

BCR::ABL1 p210 kwantitatief (IS)

Beschrijving van de test

Naam:	BCR::ABL1 p210 kwantitatief (IS)
Aanvraag code:	MOBI
Frequentie:	Wekelijks
Uitvoerend labo:	AZ Sint Jan
TAT:	2 weken
Accreditatie:	ISO 15189:2012 (379-MED)
Verantwoordelijke bioloog:	dr. Helena Devos

Afname van het materiaal

Afname:	EDTA
Toegelaten materiaal:	Beenmerg
Volume:	7,5 mL bloed, 5 mL beenmerg (volstaat voor alle aangevraagde DNA-en RNA-analyses)

Criteria voor aanvaarding of bijaanvraag

Acceptatie:	Max. 48u. na afname; niet afnemen of versturen op vrijdagnamiddag; bewaar stalen bij 2-8°C (niet invriezen); verzending naar laboratorium mag bij kamertemperatuur
Bijaanvraag:	Max. 48u na afname indien nog geen RNA beschikbaar, max 2 jaar na afname indien reeds RNA beschikbaar

Analyse

Analysemethode:	Real-time PCR.
IVDR status:	LDT: in huis ontwikkelde in-vitro diagnostiek
Deelname EKE:	UKNEQAS
Interpretatie:	De real-time PCR kwantificeert zowel de e13a2 (b2a2) als e14/a2 (b3a2) BCR::ABL1 junctietypes. Het percentage is de BCR::ABL1/ABL1 ratio in International Scale (IS). De MR-

waarde (Molecular Response) is de log reductie ten opzichte van 100% IS. MMR is de Major Molecular Response, en komt overeen met MR3. Het aantal ABL1 molecules (wordt vermeld bij niet detecteerbaar BCR-ABL1) is een maat voor de gevoeligheid van de analyse. Dit antwoord is conform de internationale Eutos richtlijn (Cross et al., Leukemia. 2015;29(5):999-1003). Voor behandelingsrichtlijnen op basis van deze bepaling bij CML, zie Baccharani et al., Blood. 2013;122(6):872-84.

Tarificatie

Nomenclatuur:	535990 - 536001 B 1 Opsporen van verworven chromosoom of genafwijkingen (met uitsluiting van immuunglobulinegenherschikking of een T-celreceptorgenherschikking), door middel van een moleculair biologische methode : in de diagnostische investigatiefase van een lymfoblastische leukemie/lymfoom Bron: RIZIV website op 01/04/2025
	588571 - 588582 B 3000 Opsporen van verworven chromosoom of genafwijkingen door middel van een moleculair biologische methode als opvolging van een lymfoïde of myeloïde aandoening, met uitzondering van een chronische myeloïde leukemie, waarbij de betreffende afwijkingen in de diagnostische investigatiefase zijn vastgesteld, en waarbij een therapie met curatief doeleinde is ingesteld #(Maximum 1) (Diagnosereg 9) Bron: RIZIV website op 01/04/2025
	594075 - 594086 B 3000 Opsporen van een verworven moleculaire afwijking als opvolging voor het therapeutisch antwoord op een farmaceutische specialiteit ingeschreven in hoofdstuk VIII van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 door middel van een moleculair biologische methode NIVEAU 2. (Cumulregel 1) (Diagnosereg 3) Bron: RIZIV website op 01/04/2025

Laatst gewijzigd op

29-01-2025
global

Glims system