

Juliette Wytsmanstraat, 14 1050 Brussel T : +32 2/642.55.22 - F : +32 2/642.56.45 QL secretariat@sciensano.be
--

DIENST KWALITEIT 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 **12610**

De erkenning is geldig van **2018-01-10** tot **2023-01-09** en wordt verleend onder de volgende voorwaarden

- Laboratoriumtype **artikel 3, 1°**
- laboratoriumfunctie voor volgende ziekenhuizen :
71009740

Verstrekkingsen 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 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 type="checkbox"/>
11	Opsporen van een mutant factor II (G20210A)	587031 - 587042	<input 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"/>

Erkenning van het laboratorium 12610		2021-01-25
11	Bepalen van zwakke D	587790 - 587801 <input type="checkbox"/>
11	Bepalen van D variant	587812 - 587823 <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 type="checkbox"/>
11	Opsporen van een verworven puntmutatie in een vaste tumor	587915 - 587926 <input type="checkbox"/>
11	Opsporen van verworven chromosoom- of genafwijking bij ALL, incl. Burkitt's lymfoom of T-B-lymfoblastisch lymfoom	588431 - 588442 <input type="checkbox"/>
11	Opsporen van verworven chromosoom- of genafwijking bij CLL, non-Hodgkin lymfoom, MM	588453 - 588464 <input 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 type="checkbox"/>
11	Opsporen van een verworven chromosoom- of genafwijking in een vaste tumor	588534 - 588545 <input 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 sequentie bij een donor van stamcellen voor allogene stamceltransplantatie	588792 - 588803 <input type="checkbox"/>
11	Bepaling van genetische polymorfismen door opsporen van korte repetitieve DNA sequentie 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 kwalitatief	556710 - 556721 <input type="checkbox"/>
12	Opsporen van HCV kwantitatief	556732 - 556743 <input type="checkbox"/>
12	Genotypering van HCV	556754 - 556765 <input type="checkbox"/>
12	Opsporen op kwantitatieve wijze van HBV	556776 - 556780 <input 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"/>

Erkenning van het laboratorium 12610		2021-01-25	
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	<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 infectieuze agentia in BAL (max 1 of 7)	556953-556964 - 556975-556986	<input 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"/>

Artikel 32

13	Opsporen van hoogrisico HPV op cervicovaginale afnamen, door middel van een moleculair diagnostische methode	588932-588943 - 588954-588965	<input 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 type="checkbox"/>
14	BRAF V600 mutatie in reseceerbaar melanoom	594296 - 594300	<input type="checkbox"/>
14	EGFR mutatie in een primair gevorderd niet-squameus niet-kleincellig longcarcinoom	594311 - 594322	<input 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 type="checkbox"/>
14	BRAF V600 mutatie in primair gevorderd (niet-reseceerbaar of gemetastaseerd) melanoom	594392 - 594403	<input type="checkbox"/>
14	PDGFRA D842V mutatie in een gastrointestinale stromale tumor	594414 - 594425	<input 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"/>

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 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 type="checkbox"/>
14	FLT3-ITD mutatie bij acute myeloïde leukemie	594856 - 594860	<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	PML-RARa monitoring bij acute promyelocyttaire leukemie	594871-594882	<input type="checkbox"/>

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

Naam van de verstrekkers	RIZIV Nummer	
LAFFUT WIM	6/81154/77/991	*** Directeur ***
CLAERHOUT HELENA	1/99327/08/860	
DE BAETS GERTRUDIS	6/80875/65/990	
THIBAUT KRISTIN	1/14712/39/862	
VAN AELST SOPHIE	6/81339/86/991	
VAN EVEN ELLEN	1/98355/10/860	

Lijst van geregistreerde contracten (om te bewaren)

Activiteiten centra

12610

Brussel,
Philippe Herman

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