

MOLECULAIRE DIAGNOSTIEK APARTE EDTA

voor **DIAGNOSE** #: doorgestuurde test | \$: niet vergoed door RIZIV | * NGS Next Generation Sequencing zie, labgids.uzgent.be voor volledige samenstelling panels

Vermoeden van	Gevraagde test	Bloed (+1)	Beenmerg (+2)	Gevraagde test	Bloed (+1)	Beenmerg (+2)
Acute leukemie of MDS-IB2 (>10% blasten)	1720 Translocatiescreening	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1724 Snelle detectie <i>FLT3</i> en <i>NPM1</i> mutaties	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/> vermoeden transformatie MDS 1721			1764 Mutatieanalyse met NGS*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/> nieuwe diagnose 1722			1766 <i>KMT2A(MLL)</i> -PTD en <i>UBTF</i> -TD	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/> vermoeden herhal 1723			1768 <i>EVI1</i> en <i>WT1</i> overexpressie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	1771 Zeldzame translocaties bij AML (RNAseq)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1760 <i>TPMT/NUDT15</i> genotypering (bij ALL)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Vermoeden van MDS (<10% blasten)	1772 Mutatieanalyse met NGS*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
	1766 <i>KMT2A(MLL)</i> -PTD en <i>UBTF</i> -TD	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
MPN of MPN/MDS (o.a. bij CMML, PMF, JMML, ET, SM, CNL, PV)	1726 t(9,22) <i>BCR::ABL1</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1765 Mutatieanalyse <i>CALR</i> , <i>MPL</i> en <i>JAK2</i> met NGS* (MPNmini panel)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	1706 Mutatie <i>JAK2</i> V617F	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
	1708 Mutatie <i>KIT</i> D816V	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1772 Mutatieanalyse met NGS* bij ET, PMF, CMML, SM, CNL, CEL, JMML	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Vermoeden van myeloid/lymfoid neoplasie met hypereosinofilie	1776 RNAseq <i>ETV6::ABL1</i> en fusies met o.a. <i>PDGFRA/B</i> , <i>JAK2</i> , <i>FGFR1</i> , <i>FLT3</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
Vermoeden van	Gevraagde test	Bloed (+1)	Beenmerg (+2)	Klier/Biopt (+3)	Vocht (+4)	Paraffine (+5)
NHL (eveeens staging en herhal)	1700 Screening lymfoproliferatie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
	1701 Klonaliteit TCR genherschikking (indien van toepassing)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	1702 Klonaliteit Ig herschikking (indien van toepassing)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	1703 t(11;14)(q13;q32) of <i>BCL1::IgH</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	1704 t(14;18)(q32;21) of <i>BCL2::IgH</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	1710 t(2;5) <i>NPM1::ALK</i> bij ALCL	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
	1711 Mutatie <i>BRAF</i> V600E	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	1712 Mutatie <i>MYD88</i> L265P	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	1767 Mutatieanalyse met NGS* indien CLL (o.a. <i>TP53</i>)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
	1770 <i>IgH</i> hypermutatiestatus indien CLL # (indien resultaten cytogenetica en NGS gekend zijn)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
1775 Mutatieanalyse met NGS* bij T/B-NHL (enkel in specifieke gevallen / na MOC)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

voor **FOLLOW-UP** op basis van oorspronkelijke diagnostische marker

Acute myeloïde leukemie (AML) of MPAL of AUL	Bloed (+1)	Beenmerg (+2)	Acute lymfatische leukemie (ALL)	Bloed (+1)	Beenmerg (+2)
1732 Geen of moleculaire marker ongekend	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1746 Geen of moleculaire marker ongekend	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1733 t(15;17) <i>PML::RARA</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1747 t(12;21) <i>ETV6::RUNX1 / TEL::AML1</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1734 t(8;21) <i>RUNX1::RUNX1T1 / AML1::ETO</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1748 t(1;19) <i>TCF3::PBX1 / E2A::PBX1</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1735 inv(16)(p13q22) <i>CBFB::MYH11</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1749 t(9;22) <i>BCR::ABL1</i> m-bcr/p190	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1736 Mutatie <i>NPM1</i> kwantitatief	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1750 del(1p33) <i>SIL::TAL1</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1737 <i>WT1</i> overexpressie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1751 t(v;11)(v;q23) <i>KMT2A(MLL)</i> fusietranscript	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1738 t(v;11)(v;q23) <i>KMT2A(MLL)</i> fusietranscript	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1753 MRD analyse m.b.v. ASO-qPCR #	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1739 t(6;9) <i>DEK::NUP214 / DEK::CAN</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
1740 t(1;22) <i>RBM15::MKL / OTT::MAL</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
1743 t(5;11) <i>NUP98::NSD1</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			
1744 t(11;12) <i>NUP98::KDM5A</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	1755 CAR-T cel kwantificatie	<input type="checkbox"/>	
1745 inv(16)(p13q24) <i>CBFA2T3::GLIS2</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	CAR type.....		
1741 t(9;22) <i>BCR::ABL1</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>			

CML / MPN

	Bloed	Bloed (+1)	Beenmerg (+2)
1727 <i>BCR::ABL1</i> p210 moleculaire respons (% IS) 2 APARTE EDTA BUIZEN / ENKEL OP PERIFEER BLOED	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> eerstelijns TKI 1728	<input type="checkbox"/> na 3 maanden therapie 1755		
<input type="checkbox"/> tweedelijns therapie 1729	<input type="checkbox"/> na 6 maanden therapie 1756		
	<input type="checkbox"/> na 1 jaar therapie 1757		
	<input type="checkbox"/> meer dan 1 jaar therapie 1758		
1773 <i>BCR::ABL1</i> p210 (% IS) 1ste JAAR NA TKI STOP	<input type="checkbox"/>		
1774 <i>BCR::ABL1</i> p210 (% IS) 2de JAAR NA TKI STOP	<input type="checkbox"/>		
1730 <i>BCR::ABL1</i> aberrant breekpunt of ongekend	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1731 Mutaties kinasedomein <i>BCR::ABL1</i> #	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1763 <i>JAK2</i> V617F kwantitatief \$	<input type="checkbox"/>		

NHL

	Bloed (+1)	Beenmerg (+2)	Klier/Biopt (+3)
1705 Klonaliteit TCR genherschikking (indien van toepassing)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1714 t(11;14)(q13;q32) of <i>BCL1::IgH</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1715 t(14;18)(q32;21) of <i>BCL2::IgH</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1710 t(2;5) <i>NPM1::ALK</i> bij ALCL	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>