



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

Brussel, 25/11/2024

Volledig RIZIV nr. : 8-11971-16-997

UZ ANTWERPEN - LABORATORIUM VOOR
PATHOLOGISCHE ANATOMIE

DRIE EIKENSTRAAT 655

2650 EDEGEM

DIENST KWALITEIT VAN LABORATORIA

Aangetekend

ERKENNING VAN EEN LABORATORIUM VOOR PATHOLOGISCHE ANATOMIE

In toepassing van art. 38 van het koninklijk besluit van 05/12/11 wordt het bovenvermeld laboratorium erkend onder het nummer

11971

De erkenning is geldig van **01/09/2023** tot **31/08/2028** en wordt verleend onder de volgende voorwaarden

- laboratoriumfunctie voor volgende ziekenhuizen :
71030031000

Verstrekkingen waarvoor deze erkenning geldig is

Toepassingen in de pathologische anatomie artikel 32

31	Histologie	587112 587123 588232 588243 588254 588265 588276 588280 588291 588302 588011 588022 589875 589886	<input checked="" type="checkbox"/>
31	Immuunhistochemie (diagnostisch)	587075 587086 587090 587101 588070 588081	<input checked="" type="checkbox"/>
31	Immuunhistochemie (prognostisch/farmaco-predictief)	588976 588980	<input checked="" type="checkbox"/>
31	Het ter beschikking stellen van representatief tumorweefsel voor moleculair onderzoek	589875 589886	<input checked="" type="checkbox"/>
31	Kwantitatieve bothistomorfometrie	590074 590085	<input checked="" type="checkbox"/>
31	Elektronenmicroscopie	588114 588125	<input checked="" type="checkbox"/>
31	Peroperatoir extempore onderzoek	588033 588044	<input checked="" type="checkbox"/>
32	Gynecologische cytologie	589853 589864 588873 588884 588895 588906	<input checked="" type="checkbox"/>
32	Niet-gynecologische cytologie	588394 588405 588416 588420	<input checked="" type="checkbox"/>
13	Opsporen van hoog risico HPV op cervico-vaginale afnamen, door middel van een moleculair diagnostische methode	588932 588943 588954 588965	<input checked="" type="checkbox"/>
Toepassingen in de pathologische anatomie artikel 11			
35	Klinische autopsie	350313 350324	<input checked="" type="checkbox"/>

Moleculaire biologische toepassingen artikel 33 bis

11	Prenataal opsporen van trisomie 21 op een bloedstaal van de moeder vanaf de 12de zwangerschapsweek (NIPT)	565611 565622	<input type="checkbox"/>
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"/>
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"/>
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 verworven chromosoom- of genafwijking bij ALL, incl. Burkitt's lymfoom of T- of B-lymfoblastisch lymfoom	588431 588442	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Opsporen van verworven chromosoom- of genafwijkingen in een CLL, MM, non-Hodgkin lymfoom	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 genafwijkingen in een chronische myeloproliferatieve neoplasie	588512 588523	<input type="checkbox"/>
11	Opsporen van een verworven puntmutatie in een vaste tumor	587915 587926	<input checked="" type="checkbox"/>
11	Opsporen van een verworven chromosoom of genafwijking met uitzondering van een puntmutatie 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	588792 588803	<input type="checkbox"/>
11	Bepaling van genetische polymorfismen door opsporen van korte repetitieve DNA sequenties bij een ontvanger van stamcellen	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"/>

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

Solide tumoren : Diagnostische fase

14	HER2 genamplificatie in een primair gemetastaseerd adenocarcinoom van maag of gastro-oesofageale overgang	594252 594263	<input checked="" 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 generschikking in een gevorderd niet-squameus niet-kleincellig longcarcinoom	594333 594344	<input checked="" type="checkbox"/>
14	ROS1 generschikking in een gevorderd niet-squameus niet-kleincellig longcarcinoom	594355 594366	<input checked="" 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 checked="" type="checkbox"/>
14	HER2 genamplificatie bij gemetastaseerde borstkanker	594451 594462	<input checked="" type="checkbox"/>
14	NTRK1-genfusie bij TRK- positieve (IHC) gevorderde solide tumor	594952 594963	<input checked="" type="checkbox"/>
14	NTRK2-genfusie bij TRK- positieve (IHC) gevorderde solide tumor	594974 594985	<input checked="" type="checkbox"/>
14	NTRK3-genfusie bij TRK- positieve (IHC) gevorderde solide tumor	594996 595000	<input checked="" type="checkbox"/>
14	1 NTRK genfusie bij een gevorderde solide tumor met hoge prevalentie van NTRK genfusies	595011 595022	<input checked="" 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 checked="" type="checkbox"/>
14	Opsporen van een (vermoedelijk) pathogene RET-mutatie bij een gevorderd (niet-reseceerbaar of gemetastaseerd) medullair schildklierkarcinoom	595151 595162	<input checked="" type="checkbox"/>
14	Opsporen van een FGFR2-genfusie of herschikking bij lokaal gevorderd of gemetastaseerd intrahepatisch cholangiocarcinoom	595173 595184	<input checked="" 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"/>
14	Opsporen van een activerende EGFR mutatie bij een primair niet-squameus niet-kleincellig longcarcinoom	595210 595221	<input type="checkbox"/>
14	Opsporen van een R132 mutatie in het IDH1 gen bij lokaal gevorderd of gemetastaseerd intrahepatisch cholangiocarcinoom	595232 595243	<input type="checkbox"/>
14	Opsporen van een activerende HER2 (ERBB2)-mutatie bij gevorderd niet-squameus NSCLC	595276 595280	<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 Ph+ acute lymfatische leukemie	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	PML-RARa translocatie bij acute promyelocyttaire leukemie	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"/>
14	Opsporen van een R132 mutatie in het IDH1 gen bij acute myeloïde leukemie	595254 595265	<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	Detectie van NPM-ALK fusie gen in het kader van een anaplastische grootcellige lymfoma	588453-588464 - 588571-588582	<input type="checkbox"/>
14	PML-RARa monitoring bij acute promyelocyttaire leukemie	594871 594882 594893 594904 594915 594926 594930 594941	<input type="checkbox"/>

Personen bevoegd om bovenvermelde prestaties uit te voeren

Naam van de verstrekkers	RIZIV Nummer	
KOLJENOVIC SENADA	1/06704/07/870	*** Directeur ***
ACHTEN RUTH	1/09603/07/870	
AHMED MELEK	1/00867/59/870	
CHARELS KARINA	1/16756/32/870	
DENDOOVEN AMELIE	1/47916/09/870	
DRIESSEN ANN	1/08307/42/870	
DUBOIS STEFAN	1/11463/54/870	
LAMMENS MARTIN	1/05772/55/870	
LIBBRECHT SASHA	1/82259/04/870	
LOCKEFEER FABRICE	1/18688/40/870	
PEETERS DIETER	1/49371/09/870	
PRAET MARLEEN	1/42963/15/870	
RAMADHAN ALI	1/04915/16/870	
SAHEBALI SHAIRA	1/19092/24/870	
SIEBEN ANNE	1/47601/33/870	
VAN DE VIJVER KOEN	1/18951/68/870	
VAN DIJCK HERWIG	1/16306/94/870	

Activiteiten centra

11971

Brussel,
Ph.D Philippe Herman
Wetenschappelijk Directeur

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