronische lymfatische leukemie	594591 - 594602	<input checked="" type="checkbox"/>
14	Opsporen van t (15;17) PML-RAR- α translocatie bij acute promyelocyttaire leukemie (1)	594635 - 594646	<input type="checkbox"/>
14	PDGFRA bij myeloïde/lymfatische neoplasmata met eosinofilie	594694 - 594705	<input type="checkbox"/>
14	PDGFRB bij myeloïde/lymfatische neoplasmata met eosinofilie	594716 - 594720	<input type="checkbox"/>
14	FLT3-TKD mutatie bij acute myeloïde leukemie	594834 - 594845	<input checked="" type="checkbox"/>
14	FLT3-ITD mutatie bij acute myeloïde leukemie	594856 - 594860	<input type="checkbox"/>
14	FLT3-TKD mutatie bij gerecidiveerde of refractaire AML	595033 - 595044	<input checked="" type="checkbox"/>
14	FLT3-ITD mutatie bij gerecidiveerde of refractaire AML	595055 - 595066	<input type="checkbox"/>

Hematologische aandoeningen: Follow-up

14	BCR/ABL1 monitoring in chronische myeloïde leukemia of Ph+ acute lymfatische leukemie	594753 - 594764	<input type="checkbox"/>
14	BCR/ABL1 monitoring van behandelingsvrije remissie bij CML in het 1ste jaar na TKI stop	595092 595103	<input type="checkbox"/>
14	BCR/ABL1 monitoring van behandelingsvrije remissie bij CML in het 2de jaar na TKI stop	595114 595125	<input type="checkbox"/>

14 PML-RARa monitoring bij acute promyelocyttaire leukemie

594871 - 594882

**Specifieke verstrekkingen****Personen bevoegd om prestaties van klinische biologie uit te voeren**

Naam van de verstrekkers	RIZIV Nummer	
CALLEWAERT NICO	6/81114/20/993	*** Directeur ***
BOUDEWIJNS MICHAËL	1/73360/76/860	
COOREVITS LISELOTTE	6/81272/56/991	
CROES KATHLEEN	6/81048/86/993	
DE BEL ANNELIES	6/81181/50/991	
GRUWIER LIEN	1/37533/13/860	
HEYLEN OLIVIER	6/81270/58/991	
MULLIEZ SYLVIE	6/81308/20/991	
NIJS AN	1/09628/79/860	
VAN MAERKEN TOM	1/36430/49/868	
VANDERSCHUEREN SERGE	1/35015/09/862	

Lijst van geregistreerde contracten (om te bewaren)

Activiteiten centra

34612

36606

Brussel,
Ph.D Philippe Herman
Wetenschappelijk Directeur

N.B. Deze erkenning vernietigt de voorgaande
De RIZIV nummers van de verstrekkers worden medegedeeld ter info

