

- [Wijzigen](#)
- [Invoegen](#)
- [Verwijderen](#)

## Artikel 33bis – GENETISCHE ONDERZOEKEN

§ 1. Moleculaire Biologische testen op menselijk genetisch materiaal bij verworven aandoeningen.

A.

- |                   |                   |  |                   |
|-------------------|-------------------|--|-------------------|
| 588431            | 588442            | Opsporen van verworven chromosoom of genafwijkingen (met uitsluiting van <del>immuunglobulineg</del> <u>immuunglobulinegenerschikking</u> of een T-celreceptorgenerschikking), door middel van een moleculair biologische methode :<br>in de diagnostische investigatiefase van een acute <u>lymphoblastische</u> leukemie, inclusief Burkitt's lymfoom of T- of B- lymfoblastisch lymfoom <del>of refractaire anemie met blastenoverproductie (RAEB)</del> <u>(Maximum 5)</u> (Diagnoseregels 1, 5) | B 3000            |
| ...               |                   |  |                   |
| 588490            | 588501            | Opsporen van een immuunglobulinegen- of een T-celreceptorgenerschikking met een moleculair biologische methode :<br>in de diagnostische investigatiefase van een acute lymfoblasten leukemie, Burkitt's lymfoom of T- of B- lymfoblastisch lymfoom <del>of refractaire anemie met blastenoverproductie (AREB)</del> (Diagnoseregels 1, 7)  | B 3000            |
| ...               |                   |  |                   |
| 588512            | 588523            | Opsporen van verworven chromosoom of genafwijkingen (met uitsluiting van immuunglobuline- of een T-celreceptorgenerschikking), door middel van een moleculair biologische methode :<br>in de diagnostische investigatiefase van een chronische <del>myeloïde leukemie</del> <u>myeloproliferatieve neoplasie</u> (Diagnoseregels 1, 8)   | B 3500            |
| ...               |                   |  |                   |
| <del>589691</del> | <del>589702</del> | <del>Opsporen van de JAK2 mutatie V617F in de diagnostische investigatiefase van een myeloproliferatief syndroom (MPS)</del> <u>(Diagnoseregels 1,13)</u>  | <del>B 4000</del> |
| ...               |                   |  |                   |
| 588814            | 588825            | Opvolging van chimerismestatus na een allogene stamceltransplantatie met een moleculair biologische methode<br>(Maximum 1) <u>(Cumulregel 3)</u> (Diagnoseregels 11)   | B 4000            |
| ...               |                   |  |                   |

B.

...

<u>587775</u>	<u>587786</u>	<u>Bepalen van andere erythrocyten antigenen dan ABO en Rh door middel van een moleculair biologische methode, minimum 14 antigenen (Maximum 1) (Diagnoseregul 15)</u>	<u>B</u>	<u>4500</u>
<u>587790</u>	<u>587801</u>	<u>Bepalen van zwakke D door middel van een moleculair biologische methode (Maximum 1) (Diagnoseregul 16)</u>	<u>B</u>	<u>2500</u>
<u>587812</u>	<u>587823</u>	<u>Bepalen van D variant door middel van een moleculair biologische methode (Maximum 1) (Diagnoseregul 17)</u>	<u>B</u>	<u>3000</u>
<u>587834</u>	<u>587845</u>	<u>Bepalen van de hypermutatiestatus en VH-gebruik van het productieve immuunglobuline zware keten gen in de diagnostische investigatiefase van een chronische lymfatische leukemie (Maximum 1) (Cumulregel 2) (Diagnoseregul 18)</u>	<u>B</u>	<u>8000</u>
<u>587856</u>	<u>587860</u>	<u>Opvolging van chimerismestatus van geselecteerde T-cellen na een allogene stamceltransplantatie door middel van een moleculair biologische methode (Maximum 1) (Cumulregel 3) (Diagnoseregul 11)</u>	<u>B</u>	<u>5000</u>
<u>587871</u>	<u>587882</u>	<u>Opsporen van submicroscopische genafwijkingen door middel van een complexe genoomwijde moleculair biologische methode in de diagnostische investigatiefase van een chronische lymfatische leukemie of een multiple myeloom (Maximum 1) (Diagnoseregul 19)</u>	<u>B</u>	<u>20000</u>
<u>587893</u>	<u>587904</u>	<u>Opsporen van verworven chromosoom of genafwijkingen (met uitsluiting van een immuunglobulinegenherschikking of een T-celreceptorgenherschikking), door middel van een moleculair biologische methode : in de diagnostische investigatiefase van een acute myeloblastische leukemie of refractaire anemie met blastenoverproductie (RAEB-2) (Maximum 8) (Diagnoseregul 1, 20)</u>	<u>B</u>	<u>3000</u>

§ 5. Om de in § 1 vermelde verstrekkingen te mogen aanrekenen moet aan de volgende voorwaarden zijn voldaan :

...

3° De verstrekkingen moeten uitgevoerd zijn in een laboratorium dat, ~~binnen twee jaar na inwerkingtredingsdatum van de uitgevoerde verstrekking,~~ een ISO 15189 accreditatie, of een accreditatie volgens een gelijkwaardige laboratoriumnorm bezit voor de uitgevoerde verstrekkingen;

...

~~6° Gedurende de overgangperiode voor het verwerven van een accreditatie zoals beschreven onder 3° dient dit laboratorium reeds het bewijs te leveren van het voeren van een kwaliteitssysteem.~~

## Cumuleregels

...

2. De verstrekking 587834-587845 mag slechts 1 maal worden aangerekend aan de ZIV per patiënt.

3. De verstrekkingen 588814-588825 en 587856-587860 mogen onderling niet worden gecumuleerd.

## Diagnoseregels

1. Voor de verstrekkingen 588431-588442, 588453-588464, 588475-588486, 588490-588501, 588512-588523, 588534-588545, 588556-588560 en ~~589691-589702~~ 587893-587904, wordt een herval na het eerste jaar follow up beschouwd als een nieuwe diagnostische investigatiefase.

...

5. De verstrekkingen 588431-588442 en 587893-587904 mogen mag maximaal 5 maal per diagnostische investigatiefase worden aangerekend.

...

8. De verstrekkingen 588534-588545 en 588512-588523 mogen mag maximaal 2 maal per diagnostische investigatiefase worden aangerekend.

...

11. De verstrekkingen 588814-588825 en 587856-587860 mogen samen mag maximaal 6 maal in het eerste jaar follow-up na allogene hematopoïetische stamceltransplantatie en nadien maximaal 4 maal per jaar tot vijf jaar na de transplantatie aan de ZIV worden aangerekend.

...

13. De verstrekkingen ~~588512-588523~~, 588556-588560 en ~~589691-589702~~ mogen mag maximaal één maal per diagnostische investigatiefase worden aangerekend.

...

15. De verstrekking 587775-587786 mag alleen aangerekend worden aan de ZIV in geval van chronische transfusienood bij patiënten met auto-antistoffen, met congenitale hemolytische aandoeningen, met aplastische anemie of met allo-antistoffen na transfusie.

16. De verstrekking 587790-587801 mag alleen aangerekend worden aan de ZIV bij het voorkomen van een serologische zwakke D bij vrouwen van minder dan 50 jaar of pediatrie patiënten indien transfusienood, bij zwangere vrouwen, bij patiënten met aandoeningen die chronische transfusies vergen, of bij rhesus D positieve patiënten met anti-D.

17. De verstrekking 587812-587823 mag alleen aangerekend worden aan de ZIV bij serologische zwakke D die niet kon worden aangetoond met een moleculair biologische methode.

18. De verstrekking 587834-587845 mag alleen worden aangerekend aan de ZIV bij patiënten van minder dan 65 jaar.

19. De verstrekking 587871-587882 mag maximaal één maal per diagnostische investigatiefase worden aangerekend bij patiënten jonger dan 65 jaar met chronische lymfatische leukemie of multiple myeloom.

20. De verstrekking 587893-587904 mag maximaal 8 maal per diagnostische investigatiefase worden aangerekend.