# Indications pour lesquelles vous effectuez des tests NGS/RNASeq

Votre institution: Cliquez ou tapez ici pour saisir le texte.

Cochez les indications (des annexes 1 et/ou 2 de la convention) pour lesquelles vous envisagez effectivement de réaliser des tests NGS.

Ces indications doivent entrer dans le champ d'application de votre accréditation.

Seules les indications cochées peuvent être attestées.

Si le « Service Qualité des Laboratoires » de Sciensano lance une évaluation externe de la qualité des NGS pour une indication que vous avez cochée sur cette liste, vous êtes tenu d'y participer.

## Tumeurs solides

535010-535021 NGS pour un carcinome colorectal métastatique

535032-535043 NGS pour un carcinome pulmonaire non squameux

535054-535065 NGS pour un carcinome pulmonaire squameux

535076-535080 NGS pour un carcinome pulmonaire avec progression endéans un an

535091-535102 RNASeq pour un carcinome pulmonaire sans mutation driver ou d’un patient n’ayant jamais/peu fumé

535113-535124 NGS pour un cancer des tissus mous, suspicion de GIST

535135-535146 NGS pour un mélanome avec métastases à distance ou métastasé aux nodules lymphoïdes stade III

535150-535161 HRD pour un carcinome ovarien épithélial de haut grade non mucineux, un carcinome des trompes de Fallope ou un carcinome péritonéal primaire

535172-535183 NGS pour un médulloblastome/autres tumeurs embryonnaires du système nerveux central

535194-535205 NGS pour un gliome diffus, un gliome circonscrit ou un épendymome

535216-535220 RNA-seq pour un gliome diffus, un gliome circonscrit ou un épendymome

535231-535242 NGS pour carcinome du sein métastatique

535253-535264 NGS pour un carcinome thyroïdien non médullaire

535275-535286 NGS pour un carcinome thyroïdien médullaire

535290-535301 RNA-seq pour un carcinome thyroïdien non-médullaire sans mutation driver

535312-535323 NGS pour un carcinome du pancréas

535334-535345 NGS pour un adénocarcinome pancréatique avancé (code sous embargo)

535356-535360 NGS pour un carcinome métastatique de la prostate, résistant à la castration

535371-535382 NGS pour un diagnostic de tumeurs spécifiques des tissus mous

535393-535404 RNA-seq pour un sarcome

535415-535426 NGS pour un carcinome de l'endomètre

535430-535441 NGS pour une prolifération mélanocytaire atypique (MELTUMP, IAMPUS, STUMP,…)

535452-535463 RNA-seq pour une prolifération mélanocytaire atypique (MELTUMP, IAMPUS, STUMP, ….)

535474-535485 NGS pour un mélanome uvéal

535496-535500 NGS pour un carcinome de la glande salivaire

535511-535522 RNA-seq pour un carcinome de la glande salivaire

535533-535544 NGS pour un carcinome rénal défini moléculairement

535555-535566 RNA-seq pour un carcinome rénal défini moléculairement

## Indications en hémato-oncologie

535570-535581 NGS pour une leucémie aiguë myéloblastique au diagnostic

535592-535603 NGS pour une leucémie myéloblastique aiguë en cas de rechute endéans un an

535614-535625 RNAseq pour une leucémie myéloblastique aiguë

535636-535640 NGS pour une néoplasie myélodysplasique avec une augmentation des blastes 2 (SMD-IB2)

535651-535662 NGS pour une néoplasie myélodysplasique, à l’exclusion de SMD-IB2

535673-535684 NGS pour une myélofibrose primaire (préfibrotique)

535695-535706 NGS pour une néoplasie myélodysplasique/myéloprolifératif

535710-535721 NGS pour une leucémie chronique à neutrophiles

535732-535743 NGS pour une thrombocytémie essentielle

535754-535765 NGS pour une leucémie chronique à éosinophiles

535776-535780 NGS pour une mastocytose systémique

535791-535802 NGS pour une leucémie lymphoïde chronique

535813-535824 NGS pour une leucémie myélomonocytaire juvénile

535835-535846 NGS pour une leucémie/lymphome lymphoblastique-T (LLA-T/LBL-T)

535850-535861 RNAseq pour une leucémie/lymphome lymphoblastique (LLA/LBL)

535872-535883 RNAseq pour une néoplasie myéloblastique/lymphoïde avec éosinophilie et fusion de gène de tyrosine kinase

535894-535905 NGS pour un lymphome du manteau

535916-535920 NGS pour une leucémie-T à grands lymphocytes granuleux (T-LGL)

535931-535942 NGS pour un lymphome lymphoplasmocytaire/une macroglobulinémie de Waldenström

535953-535964 NGS pour un lymphome T-helper folliculaire

535975-535986 Dépistage d'anomalies acquises chromosomiques ou génétiques (à l'exception du réarrangement des gènes des l'immunoglobulines ou des gènes du récepteur des cellules T), au moyen d’une méthode de biologie moléculaire

535990-536001 Dépistage d'anomalies acquises chromosomiques ou génétiques (à l'exclusion de réarrangement des gènes des immunoglobulines ou des gènes du récepteur des cellules T), au moyen d’une méthode de biologie moléculaire

536012-536023 Dépistage d'une mutation acquise du KIT D816V au moyen d’une méthode de biologie moléculaire en phase d'investigation diagnostique d'une mastocytose systémique