

BCL2::IGH herschikking

Beschrijving van de test

Naam:	BCL2::IGH herschikking
Aanvraag code:	MOBI
Frequentie:	2-wekelijks
Uitvoerend labo:	AZ Sint Jan
TAT:	3 weken
Accreditatie:	ISO 15189:2012 (379-MED)
Verantwoordelijke bioloog:	dr. Helena Devos

Afname van het materiaal

Afname:	Klier, beenmerg
Toegelaten materiaal:	Bloed
Toegelaten recipiënt:	EDTA (beenmerg, bloed); steriel recipient (klier)
Volume:	2 mL beenmerg, 2 mL bloed (volstaat voor alle aangevraagde DNA analyses)

Criteria voor aanvaarding of bijaanvraag

Acceptatie:	Bewaar stalen bij 2-8°C (niet invriezen)
Bijaanvraag:	Max. 21 dagen na afname indien nog geen DNA beschikbaar, max 2 jaar na afname indien reeds DNA beschikbaar.

Analyse

Analysemethode:	PCR, agarosegelelelectroforese.
IVDR status:	LDT: in huis ontwikkelde in-vitro diagnostiek
Deelname EKE:	Ringtest
Interpretatie:	De BCL2::IgH genherschikking is het moleculair equivalent van de t(14;18)(q32;q21). Met 3 kwalitatieve multiplex PCRs worden genherschikkingen met breekpunten in MBR, 3MBR en mcr van BCL2 aangetoond en worden ongeveer 70% van alle BCL2::IgH

genherschikkingen opgespoord. De detectielimiet is 1
abnormale cel op 100 normale cellen. T(14;18) komt voor in +/-
90% van folliculair lymfoom en +/- 30% van diffuus grootcelling
B-cel lymfoom.

Tarificatie

Nomenclatuur: 588453 - 588464 B 3000 Opsporen van verworven
chromosoom of genafwijkingen (met uitsluiting van
immuunglobuline- of een T-celreceptorgenherschikking), door
middel van een moleculair biologische methode : in de
diagnostische investigatiefase van een chronische lymfoïde
aandoening (non-Hodgkin lymfoom, chronische lymfatische
leukemie, multiple myeloom), exclusief een acute leukemie,
Burkitt's lymfoom of T- of B- lymfoblastisch lymfoom en
refractaire anemie my blastnoverproductie (RAEB)
(Diagnosereg^{el} [1](#), [6](#))
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^{el} [9](#))
Bron: RIZIV website op 01/04/2025

Laatst gewijzigd op

29-01-2025
global

Glims system