



Geachte collega's,

Vanaf deze week voert het labo klinische biologie de serologische bepaling (IgG antistoffen) voor COVID-19 uit. Deze analyse zal in een eerste fase enkel kunnen aangevraagd worden voor **patiënten**. De serologische test voor de opsporing van antistoffen tegen het SARS-CoV-2 virus kan in bepaalde gevallen een aanvulling zijn op de moleculaire diagnostiek, maar is zeker niet geschikt als alleenstaande diagnostische test bij acute ziekte.

Begin april heeft de overheid richtlijnen rondgestuurd naar de laboratoria waarbij er gesteld werd dat men moest wachten met het uitvoeren van serologische testen tot wanneer het FAGG aangeeft welke testen van welke firma's gevalideerd en aanbevolen worden voor de Belgische laboratoria. De uiteindelijke definitieve RIZIV nomenclatuur is pas op 3 juni gepubliceerd.

Voor het UZA zijn voorlopig de testen van Liaison als mogelijk testplatform weerhouden. In de toekomst kan dit nog uitgebreid worden met Roche of Siemens wanneer deze testen door het FAGG gevalideerd en goedgekeurd worden. De bepaling wordt nu dus uitgevoerd op het Liaison platform voor het uitvoeren van deze IgG meting. De TAT bedraagt maximaal 7 dagen.

U kan deze test via DOTS aanvragen waar u verplicht bent om de doelgroep en de indicatie aan te duiden, welke informatie verplicht is voor de RIZIV terugbetaling. Deze terugbetaling geldt vanaf 3 juni mits **inachtneming van criteria** en maximaal 2 keer per periode van 6 maanden. Buiten deze indicaties (of voor aanvragen vóór 3 juni) wordt een kostprijs van 9.6 euro aangerekend aan de patiënt.

Volgende indicaties komen in aanmerking voor terugbetaling:

1. gehospitaliseerde patiënten met een suggestief klinisch beeld voor COVID-19 waarbij er discrepantie is tussen de moleculaire opsporingstest en een CT-scan, minimum 7 dagen na de start van de symptomen;
2. ambulante of gehospitaliseerde patiënten die een suggestief en langdurig klinische beeld hebben voor COVID-19 maar een negatief resultaat op de moleculaire test verkregen of niet binnen de 7 dagen na de start van de symptomen konden getest worden via een moleculaire test, minimum 14 dagen na de start van de symptomen;
3. ambulante of gehospitaliseerde patiënten in de context van

Wil u ook onze andere
nieuwe brieven lezen, neem
dan een kijkje op
de **labogids**

differentiële diagnose bij een atypische klinische presentatie, minimum 14 dagen na de start van de symptomen;

4. zorgverleners en personeel, werkzaam in ziekenhuizen, klinische laboratoria of collectiviteiten, met een hoge besmettingsgraad (COVID diensten, woonzorgcentra of klinische laboratoria), in het kader van lokaal risicomanagement.

Voor deze laatste categorie (zorgverleners en personeel) wordt een apart circuit van staalafname en staalaanvraag uitgewerkt de komende dagen. Hierover zullen in een volgende nieuwsbrief verdere details meegedeeld worden.

Voor meer inlichtingen of vragen in dit verband, aarzel niet ons te contacteren.

Met vriendelijke groeten,
Herman Goossens
Hilde Jansens
Veerle Matheussen