

## 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

**12650** 24669 29623 44736

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 :  
71032209000, 71067049000, 71014391000

### Verstrekkingen waarvoor deze erkenning geldig is

1	Chemie	<input type="checkbox"/>
2	Chemie - Hormonologie	<input type="checkbox"/>
3	Chemie - Toxicologie	<input type="checkbox"/>
4	Chemie - Therapeutische monitoring	<input type="checkbox"/>
5	Microbiologie en microscopie	<input 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 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 type="checkbox"/>
<b>Hematologie</b>			
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 checked="" type="checkbox"/>
11	Bepalen van D variant door middel van een moleculair biologische methode	587812 - 587823	<input checked="" 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 checked="" type="checkbox"/>
11	HLA typering kandidaat levende orgaandonor	555413 - 555424	<input checked="" type="checkbox"/>
11	HLA typering bij een overleden orgaandonor	555435 - 555446	<input checked="" type="checkbox"/>
<b>Oncologie</b>			
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 genoomwijde 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	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 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 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 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 type="checkbox"/>
12	Opsporen van HSV1 en HSV2	556813 - 556824	<input type="checkbox"/>
12	Opsporen van Varicella Zoster virus	556835 - 556846	<input 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 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 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"/>
<b>Artikel 32</b>			
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"/>
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 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 checked="" 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- $\alpha$ 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"/>
14	FLT3-TKD mutatie bij gerecidiveerde of refractaire AML	595033 - 595044	<input 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**

708	Gespecialiseerde testen
902	Niet-infectieuze serologie

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

<b>Naam van de verstrekkers</b>	<b>RIZIV Nummer</b>	
VANDEKERCKHOVE PHILIPPE	1/06721/76/860	*** Directeur ***
BEERT JOHAN	1/72841/13/860	
BENOY INA	6/81113/21/991	
COMPERNOLLE VEERLE	1/09782/22/860	
DE BLESER DOMINIQUE	1/46149/30/860	
EMONDS MARIE-PAULE	1/07510/63/862	
JOOSTEN LINDA	6/81093/41/993	
MUYLAERT AN	1/35760/40/860	
VAN LANDEGHEM STIJN	6/80015/52/991	
VANBRABANT ANNEMIE	6/81032/05/993	

**Lijst van geregistreerde contracten (om te bewaren)**

L	3805	Huurcontract labo	05/12/2022	UZ Leuven
L	3806	Huurcontract labo	05/12/2022	UZ Brussel
L	3807	Huurcontract labo	05/12/2022	UZ Gent

**Activiteiten centra**

12650

24669

29623

44736

Brussel,  
Ph.D Philippe Herman  
Wetenschappelijk Directeur

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