

HLA kruisproef

Beschrijving van de test

Naam:	HLA kruisproef
Aanvraag code:	19710
Aanvraagbrief:	AFAZFAB00003
Frequentie:	2 Wekelijks
Uitvoerend labo:	AZ Sint Jan
TAT:	21 dagen
Accreditatie:	Geaccrediteerd door European Federation of Immunogenetics (EFI) ; 02-BE-008.992
Verantwoordelijke bioloog:	dr. Barbara Cauwelier

Afname van het materiaal

Afname:	Serum
Volume:	500 uL serum
Transportconditie:	Kamertemperatuur
Bewaarconditie:	Kamertemperatuur

Criteria voor aanvaarding of bijaanvraag

Acceptatie:	Stalen moeten gelabeld zijn met naam, geboortedatum en/of unieke identifier alsook datum staalafname.
Bijaanvraag:	Max. 14 d na staalafname

Analyse

Analysemethode:	Luminex
IVDR status:	CE-IVD test gebruikt volgens instructies fabrikant
Deelname EKE:	UCLA
Interferentie:	Aanwezigheid van ATG in het serum kan vals positief resultaat geven bij de antistofscreening; deze interferentie wordt echter niet gedetecteerd bij de antistofidentificatie die steeds volgt op

een positieve antistofscreening.

Interpretatie: Het opsporen van HLA antistoffen die gericht zijn tegen HLA antigenen van de kandidaat donor (donor specifieke HLA antistoffen).

Tarificatie

Nomenclatuur: 555516 - 555520 B 1000 Leucocytaire compatibiliteitsproef die voorafgaat aan een hematopoïetische stamceltransplantatie #(Maximum 1)
Bron: RIZIV website op 14/06/2026

Laatst gewijzigd op

27-01-2026