

Treponema RPR

Beschrijving van de test

Naam:	Treponema RPR
Aanvraag code:	56314
Aanvraagbrief:	AFAZFAB00007
Loinc:	31147-2
Frequentie:	Dagelijks met uitzondering van weekend- en feestdagen.
Uitvoerend labo:	AZ Sint Jan
TAT:	4 dagen
24u/24u:	nee
Verantwoordelijke bioloog:	dr. Marijke Reynders

Afname van het materiaal

Afname:	Serum
Toegelaten recipiënt:	Serum gel tube
Volume:	0,5mL

Criteria voor aanvaarding of bijaanvraag

Acceptatie:	Gestold bloed wordt zo snel mogelijk, bij voorkeur binnen de 2 uur na afname, op kamertemperatuur naar het laboratorium gebracht.
Bijaanvraag:	Indien het serum een correcte pre-analytische fase onderging, en sindsdien bewaard wordt in de serotheek, kan een bijaanvraag gebeuren tot 1 week na afname. Indien de bijaanvraag later komt, is overleg met verantwoordelijke microbiologe aangewezen.

Analyse

Analysemethode:	Agglutinatie test
Deelname EKE:	Sciensano / SKML

Interferentie:	Sterk hemolytische of lipemische monsters kunnen minder betrouwbare resultaten geven.
Interpretatie:	<p>Titeropvolging is noodzakelijk, vnl in geval van evaluatie therapeutische efficiëntie of therapietrouw. Bij niet-treponemale testen zijn vals-positieve reacties mogelijk (o.a. bij infectieuze mononucleosis, lupus erythematosus, malaria, virale pneumonie, hepatitis, zwangerschap, toxicomanie...).</p> <p>Steeds te interpreteren in combinatie met een testresultaat van een treponemale test en met cruciale klinische info vooraleer syphilisstatus bepaald kan worden.</p>
Eenheid:	Titer

Tarificatie

Nomenclatuur:	552716 - 552720 B 80 Diagnose van infectie door Treponema in bloed of cerebrospinaal vocht met een techniek waarbij een niet specifiek antigeen (type RPR of VDRL) wordt gebruikt #(Maximum 1) (Cumulregel 326) Bron: RIZIV website op 14/06/2026
---------------	--

Laatst gewijzigd op

26-03-2026