

MYD88 L265P mutatie

Beschrijving van de test

Naam:	MYD88 L265P mutatie
Aanvraag code:	MOBI
Frequentie:	2-wekelijks
Uitvoerend labo:	AZ Sint Jan
TAT:	3 weken
Accreditatie:	ISO 15189:2022 (379-MED)
Verantwoordelijke bioloog:	dr. Barbara Cauwelier

Afname van het materiaal

Afname:	beenmerg, biopt
Toegelaten recipiënt:	EDTA
Volume:	5 mL beenmerg (volstaat voor alle aangevraagde DNA en RNA analyses)

Criteria voor aanvaarding of bijaanvraag

Acceptatie:	bewaar stalen bij 2-8°C (niet invriezen); verzending naar laboratorium mag bij kamertemperatuur
Bijaanvraag:	max 21 dagen na afname indien nog geen DNA beschikbaar, max 2 jaar na afname indien reeds DNA beschikbaar

Analyse

Analysemethode:	Real-time PCR.
IVDR status:	LDT: in huis ontwikkelde in-vitro diagnostiek
Deelname EKE:	UKNEQAS
Interpretatie:	De gebruikte methode is kwantitatieve real time PCR. Reproduceerbare gevoeligheid van 1% mutant DNA. De MYD88 L265P mutatie komt voor in 90-95% van de LPL gevallen alsook in +/- 25% van de DLBCL en vooral in het ABC-subtype (1 op

3).

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 met blastnoverproductie (RAEB)
(Diagnoseregel [1](#), [6](#))
Bron: RIZIV website op 14/06/2026

Laatst gewijzigd op

09-09-2025