

# Répertoire des activités 2024

## Période d'inscriptions générales pour nos programmes de 2024 est maintenant terminée

### IMPORTANT :

Tout envoi de matériel de la part du LSPQ vers l'une de vos installations nécessite une entente de transfert de matériel (ETM) valide. Vos directeurs de grappe, ou vos équipes qualité d'entreprise, ont été invités à soumettre l'ETM de vos installations respectives pour l'an prochain. Veuillez vous assurer que vos ententes soient valides pour 2024. [Liste des installations](#)

Tout envoi de microorganismes pathogènes nécessite la confirmation au préalable que l'installation receveur possède un permis de l'ASPC valide. La note **Permis ASPC requis** est ajoutée à la section **Matrices** des sous-programmes touchés. N'oubliez pas de vérifier la validité de votre permis si vous désirez participer à l'un d'eux. [Liste des installations](#)

### Génétique et Maladies héréditaires :

**Les inscriptions sont terminées pour les activités offertes dans cette discipline.**

Veuillez consulter la [Liste des sous-programmes commandés](#) afin d'y réviser les activités commandées pour votre installation.

### Banque de sang et hématologie :

**Les inscriptions sont terminées pour les programmes RIQAS Coagulation.** Veuillez consulter la [Liste des sous-programmes commandés](#) afin d'y réviser l'activité commandée pour votre installation.

Vue l'intérêt marqué du réseau pour la programmation annoncée en Banque de sang, les modalités d'inscriptions et la liste des activités offertes pour cette sous-discipline ont été revues.

## Modalités d'inscriptions Banque de sang 2024

### Programmation 2024-2027 :

**Microbiologie et Pathologie / cancérologie.**

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>CARDIAC(ARR)-24</b> <b>Génétique cardiaque (arythmie)</b> EMQN	A	2024-01-01	Précision du génotypage - CARDIAC(ARR) Qualité de l'interprétation clinique - CARDIAC(ARR) Précision clérical rapport - CARDIAC(ARR)	55067 - Panel virtuel de gènes associés aux arythmies héréditaires (cardiogénétique) (interprétation seulement) 55039 - Séquençage ciblé de gènes associés aux cardiomyopathies/arythmies/aortopathies héréditaires (cardiogénétique) (core panel) (SNG) (technique seulement)
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>CARDIAC(HCM)-24</b> <b>Génétique cardiaque (Cardiomyopathie hypertrophique)</b> EMQN	A	2024-01-01	Précision du génotypage - CARDIAC(HCM) Qualité de l'interprétation clinique - CARDIAC(HCM) Précision clérical rapport - CARDIAC(HCM)	55039 - Séquençage ciblé de gènes associés aux cardiomyopathies/arythmies/aortopathies héréditaires (cardiogénétique) (core panel) (SNG) (technique seulement) 55042 - Panel virtuel de gènes associés aux cardiomyopathies (cardiogénétique) (interprétation seulement)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>AZF-24 Microdélétion du chromosome Y</b> EMQN	A	2024-01-01	Précision du génotypage - AZF Qualité de l'interprétation clinique - AZF Précision cléricale rapport - AZF	55228 - Infertilité mâle microdélétion du chromosome Y
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire 02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>LYNCH-24 Cancer héréditaire colorectal sans polypose (Syndrome de Lynch)</b> EMQN	A	2024-01-01	Précision du génotypage - LYNCH Qualité de l'interprétation clinique - LYNCH Précision cléricale rapport - LYNCH	55165 - Cancer colorectal héréditaire - Panel de gènes (SNG) 65222 - Panel multi-gène à but diagnostique, pronostique ou prédictif pour cancer colorectal (SNG) (Focus Panel) 55146 - Cancer du côlon; MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, EPCAM; (MLPA, analyse de délétion et duplication) 55148 - Cancer du côlon; MLH1, MSH2, MSH6, PMS2; (séquençage, mutation individuelle) 55152 - Cancer du côlon; MLH1, MSH2, MSH6; recherche d'une mutation, (TPT) 55154 - Cancer du côlon; MLH1; régions codantes complètes (séquençage) 55160 - Cancer du côlon; MSH6; régions codantes complètes (séquençage) 55162 - Cancer du côlon; MSH6; recherche de mutation, (TPT)
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire 02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>HBOC(PANEL)-24 Cancer héréditaire du sein et de l'ovaire (Panel)</b> EMQN	A	2024-01-01	Précision du génotypage - HBOC(PANEL) Qualité de l'interprétation clinique - HBOC(PANEL) Précision cléricale rapport - HBOC(PANEL)	55171 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire, héréditaire; BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations (SNG) 55167 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire; PALB2 ; détection de l'allèle Q775X (séquençage) 65232 - Panel multi-gène à but diagnostique, pronostique ou prédictif pour cancer du sein (SNG) (Focus Panel) 55376 - Panel virtuel ciblé de gènes associés au cancer du sein analysés à partir des données du panel des cancers héréditaires (interprétation seulement)
Hématologie - Banque de sang	05.5 Hématologie hémostase	<b>RQ9135/a-24 RIQAS Coagulation - 5 paramètres + D-dimères</b> Randox (ESBE)	1 à 12	2024-01-01	aPTT (ratio) aPTT (sec) Temps de prothrombine (INR) Temps de prothrombine (activité) Temps de prothrombine (ratio) Temps de prothrombine (sec) Fibrinogène (g/l) D-dimère (Pilote) Temps de thrombine (sec) Antithrombine III (activité)	20241 - Temps de céphaline activé ou temps de céphaline + activateur (TCA) 20243 - Temps de prothrombine (temps de Quick) (INR) incluant fibrinogène dérivé. 20248 - Temps de thrombine (TT) 20014 - Antithrombine (activité) 20062 - D-Dimère (automatisé) 20102 - Fibrinogène (activité)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Hématologie - Banque de sang	05.5 Hématologie hémostase	<b>RQ9135/b-24 RIQAS Coagulation - 16 paramètres + D-dimères</b> Randox (ESBE)	1 - 12	2024-01-01	aPTT (ratio) aPTT (sec) Temps de prothrombine (INR) Temps de prothrombine (activité) Temps de prothrombine (ratio) Temps de prothrombine (sec) Fibrinogène (g/l) D-dimère (Pilote) Temps de thrombine (sec) Antithrombine III (activité) Facteur II (activité) Facteur V (activité) Facteur VII (activité) Facteur VIII (activité) Facteur IX (activité) Facteur X (activité) Facteur XI (activité) Facteur XII (activité) Plasminogène (activité) Protéine C (activité) Protéine S (activité)	20241 - Temps de céphaline activé ou temps de céphaline + activateur (TCA) 20243 - Temps de prothrombine (temps de Quick) (INR) incluant fibrinogène dérivé. 20248 - Temps de thrombine (TT) 20080 - Facteur de coagulation (II, V, VII, VIII, IX, X, XI et XII) (activité) 20196 - Protéine C (activité) 20198 - Protéine S (activité) 20014 - Antithrombine (activité) 20062 - D-Dimère (automatisé) 20102 - Fibrinogène (activité) 20191 - Plasminogène (activité)
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>FH-24 Hypercholestérolémie familiale</b> EMQN	A	2024-01-01	Précision du génotypage - FH Qualité de l'interprétation clinique - FH Précision cléricale rapport - FH	55111 - Hypercholestérolémie familiale (HF); LDLR; (recherche de larges variations génétiques par MLPA) 55008 - Hypercholestérolémie familiale (gène récept. LDL) (del 5-15 Kb) (TAAN) 55010 - Hypercholestérolémie familiale (HF), gène R-LDL Panel 1 (del 5, del 15 kb, Trp66Gly, Cys646Tyr) (TAAN) 55012 - Hypercholestérolémie familiale (HF), gène R-LDL Panel 2 (Glu207Lys, Cys152Trp, Arg329Xaa, Cys347Arg, Tyr468Xaa, Tyr354Cys, 681ins7) (TAAN) 55018 - Hypercholestérolémie familiale (HF), gène R-LDL (TAAN, mutation unique) 55041 - Séquençage ciblé de gènes associés à l'hypercholestérolémie familiale, hyperchylomicronémie familiale, hyperalphalipoprotéïnémie familiale et sitostérolémie (dyslipidémies familiales) (SNG) 55043 - Panel virtuel de gènes à partir de données SNG déjà existantes pour l'hypercholestérolémie familiale, hyperchylomicronémie familiale, hyperalphalipoprotéïnémie familiale et sitostérolémie (dyslipidémies familiales)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>POLYPOSIS-24 Syndromes de polypose (FAP, MAP)</b> EMQN	A	2024-01-01	Précision du génotypage - POLYPOSIS Qualité de l'interprétation clinique - POLYPOSIS Précision cléricale rapport - POLYPOSIS	55388 - Panel virtuel ciblé de gènes associés aux polyposes colorectales analysés à partir des données du panel des cancers héréditaires (interprétation seulement) (excluant le syndrome de Lynch) 55280 - Polypose intestinale multiple; MUTYH (REB), panel de mutations 55274 - Polypose adénomateuse colique; APC; (MLPA) recherche de duplication / délétion. 55276 - Polypose adénomateuse colique; APC, exon 15 (TPT)
Pathologie et cancérologie	08.3 Pathologie cytologie	<b>PEEQPC-01-24 Cytopathologie</b> LSPQ	A	2024-01-10	Interprétation de lames gynécologiques Interprétation de lames non-gynécologiques	60470 - Frottis cervicaux-vaginaux (incluant milieu liquide) (lecture seulement) 60472 - Frottis non-gynécologique ou cytocentrifugation (incluant milieu liquide) (lecture seulement)
Pathologie et cancérologie	08.3 Pathologie cytologie	<b>PEEQPC-01-24 Cytopathologie</b> LSPQ	B	2024-01-10	Interprétation de lames gynécologiques Interprétation de lames non-gynécologiques	60470 - Frottis cervicaux-vaginaux (incluant milieu liquide) (lecture seulement) 60472 - Frottis non-gynécologique ou cytocentrifugation (incluant milieu liquide) (lecture seulement)
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>CYH 2024 HER2 FISH: CYH</b> CAP	A	2024-02-05	FISH HER2 Interp - CYH FISH HER2 Interprétation	65008 - Cancer du sein et de l'estomac, détection (ERBB2 ou HER2/neu) (FISH) (par marqueur, incluant le décompte)
Microbiologie	07.5 Microbiologie parasitologie	<b>PEEQM-09-24 Parasitologie sanguine</b> LSPQ	A	2024-02-05	Détection de parasites sanguins Identification de parasites sanguins Taux de parasitémie Décision d'effectuer une déclaration MADO	41121 - Malaria (frottis + goutte épaisse) (préparation et coloration) 41122 - Malaria (lecture et identification, incluant % parasitémie) 41150 - Parasites dans le sang, tissus et liquides biologiques (détection) (sauf malaria, Trichomonas)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>EXM-24 Compatibilité électronique - Manuelle</b> CAP	A	2024-02-05	Compatibilité électronique - Manuelle	10511 - Émission produit sanguin labile ou stable (incluant compatibilité électronique), de tissu ou de lait maternel
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>ISH 2024 Hybridation in situ - ISH</b> CAP	A	2024-02-05	Kappa/Lambda (ISH interprétation) EBV - Résultat HPV - Résultat	65160 - Recherche des chaînes légères Kappa, Lambda ou du virus EBV par hybridation in situ chromogénique (CISH)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>J-24 Médecine Transfusionnelle - Manuelle</b> CAP	A	2024-02-05	Groupe ABO - Manuel Groupe RhD - Manuel Identification d'anticorps - Manuelle Recherche d'anticorps - Manuelle Test de compatibilité - Manuel	10007 - Anticorps irréguliers (identification manuelle) 10024 - Compatibilité (manuelle ou automatisée) 10086 - Groupe sanguin ABO-Rh (manuel) 10150 - Anticorps irréguliers (recherche manuelle) 10730 - Confirmation du groupe sanguin (culots globulaire)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Microbiologie	07.1 Microbiologie bactériologie	<b>PEEQM-24-24 Bactériologie - Lait maternel</b> LSPQ	A (Lait maternel non pasteurisé)	2024-02-07	Identification - lait maternel non pasteurisé Dénombrement bactérien - lait maternel non pasteurisé	Identification bactérienne - lait maternel non pasteurisé - HQ001 Dénombrement bactérien - lait maternel non pasteurisé - HQ002
Pathologie et cancérologie	08.1 Pathologie clinique	<b>PEEQPC-02-24 Colorations histochimiques</b> LSPQ	A	2024-02-13	HE Hématoxyline et phloxine HES HPS	60050 - Coloration spéciale 60200 - Coloration de routine, tissu paraffiné
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>DAT-24 Test direct à l'antiglobuline (Coombs direct) - Manuel</b> CAP	A	2024-02-19	Test direct à l'antiglobuline - Manuel	10032 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en tube) (manuelle) 10034 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en gel) (manuelle)
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>NGS-24 Séquençage de nouvelle génération (SNG/NGS) - Désordres constitutionnels (CAP)</b> CAP	A	2024-02-26	Sensibilité du génotypage - NGS Spécificité du génotypage - NGS	NGS01 - Évaluation d'un principe analytique - Tous les paramètres basés sur le séquençage de nouvelle génération
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>PEEQMH-01-24 Maladies héréditaires récessives liées à un effet fondateur au Québec</b> LSPQ	A	2024-03-11	NM_133647.1 (SLC12A6): c.2436+1del NM_014363.6 (SACS): c.7504C>T; p.(Arg2502*) NM_133259.4 (LRPPRC): c.1061C>T; p.Ala354Val NM_000137.4 (FAH): c.1062+5G>A NM_014363.6 (SACS): c.8844del; p.(Ile2949Phefs*4)	55312 - Offre populationnelle - Quatre maladies récessives du Saguenay-Lac-Saint-Jean; (ALC-SLSJ); TH1; NSM /ACC; ARSACS) (TAAN) - recherche de mutations individuelles sur prélèvement de cellules buccales 55313 - Quatre maladies récessives du Saguenay-Lac-Saint-Jean; (SACS 6594ΔT, SACS 5254C>T, LRPPRC C1061T, SLC12A6 2436ΔG, FAH IVS12+5G>A; (TAAN) recherche de mutations sur prélèvement sanguin ou liquide biologique) 55314 - Quatre maladies récessives du Saguenay-Lac-Saint-Jean; (ALC-SLSJ); TH1; NSM /ACC; ARSACS) (TAAN) - recherche de mutations individuelles sur prélèvement sanguin ou liquide biologique 55311 - Offre populationnelle - Quatre maladies récessives du Saguenay-Lac-Saint-Jean; (SACS 6594ΔT, SACS 5254C>T, LRPPRC C1061T, SLC12A6 2436ΔG, FAH IVS12+5G>A; (TAAN) recherche de mutations sur prélèvement de cellules buccales

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire 02.2 Diagnostic moléculaire hématologie	<b>MGL1-24 Génétique moléculaire - série 1 (CAP/ACMG)</b> CAP	A	2024-03-11	Factor V Leiden (FVL, F5 gene) - Génotypage Factor V Leiden (FVL, F5 gene) - Interprétation Fragile X Syndrome (FX, FMR1 gene) - Génotypage Fragile X Syndrome (FX, FMR1 gene) - Interprétation Hemochromatosis (HFE gene) - Génotypage Hemochromatosis (HFE gene) - Interprétation Méthylentetrahydrofolate reductase (MTHFR gene) c.665C>T - Génotypage Méthylentetrahydrofolate reductase (MTHFR gene) c.665C>T et c.1286A>C - Interprétation Méthylentetrahydrofolate reductase (MTHFR gene) c.1286A>C - Génotypage Plasminogen activator inhibitor 1 (PAI-1, SERPINE1 gene) - Génotypage Plasminogen activator inhibitor 1 (PAI-1, SERPINE1 gene) - Interprétation Prader Willi/Angelman syndrome - Allèle maternelle génotypage Prader Willi/Angelman syndrome - Allèle paternelle génotypage Prader Willi/Angelman syndrome - Interprétation Prothrombin (P, F2 gene) - Génotypage Prothrombin (P, F2 gene) - Interprétation	55224 - Hémochromatose héréditaire type I; HFE (TAAN) 55294 - Syndrome de l'X fragile; FMR1 (expansion de trinuécléotides) 55298 - Syndrome de Prader-Willi, syndrome d'Angelman; (MS-TAAN, profil de méthylation). 25021 - Facteur V Leiden (TAAN) 25040 - Mutation c.20210G>A de la prothrombine (TAAN) 25054 - Angioedème (détection de 5 variations génétiques : APP g.2953-3127del et c.-2399> A, ACE I/D, PAI-1 c.-817dupG, FXII c.1032c>A et c.1032C>G) (TAAN)
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>BRAF 2024 Tumeur solide : BRAF</b> CAP	A	2024-03-18	BRAF	65002 - Cancers; BRAF, détection de la mutation Val600Glu (TAAN)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>RBCAT-24 Phénotype (antigène) érythrocytaire - Manuel</b> CAP	A	2024-03-18	Phénotype (antigène) érythrocytaire - Manuel	10136 - Phénotype érythrocytaire commun (patient ou produit / par antigène / excluant ABO, D / incluant contrôles) (manuel) 10137 - Phénotype érythrocytaire rare (patient ou produit / par antigène / incluant contrôles) (manuel)
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>CYJ 2024 Tumeur cérébrale et gliome (FISH): CYJ</b> CAP	A	2024-03-18	FISH Interp-Gliome	65022 - Co délétion - chromosome 1p et 19q (FISH)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Pathologie et cancérologie	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CYK 2024 Tumeurs solides (FISH): CYK</b> CAP	A	2024-03-18	FISH Interp-Tumeurs solides	50729 - FISH sur tissu paraffiné 50719 - FISH sur noyau interphasique anomalie chromosomique de structure pour détection de réarrangement en oncologie 50720 - FISH en interphase pour anomalie de nombre 50722 - FISH sur métaphase
Pathologie et cancérologie	08.1 Pathologie clinique	<b>HER2 2024 HER2 Immunohistochimie : HER2</b> CAP	A	2024-03-18	HER2 IHC Interp	60570 - Marqueurs tumoraux spécifiques (HER 2/neu) (immunohistochimie) (par marqueur, incluant le décompte).
Microbiologie	02.3 Diagnostic moléculaire infectiologie	<b>PEEQM-04-24 Bactériologie - TAAN carbapénémases</b> LSPQ	A	2024-03-18	KPC NDM OXA-48 IMI/NMC SME IMP VIM GES	40018 - Carbapénémase (TAAN) (trousse non homologuée) 45017 - Carbapénémase (TAAN) (trousse homologuée)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>RETD432-24 Réticulocytes (Sysmex, Mindray)</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Numération érythrocytaire Décompte de réticulocytes Réticulocytes % Fraction de réticulocytes immatures (IRF) Hémoglobine réticulocytaire (RET-He)	20470 - Réticulocytes (automatisé)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>RETC432-24 Réticulocytes (Beckman Coulter)</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Numération érythrocytaire Décompte de réticulocytes Réticulocytes % Fraction de réticulocytes immatures (IRF)	20470 - Réticulocytes (automatisé)
Pathologie et cancérologie	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CYL 2024 Tissus de lymphome (FISH): CYL</b> CAP	A	2024-03-20	FISH Interp - Lymphome	50729 - FISH sur tissu paraffiné 50719 - FISH sur noyau interphasique anomalie chromosomique de structure pour détection de réarrangement en oncologie 50720 - FISH en interphase pour anomalie de nombre 50722 - FISH sur métaphase
Pathologie et cancérologie	08.3 Pathologie cytologie 08.1 Pathologie clinique	<b>PEEQPC-04-24 Cytopathologie - Technique</b> LSPQ	A	2024-03-20	Papanicolaou Coloration routine (bloc cellulaire)	60471 - Frottis non-gynécologique ou cyto-centrifugation (préparation et coloration) 60200 - Coloration de routine, tissu paraffiné 60442 - Cytologie non gynécologique en milieu liquide (préparation)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>BFLM432-24 Différentiel des fluides corporels</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Neutrophiles Lymphocytes Mononucléaires ( Cellules mésothéliales, cellules de la muqueuse synoviale, macrophages et monocytes) Identification de cellules	20321 - Cytologie des liquides avec cytospin

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>BFLD432-24 Fluides Corporels - Manuelle</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Numération des globules blancs - Liquides biologiques Numération érythrocytaire - Liquides biologiques	20320 - Cytologie des liquides (manuelle)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>CTME435-24 Médecine Transfusionnelle Complète - Automatisée et/ou manuelle</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Groupe ABO Groupe RhD Phénotype Rh Recherche d'anticorps Test de Compatibilité - Centrifugation immédiate Test de compatibilité-AHG Identification d'anticorps Phénotype (antigène) érythrocytaire donneur	10085 - Groupe sanguin ABO-Rh (automatisé) 10086 - Groupe sanguin ABO-Rh (manuel) 10730 - Confirmation du groupe sanguin (culots globulaire) 10024 - Compatibilité (manuelle ou automatisée) 10136 - Phénotype érythrocytaire commun (patient ou produit / par antigène / excluant ABO, D / incluant contrôles) (manuel) 10007 - Anticorps irréguliers (identification manuelle) 10153 - Anticorps irréguliers (recherche automatisée) 10150 - Anticorps irréguliers (recherche manuelle) 10111 - Anticorps irréguliers (identification automatisée) 10137 - Phénotype érythrocytaire rare (patient ou produit / par antigène / incluant contrôles) (manuel) 10134 - Phénotype érythrocytaire commun ou rare (patient ou du produit / par antigène / incluant contrôles) (automatisé)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>HEFA435-24 Hématologie - Différentiel de 5-Partie (Beckman Coulter)</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Hémoglobine Basophiles % Éosinophiles % Hématocrite Lymphocytes % Concentration corpusculaire moyenne de l'hémoglobine Teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine Volume globulaire moyen Volume plaquettaire moyen Monocytes % Neutrophiles % Numération plaquettaire Indice de distribution plaquettaire Numération érythrocytaire Indice de distribution érythrocytaire Numération des globules blancs Numération neutrophiles Numération lymphocytes Numération monocytes Numération basophiles Numération éosinophiles	20361 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. automatisée 20364 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. micro-méthode (automatisé)



Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>ERSR432-24 Vitesse de sédimentation des hématies</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Vitesse de sédimentation des hématies (VSH)	20490 - Sédimentation manuelle 20381 - Sédimentation automatisée
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>HEFG435-24 Hématologie - Différentiel de 5-Partie (Sysmex)</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Indice de distribution érythrocytaire Volume plaquettaire moyen Numération plaquettaire Indice de distribution plaquettaire Basophiles % Teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine Monocytes % Hémoglobine Éosinophiles % Concentration corpusculaire moyenne de l'hémoglobine Numération des globules blancs Hématocrite Lymphocytes % Neutrophiles % Numération érythrocytaire Numération granulocytes immatures	20361 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. automatisée 20364 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. micro-méthode (automatisé)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>HEMD434-24 Formule et morphologie du sang périphérique</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Morphologie des globules Identification de cellules Estimation des plaquettes Neutrophiles Lymphocytes Monocytes Éosinophiles Basophiles Blastes (pour calcul statistique) Précurseurs myéloïdes (pour calcul statistique) Globules rouges nucléés (/ 100 leucocytes)(pour calcul statistique) Autres leucocytes (pour calcul statistique)	20362 - Formule différentielle (manuelle) (incluant coloration) 20363 - Évaluation globules rouges et plaquettes (frottis d'orientation) (incluant coloration)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>BFLA432-24 Fluides Corporels - Automatisée</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Numération érythrocytaire - Liquides biologiques Numération des globules blancs - Liquides biologiques	20320 - Cytologie des liquides (manuelle)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>DATG432-24 Test direct à l'antiglobuline (Coombs direct) - Manuel ou automatisé</b> Oneworld Accuracy	A	2024-03-20	Test direct à l'antiglobuline	10028 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (automatisée) 10034 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en gel) (manuelle) 10032 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en tube) (manuelle)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CY-24 Cytogénétique</b> CAP	A	2024-03-25	Identification anomalies chromosomiques - caryotype Nomenclature - caryotype	50649 - Caryotype villosités chorales sur technique directe 50715 - Caryotype villosités chorales après culture 50710 - Caryotype (liquide amniotique) 50711 - Caryotype (sang) 50712 - Caryotype (tissus) 50713 - Caryotype pour hémopathies (moelle et sang) 50714 - Caryotype pour tumeur solide
Microbiologie	07.2 Microbiologie immunosérologie	<b>PEEQM-13-24 Sérologie/Virologie - Hépatites virales</b> LSPQ	A	2024-03-25	Anti-VHA IgM Anti-VHA IgG (ou totaux) AgHBs Anti-HBs Anti-HBc IgM Anti-HBc IgG (ou totaux) Anti-VHC Décision d'effectuer une déclaration MADO	20670 - Hépatite A (VHA) IgM spécifique 20671 - Hépatite A (VHA) IgG ou Ac totaux 20672 - Hépatite B (anticorps antigène de surface) (anti-HBs) IgG ou Ac totaux 20673 - Hépatite B (anti-HBc) IgG ou Ac totaux 20674 - Hépatite B (anti-HBc) IgM spécifique 20676 - Hépatite B (antigène de surface) (HbsAg) 20678 - Hépatite C (anti-VHC) IgG ou Ac totaux
Génétique et Maladies héréditaires	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CYF-24 Hybridation in situ en fluorescence (FISH) - Désordres constitutionnels et hématologiques</b> CAP	A	2024-04-08	Interprétation FISH désordres constitutionnels et hématologiques	50719 - FISH sur noyau interphasique anomalie chromosomique de structure pour détection de réarrangement en oncologie 50720 - FISH en interphase pour anomalie de nombre 50722 - FISH sur métaphase

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Pathologie et cancérologie	08.1 Pathologie clinique	<b>PEEQPC-03-24 Immunohistochimie</b> LSPQ	A	2024-04-09	Antigène Carcino-embryonnaire (CEA) - Préparation Antigène épithélial (Ep-CAM) (Ber-EP4) (MOC-31)- Préparation Antigène épithélial (Ep-CAM) (Ber-EP4) (MOC-31) - Interprétation CD23 - Préparation Cytokératine AE1/AE3 - Préparation Facteur VIII (facteur de von Willebrand) - Préparation PAX 8 - Préparation Protéine MUM1 - Préparation Thyroglobuline - Préparation Antigène Carcino-embryonnaire (CEA) - Interprétation CD23 - Interprétation Cytokératine AE1/AE3 - Interprétation Facteur VIII (facteur de von Willebrand) - Interprétation PAX 8 - Interprétation Protéine MUM1 - Interprétation Thyroglobuline - Interprétation	60151 - Immunohisto/cytochimie (immunohistochimie) (contrôles inclus)
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>2024RRA Dépistage prénatal rapide des aneuploïdies communes</b> GenQA	A	2024-04-15	Précision du génotypage - RRA Qualité de l'interprétation clinique - RRA Précision cléricale rapport - RRA	55204 - Détection rapide des aneuploïdies par QF-PCR (chromosomes 13, 18, 21, X et Y) (TAAN)
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>MHO 2024 Oncologie hématologique moléculaire: MHO</b> CAP	A	2024-04-16	MHO Lymphoïde	65016 - Clonalité lymphocytaire B chaînes légères (TAAN, méthode BIOMED-2) 65018 - Clonalité lymphocytaire B chaînes lourdes (TAAN, méthode BIOMED-2) 65020 - Clonalité lymphocytaire T chaînes B, G et D (TAAN, méthode BIOMED-2) 65132 - Lymphome à cellule du Manteau (BCL-1) (TAAN) 65138 - Lymphome folliculaire, recherche de translocation (BCL-2 de la t(14;18)) (TAAN)
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>SEC1-24 Séquençage conventionnel (Sanger) - Désordres constitutionnels</b> CAP	A	2024-04-22	Précision et interprétation du génotypage - Sanger	SAN01 - Évaluation d'un principe analytique - Tous les paramètres basés sur le séquençage conventionnel de type Sanger

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>NIPT-24 Test génomique prénatal non invasif (TGPNI)</b> CAP	A	2024-04-22	Détection d'aneuploïdies fœtales	55305 - Test génomique prénatal non invasif (TGPNI)
Microbiologie	07.5 Microbiologie parasitologie	<b>PEEQM-08-24 Parasitologie intestinale</b> LSPQ	A	2024-04-29	Identification de parasites intestinaux Décision d'effectuer une déclaration MADDO	41152 - Parasites fécaux (par colorations permanentes sauf coloration iodée et/ou état frais) 41153 - Parasites fécaux (par concentration, état frais et/ou coloration iodée incluant lecture)
Microbiologie	07.1 Microbiologie bactériologie 07.4 Microbiologie mycologie	<b>PEEQM-07-24 Mycologie - Identification et antifongigramme</b> LSPQ	A	2024-05-06	Sensibilité aux antifongiques Identification de levures Détection de levures	40126 - Identification d'un micro-organisme au genre et/ou à l'espèce (cartes d'identification sur automates tels que VITEK®, Phoenix® ou MicroScan®) 41000 - Concentration minimale inhibitrice (CMI) antifongique : diffusion en bandelette sur gélose (ex. : E-TEST ou Liofilchem) 41050 - Levures (culture spécifique) 41070 - Mycologie (examen direct sur spécimen clinique) (incluant état frais, KOH, calcofluor) 41072 - Mycose superficielle (dermatophyte) (incluant levures) 41078 - Identification de levures au genre ou à l'espèce (spectrométrie de masse - MALDI-TOF) 41055 - Concentration minimale inhibitrice (CMI) antifongique : microdilution en bouillon - méthode CLSI ou Sensititre YeastOne (par levure) 41056 - Concentration minimale inhibitrice (CMI) antifongique : diffusion en disque sur gélose (Kirby Bauer) - méthode CLSI 41073 - Concentration minimale inhibitrice (CMI) antifongique : microplaque automatisée (par levure) 41071 - Mycose profonde (incluant levures)
Microbiologie	07.4 Microbiologie mycologie	<b>PEEQM-07-24 Mycologie - Identification et antifongigramme</b> LSPQ	B	2024-05-06	Identification de champignons filamenteux Détection de champignons filamenteux	41070 - Mycologie (examen direct sur spécimen clinique) (incluant état frais, KOH, calcofluor) 41072 - Mycose superficielle (dermatophyte) (incluant levures) 41076 - Champignons filamenteux (identification manuelle) 41077 - Identification de champignons filamenteux au genre ou à l'espèce (spectrométrie de masse - MALDI-TOF) 41071 - Mycose profonde (incluant levures)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>SARC 2024</b> <b>Translocation de sarcome: SARC</b> CAP	A	2024-05-07	Translocation de sarcome	65040 - Fibrosarcome congénital t(12;15) (TAAN) 65130 - Liposarcome myxoïde (FUS-CHOP de la t(12;16), EWSR1-CHOP de la t(12;22)) (TAAN) 65162 - Rhabdomyosarcome alvéolaire t(1;13) t(2;13) (TAAN) 65164 - Sarcome à cellules claires ou histiocytome fibreux angiomatoïde (FUS-ATF1 de la t(12;16), EWSR1- CREB1 de la t(12;22), EWSR1-CREB1 de la t(2;22)) (TAAN) 65168 - Sarcome Ewing EWS/FL1 t(11;22) et EWS/ERG t(21;22) (TAAN) 65172 - Sarcome synovial t(x;18) (TAAN) 65196 - Tumeur desmoplastique à petites cellules EWS/WT1 (TAAN) 65030 - Dermato-Fibrosarcome (COL1A1-PDGFB de la t(17;22) (TAAN sur tissus) 65174 - Sarcome des tissus mous et osseux; analyse des translocations (SNG)
Génétique et Maladies héréditaires	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CYCGH-24 Recherche de micro délétions et duplications génomiques - Anomalies constitutionnelles</b> CAP	A	2024-05-13	Nombre de copies des segments chromosomiques (délétions ou duplications) à l'ensemble du génome	50055 - CGH sur micropuces-Hybridation génomique comparative
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>KRAS 2024 Tumeur solide : KRAS</b> CAP	A	2024-05-13	KRAS	65070 - Cancer du côlon; KRAS, recherche de mutations ciblées (exons 2, 3, 4) (TAAN)
Pathologie et cancérologie	08.1 Pathologie clinique	<b>PM2 2024 ER / PgR (IHC): PM2</b> CAP	A	2024-05-20	ER IHC Interp PgR IHC Interp	60189 - Biomarqueurs immunohistochimiques (à but thérapeutique) (par marqueur, incluant le décompte) 60151 - Immunohisto/cytochimie (immunohistochimie) (contrôles inclus)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie 02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>NGSST 2024 Séquençage nouvelle génération - Tumeur solide NGSST</b> CAP	A	2024-05-28	SNG Tumeur solide (sensibilité) SNG Tumeur solide (spécificité)	65003 - Cancer colorectal, KRAS, NRAS (codon 12, 13, 59, 61,117, 146), BRAF (codon 600) (SNG) 65050 - GIST: CKIT et PDGFRA (12 séquençages) 65122 - Mutations germinales - prédisposition familiale, gènes TP53 (séquençage) 55165 - Cancer colorectal héréditaire - Panel de gènes (SNG) 65220 - Panel multi-gène à but diagnostique, pronostique ou prédictif pour cancer broncho-pulmonaire (SNG) 65005 - Cancer de l'ovaire, BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations sur tumeur solides (SNG) 65007 - Cancer de la prostate, BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations sur tumeur solides (SNG) 65011 - Cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC); EGFR; mutation Thr790Met (exon 20) sur ADN tumoral circulant (biopsie liquide) 65174 - Sarcome des tissus mous et osseux; analyse des translocations (SNG) 55171 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire, héréditaire; BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations (SNG) 65240 - Séquençage transcriptome de la tumeur (cancer pédiatrique) (SNG) 65241 - Séquençage exome de la tumeur (cancer pédiatrique) (SNG)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>EXM-24 Compatibilité électronique - Manuelle</b> CAP	B	2024-06-03	Compatibilité électronique - Manuelle	10511 - Émission produit sanguin labile ou stable (incluant compatibilité électronique), de tissu ou de lait maternel
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>J-24 Médecine Transfusionnelle - Manuelle</b> CAP	B	2024-06-03	Groupe ABO - Manuel Groupe RhD - Manuel Identification d'anticorps - Manuelle Recherche d'anticorps - Manuelle Test de compatibilité - Manuel	10007 - Anticorps irréguliers (identification manuelle) 10024 - Compatibilité (manuelle ou automatisée) 10086 - Groupe sanguin ABO-Rh (manuel) 10150 - Anticorps irréguliers (recherche manuelle) 10730 - Confirmation du groupe sanguin (culots globulaire)
Microbiologie	07.1 Microbiologie bactériologie	<b>PEEQM-24-24 Bactériologie - Lait maternel</b> LSPQ	B (Lait maternel pasteurisé)	2024-06-05	Dénombrement bactérien - lait maternel pasteurisé	Dénombrement bactérien - lait maternel pasteurisé - HQ003

<b>Discipline PEEQ</b>	<b>Sous-discipline</b>	<b>Sous-programme Fournisseur</b>	<b>Campagne</b>	<b>Date d'ouverture</b>	<b>Analytes évalués</b>	<b>Paramètres analytiques potentiellement couverts</b>
Pathologie et cancérologie	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>MGL3 2024 Série de génétique moléculaire: MGL3</b> CAP	A	2024-06-10	BRCA1/2 Allèles 1 et 2 Connexine 26 génotypage MEN2 Interprétation BRCA 1/2 Interprétation Connexine 26 Interprétation Multi. Endo. Neoplasie Type 2 - Interprétation	55166 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire; BRCA1, BRCA2; mutations juives Ashkénazes (TAAN) 55172 - Néoplasie endocrinienne multiple type II (MEN II); RET; (7 exons) (séquençage) 55288 - Surdité non syndromique; GJB2, Connexine 26; (séquençage, régions codantes complètes) 55168 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire; BRCA1, BRCA2; (mutation individuelle) 55171 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire, héréditaire; BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations (SNG) 65005 - Cancer de l'ovaire, BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations sur tumeur solides (SNG) 65007 - Cancer de la prostate, BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations sur tumeur solides (SNG)
Pathologie et cancérologie	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire 02.5 Diagnostic moléculaire oncologie 02.1 Diagnostic moléculaire divers	<b>MSI 2024 Instabilité des microsatellites: MSI</b> CAP	A	2024-06-10	MLH1 MSI résultats	55156 - Cancer du côlon; MLH1; méthylation du promoteur (TAAN ) 65004 - Cancer du côlon; (instabilité des microsatellites, consensus 5 marqueurs) 75010 - Technique d'analyse des microsatellites (pour disomie uniparentale)
Génétique et Maladies héréditaires	02.1 Diagnostic moléculaire divers	<b>2024RMCC Test de contamination maternelle et sexe</b> GenQA	A	2024-06-10	Précision de l'analyse/génotypage - RMCC Qualité de l'interprétation clinique - RMCC Précision cléricale rapport - RMCC	75004 - Contamination maternelle (TAAN)
Pathologie et cancérologie	08.1 Pathologie clinique	<b>MMR 2024 Réparation des mésappariements (IHC): MMR</b> CAP	A	2024-06-10	MLH1 MSH2 MSH6 PMS2	60042 - Cancer colorectal; MSI (MSH, MLH1, MSH2, MSH6 et PMS2) (immunohistochimie)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>BFLA432-24 Fluides Corporels - Automatisée</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Numération �rythrocytaire - Liquides biologiques Numération des globules blancs - Liquides biologiques	20320 - Cytologie des liquides (manuelle)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>HEMD434-24 Formule et morphologie du sang périphérique</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Morphologie des globules Identification de cellules Estimation des plaquettes Neutrophiles Lymphocytes Monocytes Éosinophiles Basophiles Blastes (pour calcul statistique) Précurseurs myéloïdes (pour calcul statistique) Globules rouges nucléés (/ 100 leucocytes)(pour calcul statistique)	20362 - Formule différentielle (manuelle) (incluant coloration) 20363 - Évaluation globules rouges et plaquettes (frottis d'orientation) (incluant coloration)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>DATG432-24 Test direct à l'antiglobuline (Coombs direct) - Manuel ou automatisé</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Test direct à l'antiglobuline	10028 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (automatisée) 10034 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en gel) (manuelle) 10032 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en tube) (manuelle)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>HEFA435-24 Hématologie - Différentiel de 5-Partie (Beckman Coulter)</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Hémoglobine Basophiles % Éosinophiles % Hématocrite Lymphocytes % Concentration corpusculaire moyenne de l'hémoglobine Teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine Volume globulaire moyen Volume plaquettaire moyen Monocytes % Neutrophiles % Numération plaquettaire Indice de distribution plaquettaire Numération érythrocytaire Indice de distribution érythrocytaire Numération des globules blancs Numération neutrophiles Numération lymphocytes Numération monocytes Numération basophiles Numération éosinophiles	20361 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. automatisée 20364 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. micro-méthode (automatisé)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>RETD432-24 Réticulocytes (Sysmex, Mindray)</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Numération érythrocytaire Décompte de réticulocytes Réticulocytes % Fraction de réticulocytes immatures (IRF) Hémoglobine réticulocytaire (RET-He)	20470 - Réticulocytes (automatisé)



Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>HEFG435-24 Hématologie - Différentiel de 5-Partie (Sysmex)</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Indice de distribution érythrocytaire Volume plaquettaire moyen Numération plaquettaire Indice de distribution plaquettaire Basophiles % Teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine Monocytes % Hémoglobine Éosinophiles % Concentration corpusculaire moyenne de l'hémoglobine Numération des globules blancs Hématocrite Lymphocytes % Neutrophiles % Numération érythrocytaire Numération granulocytes immatures Volume globulaire moyen nRBC % - Formatif Fraction des plaquettes immatures (IPF) - Formatif Numération neutrophiles Numération lymphocytes Numération basophiles Numération éosinophiles Numération monocytes	20361 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. automatisée 20364 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. micro-méthode (automatisé)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>BFLM432-24 Différentiel des fluides corporels</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Neutrophiles Lymphocytes Mononucléaires ( Cellules mésothéliales, cellules de la muqueuse synoviale, macrophages et monocytes) Identification de cellules	20321 - Cytologie des liquides avec cytopsin
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>ERSR432-24 Vitesse de sédimentation des hématies</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Vitesse de sédimentation des hématies (VSH)	20490 - Sédimentation manuelle 20381 - Sédimentation automatisée
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>RETC432-24 Réticulocytes (Beckman Coulter)</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Numération érythrocytaire Décompte de réticulocytes Réticulocytes % Fraction de réticulocytes immatures (IRF)	20470 - Réticulocytes (automatisé)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>BFLD432-24 Fluides Corporels - Manuelle</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Numération des globules blancs - Liquides biologiques Numération érythrocytaire - Liquides biologiques	20320 - Cytologie des liquides (manuelle)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>CTME435-24 Médecine Transfusionnelle Complète - Automatisée et/ou manuelle</b> Oneworld Accuracy	B	2024-06-12	Groupe ABO Groupe RhD Phénotype Rh Recherche d'anticorps Test de Compatibilité - Centrifugation immédiate Test de compatibilité-AHG Identification d'anticorps Phénotype (antigène) érythrocytaire donneur	10085 - Groupe sanguin ABO-Rh (automatisé) 10086 - Groupe sanguin ABO-Rh (manuel) 10730 - Confirmation du groupe sanguin (culots globulaire) 10024 - Compatibilité (manuelle ou automatisée) 10136 - Phénotype érythrocytaire commun (patient ou produit / par antigène / excluant ABO, D / incluant contrôles) (manuel) 10007 - Anticorps irréguliers (identification manuelle) 10153 - Anticorps irréguliers (recherche automatisée) 10150 - Anticorps irréguliers (recherche manuelle) 10111 - Anticorps irréguliers (identification automatisée) 10137 - Phénotype érythrocytaire rare (patient ou produit / par antigène / incluant contrôles) (manuel) 10134 - Phénotype érythrocytaire commun ou rare (patient ou du produit / par antigène / incluant contrôles) (automatisé)
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>ISH 2024 Hybridation in situ - ISH</b> CAP	B	2024-07-01	Kappa/Lambda (ISH interprétation) EBV - Résultat HPV - Résultat	65160 - Recherche des chaînes légères Kappa, Lambda ou du virus EBV par hybridation in situ chromogénique (CISH)
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>CYH 2024 HER2 FISH: CYH</b> CAP	B	2024-07-01	FISH HER2 Interp - CYH FISH HER2 Interprétation	65008 - Cancer du sein et de l'estomac, détection (ERBB2 ou HER2/neu) (FISH) (par marqueur, incluant le décompte)
Pathologie et cancérologie	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CYK 2024 Tumeurs solides (FISH): CYK</b> CAP	B	2024-07-29	FISH Interp-Tumeurs solides	50729 - FISH sur tissu paraffiné 50719 - FISH sur noyau interphasique anomalie chromosomique de structure pour détection de réarrangement en oncologie 50720 - FISH en interphase pour anomalie de nombre 50722 - FISH sur métaphase
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>CYJ 2024 Tumeur cérébrale et gliome (FISH): CYJ</b> CAP	B	2024-07-29	FISH Interp-Gliome	65022 - Co délétion - chromosome 1p et 19q (FISH)
Pathologie et cancérologie	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CYL 2024 Tissus de lymphome (FISH): CYL</b> CAP	B	2024-07-31	FISH Interp - Lymphome	50729 - FISH sur tissu paraffiné 50719 - FISH sur noyau interphasique anomalie chromosomique de structure pour détection de réarrangement en oncologie 50720 - FISH en interphase pour anomalie de nombre 50722 - FISH sur métaphase

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire 02.2 Diagnostic moléculaire hématologie	<b>MGL1-24 Génétique moléculaire - série 1 (CAP/ACMG)</b> CAP	B	2024-08-05	Factor V Leiden (FVL, F5 gene) - Génotypage Factor V Leiden (FVL, F5 gene) - Interprétation Fragile X Syndrome (FX, FMR1 gene) - Génotypage Fragile X Syndrome (FX, FMR1 gene) - Interprétation Hemochromatosis (HFE gene) - Génotypage Hemochromatosis (HFE gene) - Interprétation Méthylentetrahydrofolate reductase (MTHFR gene) c.665C>T - Génotypage Méthylentetrahydrofolate reductase (MTHFR gene) c.665C>T et c.1286A>C - Interprétation Méthylentetrahydrofolate reductase (MTHFR gene) c.1286A>C - Génotypage Plasminogen activator inhibitor 1 (PAI-1, SERPINE1 gene) - Génotypage Plasminogen activator inhibitor 1 (PAI-1, SERPINE1 gene) - Interprétation Prader Willi/Angelman syndrome - Allèle maternelle génotypage Prader Willi/Angelman syndrome - Allèle paternelle génotypage Prader Willi/Angelman syndrome - Interprétation Prothrombin (P, F2 gene) - Génotypage Prothrombin (P, F2 gene) - Interprétation	55224 - Hémochromatose héréditaire type I; HFE (TAAN) 55294 - Syndrome de l'X fragile; FMR1 (expansion de trinuécléotides) 55298 - Syndrome de Prader-Willi, syndrome d'Angelman; (MS-TAAN, profil de méthylation). 25021 - Facteur V Leiden (TAAN) 25040 - Mutation c.20210G>A de la prothrombine (TAAN) 25054 - Angioedème (détection de 5 variations génétiques : APP g.2953-3127del et c.-2399> A, ACE I/D, PAI-1 c.-817dupG, FXII c.1032c>A et c.1032C>G) (TAAN)
Génétique et Maladies héréditaires	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>2024PGXD Prédiction de la toxicité du fluorouracil (5-FU), gène DPYD</b> GenQA	A	2024-08-19	Précision du génotypage - DPYD Qualité de l'interprétation clinique - DPYD Précision clérical rapport - DPYD	65036 - Dihydropyrimidine déshydrogénase (DPYD), mutations c.1905+1G>A (DPYD*2A), c.2846A>T, c.1679T>G et c.1129-5923C>G (TAAN)
Pathologie et cancérologie	08.1 Pathologie clinique	<b>HER2 2024 HER2 Immunohistochimie : HER2</b> CAP	B	2024-08-19	HER2 IHC Interp	60570 - Marqueurs tumoraux spécifiques (HER 2/neu) (immunohistochimie) (par marqueur, incluant le décompte).
Génétique et Maladies héréditaires	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CYF-24 Hybridation in situ en fluorescence (FISH) - Désordres constitutionnels et hématologiques</b> CAP	B	2024-08-26	Interprétation FISH désordres constitutionnels et hématologiques	50719 - FISH sur noyau interphasique anomalie chromosomique de structure pour détection de réarrangement en oncologie 50720 - FISH en interphase pour anomalie de nombre 50722 - FISH sur métaphase

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>NGS(vGERMLINE)-24 Séquençage de nouvelle génération (SNG/NGS) - Désordres constitutionnels</b> EMQN	A	2024-09-02	Précision du génotypage - NGS	NGS01 - Évaluation d'un principe analytique - Tous les paramètres basés sur le séquençage de nouvelle génération
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>J-24 Médecine Transfusionnelle - Manuelle</b> CAP	C	2024-09-03	Groupe ABO - Manuel Groupe RhD - Manuel Identification d'anticorps - Manuelle Recherche d'anticorps - Manuelle Test de compatibilité - Manuel	10007 - Anticorps irréguliers (identification manuelle) 10024 - Compatibilité (manuelle ou automatisée) 10086 - Groupe sanguin ABO-Rh (manuel) 10150 - Anticorps irréguliers (recherche manuelle) 10730 - Confirmation du groupe sanguin (culots globulaire)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>EXM-24 Compatibilité électronique - Manuelle</b> CAP	C	2024-09-03	Compatibilité électronique - Manuelle	10511 - Émission produit sanguin labile ou stable (incluant compatibilité électronique), de tissu ou de lait maternel
Pathologie et oncologie	08.1 Pathologie clinique	<b>PEEQPC-02-24 Colorations histochimiques</b> LSPQ	B	2024-09-03	Fibres élastiques Gram Huile rouge O Rouge Congo Trichrome de Masson MSB Van Gieson	60050 - Coloration spéciale
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>PEEQMH-01-24 Maladies héréditaires récessives liées à un effet fondateur au Québec</b> LSPQ	B	2024-09-09	NM_133647.1 (SLC12A6): c.2436+1del NM_014363.6 (SACS): c.7504C>T; p.(Arg2502*) NM_133259.4 (LRPPRC): c.1061C>T; p.Ala354Val NM_000137.4 (FAH): c.1062+5G>A NM_014363.6 (SACS): c.8844del; p.(Ile2949Phefs*4)	55312 - Offre populationnelle - Quatre maladies récessives du Saguenay-Lac-Saint-Jean; (ALC-SLS); TH1; NSM /ACC; ARSACS) (TAAN) - recherche de mutations individuelles sur prélèvement de cellules buccales 55313 - Quatre maladies récessives du Saguenay-Lac-Saint-Jean; (SACS 6594ΔT, SACS 5254C>T, LRPPRC C1061T, SLC12A6 2436ΔG, FAH IVS12+5G>A; (TAAN) recherche de mutations sur prélèvement sanguin ou liquide biologique) 55314 - Quatre maladies récessives du Saguenay-Lac-Saint-Jean; (ALC-SLS); TH1; NSM /ACC; ARSACS) (TAAN) - recherche de mutations individuelles sur prélèvement sanguin ou liquide biologique 55311 - Offre populationnelle - Quatre maladies récessives du Saguenay-Lac-Saint-Jean; (SACS 6594ΔT, SACS 5254C>T, LRPPRC C1061T, SLC12A6 2436ΔG, FAH IVS12+5G>A; (TAAN) recherche de mutations sur prélèvement de cellules buccales

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>NGS-24 Séquençage de nouvelle génération (SNG/NGS) - Désordres constitutionnels (CAP)</b> CAP	B	2024-09-09	Sensibilité du génotypage - NGS Spécificité du génotypage - NGS	NGS01 - Évaluation d'un principe analytique - Tous les paramètres basés sur le séquençage de nouvelle génération
Microbiologie	07.1 Microbiologie bactériologie	<b>PEEQM-03-24 Bactériologie - Identification et antibiogramme</b> LSPQ	A	2024-09-16	Décision d'effectuer une déclaration MAD0 Détection bactérienne Sensibilité aux antibiotiques - normatif Identification bactérienne	40046 - Concentration minimale inhibitrice (CMI) (dilution en bouillon) (par bactérie) 40047 - Concentration minimale inhibitrice (CMI) microplaque / carte automatisée (par bactérie) 40048 - Concentration minimale inhibitrice en diffusion (CMI) (bandelette) (par antibiotique et par bactérie) 40051 - Concentration minimale inhibitrice (CMI) (dilution en agar) (steer) (par bactérie) 40125 - Identification d'un micro-organisme au genre et/ou à l'espèce (galeries API) 40126 - Identification d'un micro-organisme au genre et/ou à l'espèce (cartes d'identification sur automates tels que VITEK®, Phoenix® ou MicroScan®) 40130 - Coloration Gram (sur colonie) 40140 - Kirby Bauer (par bactérie) (antibiogramme par diffusion) 40165 - Liquide biologique (autre que LCR) (culture) 40200 - Neisseria gonorrhoeae (culture) (tous sites) 40220 - Oreille ou conduit auditif externe (culture) 40262 - Sécrétions vaginales (état frais, KOH) 40265 - Spécimen respiratoire pour fibrose kystique pancréas (FKP) (culture) (incluant Burkholderia cepacia et Pseudomonas ) 40128 - Ensemble des tests d'orientation préalables à l'identification d'un micro-organisme (par MALDI-TOF) 40124 - Identification d'une bactérie au genre ou à l'espèce (spectrométrie de masse - MALDI-TOF) 40127 - Ensemble des tests d'orientation préalables à l'identification d'un micro-organisme (sur colonie)
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>BRAF 2024 Tumeur solide : BRAF</b> CAP	B	2024-09-23	BRAF	65002 - Cancers; BRAF, détection de la mutation Val600Glu (TAAN)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>RETD432-24 Réticulocytes (Sysmex, Mindray)</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Numération érythrocytaire Décompte de réticulocytes Réticulocytes % Fraction de réticulocytes immatures (IRF) Hémoglobine réticulocytaire (RET-He)	20470 - Réticulocytes (automatisé)

<b>Discipline PEEQ</b>	<b>Sous-discipline</b>	<b>Sous-programme Fournisseur</b>	<b>Campagne</b>	<b>Date d'ouverture</b>	<b>Analytes évalués</b>	<b>Paramètres analytiques potentiellement couverts</b>
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>ERSR432-24 Vitesse de sédimentation des hématies</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Vitesse de sédimentation des hématies (VSH)	20490 - Sédimentation manuelle 20381 - Sédimentation automatisée
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>HEFG435-24 Hématologie - Différentiel de 5-Partie (Sysmex)</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Indice de distribution érythrocytaire Volume plaquettaire moyen Numération plaquettaire Indice de distribution plaquettaire Basophiles % Teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine Monocytes % Hémoglobine Éosinophiles % Concentration corpusculaire moyenne de l'hémoglobine Numération des globules blancs Hématocrite Lymphocytes % Neutrophiles % Numération érythrocytaire Numération granulocytes immatures Volume globulaire moyen nRBC % - Formatif Fraction des plaquettes immatures (IPF) - Formatif Numération neutrophiles Numération lymphocytes Numération basophiles Numération éosinophiles Numération monocytes	20361 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. automatisée 20364 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. micro-méthode (automatisé)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>HEMD434-24 Formule et morphologie du sang périphérique</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Morphologie des globules Identification de cellules Estimation des plaquettes Neutrophiles Lymphocytes Monocytes Éosinophiles Basophiles Blastes (pour calcul statistique) Précurseurs myéloïdes (pour calcul statistique) Globules rouges nucléés (/ 100 leucocytes)(pour calcul statistique)	20362 - Formule différentielle (manuelle) (incluant coloration) 20363 - Évaluation globules rouges et plaquettes (frottis d'orientation) (incluant coloration)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>BFLD432-24 Fluides Corporels - Manuelle</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Numération des globules blancs - Liquides biologiques Numération érythrocytaire - Liquides biologiques	20320 - Cytologie des liquides (manuelle)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>BFLA432-24 Fluides Corporels - Automatisée</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Numération érythrocytaire - Liquides biologiques Numération des globules blancs - Liquides biologiques	20320 - Cytologie des liquides (manuelle)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>RETC432-24 Réticulocytes (Beckman Coulter)</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Numération érythrocytaire Décompte de réticulocytes Réticulocytes % Fraction de réticulocytes immatures (IRF)	20470 - Réticulocytes (automatisé)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>CTME435-24 Médecine Transfusionnelle Complète - Automatisée et/ou manuelle</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Groupe ABO Groupe RhD Phénotype Rh Recherche d'anticorps Test de Compatibilité - Centrifugation immédiate Test de compatibilité-AHG Identification d'anticorps Phénotype (antigène) érythrocytaire donneur	10085 - Groupe sanguin ABO-Rh (automatisé) 10086 - Groupe sanguin ABO-Rh (manuel) 10730 - Confirmation du groupe sanguin (culots globulaire) 10024 - Compatibilité (manuelle ou automatisée) 10136 - Phénotype érythrocytaire commun (patient ou produit / par antigène / excluant ABO, D / incluant contrôles) (manuel) 10007 - Anticorps irréguliers (identification manuelle) 10153 - Anticorps irréguliers (recherche automatisée) 10150 - Anticorps irréguliers (recherche manuelle) 10111 - Anticorps irréguliers (identification automatisée) 10137 - Phénotype érythrocytaire rare (patient ou produit / par antigène / incluant contrôles) (manuel) 10134 - Phénotype érythrocytaire commun ou rare (patient ou du produit / par antigène / incluant contrôles) (automatisé)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>HEFA435-24 Hématologie - Différentiel de 5- Partie (Beckman Coulter)</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Hémoglobine Basophiles % Éosinophiles % Hématocrite Lymphocytes % Concentration corpusculaire moyenne de l'hémoglobine Teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine Volume globulaire moyen Volume plaquettaire moyen Monocytes % Neutrophiles % Numération plaquettaire Indice de distribution plaquettaire Numération érythrocytaire Indice de distribution érythrocytaire Numération des globules blancs Numération neutrophiles Numération lymphocytes Numération monocytes Numération basophiles Numération éosinophiles	20361 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. automatisée 20364 - Formule sanguine complète (FSC) ou Hb-Ht-Plaq. micro-méthode (automatisé)
Hématologie - Banque de sang	05.2 Hématologie cytologie	<b>BFLM432-24 Différentiel des fluides corporels</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Neutrophiles Lymphocytes Mononucléaires ( Cellules mésothéliales, cellules de la muqueuse synoviale, macrophages et monocytes) Identification de cellules	20321 - Cytologie des liquides avec cytospin
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>DATG432-24 Test direct à l'antiglobuline (Coombs direct) - Manuel ou automatisé</b> Oneworld Accuracy	C	2024-09-25	Test direct à l'antiglobuline	10028 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (automatisée) 10034 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en gel) (manuelle) 10032 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en tube) (manuelle)
Microbiologie	07.1 Microbiologie bactériologie	<b>PEEQM-24-24 Bactériologie - Lait maternel</b> LSPQ	C (Lait maternel non pasteurisé)	2024-10-02	Identification - lait maternel non pasteurisé Dénombrement bactérien - lait maternel non pasteurisé	Identification bactérienne - lait maternel non pasteurisé - HQ001 Dénombrement bactérien - lait maternel non pasteurisé - HQ002
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>DAT-24 Test direct à l'antiglobuline (Coombs direct) - Manuel</b> CAP	B	2024-10-07	Test direct à l'antiglobuline - Manuel	10032 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en tube) (manuelle) 10034 - Coombs direct polyspécifique ou monospécifique (technique en gel) (manuelle)



<b>Discipline PEEQ</b>	<b>Sous-discipline</b>	<b>Sous-programme Fournisseur</b>	<b>Campagne</b>	<b>Date d'ouverture</b>	<b>Analytes évalués</b>	<b>Paramètres analytiques potentiellement couverts</b>
Pathologie et cancérologie	08.3 Pathologie cytologie 08.1 Pathologie clinique	<b>PEEQPC-04-24 Cytopathologie - Technique</b> LSPQ	B	2024-10-09	Papanicolaou Coloration routine (bloc cellulaire)	60471 - Frottis non-gynécologique ou cyto centrifugation (préparation et coloration) 60200 - Coloration de routine, tissu paraffiné 60442 - Cytologie non gynécologique en milieu liquide (préparation)
Pathologie et cancérologie	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire 02.5 Diagnostic moléculaire oncologie 02.1 Diagnostic moléculaire divers	<b>MSI 2024 Instabilité des microsatellites: MSI</b> CAP	B	2024-10-14	MLH1 MSI résultats	55156 - Cancer du côlon; MLH1; méthylation du promoteur (TAAN ) 65004 - Cancer du côlon; (instabilité des microsatellites, consensus 5 marqueurs) 75010 - Technique d'analyse des microsatellites (pour disomie uniparentale)
Génétique et Maladies héréditaires	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CYCGH-24 Recherche de micro délétions et duplications génomiques - Anomalies constitutionnelles</b> CAP	B	2024-10-14	Nombre de copies des segments chromosomiques (délétions ou duplications) à l'ensemble du génome	50055 - CGH sur micropuces-Hybridation génomique comparative
Pathologie et cancérologie	08.1 Pathologie clinique	<b>MMR 2024 Réparation des mésappariements (IHC): MMR</b> CAP	B	2024-10-14	MLH1 MSH2 MSH6 PMS2	60042 - Cancer colorectal; MSI (MSH, MLH1, MSH2, MSH6 et PMS2) (immunohistochimie)
Pathologie et cancérologie	08.1 Pathologie clinique	<b>PEEQPC-03-24 Immunohistochimie</b> LSPQ	B	2024-10-15	CD117 - Préparation CD20 - Préparation Galectine 3 - Préparation HBME-1 - Préparation Napsine A - Préparation Synaptophysine - Préparation CD117 - Interprétation CD20 - Interprétation Cycline D1 - Interprétation Galectine 3 - Interprétation HBME-1 - Interprétation Napsine A - Interprétation Synaptophysine - Interprétation p120 - Préparation p120 - Interprétation Cycline D1 - Préparation	60151 - Immunohisto/cytochimie (immunohistochimie) (contrôles inclus) 60189 - Biomarqueurs immunohistochimiques (à but thérapeutique) (par marqueur, incluant le décompte)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>MHO 2024 Oncologie hématologique moléculaire: MHO</b> CAP	B	2024-10-15	MHO Lymphoïde	65016 - Clonalité lymphocytaire B chaînes légères (TAAN, méthode BIOMED-2) 65018 - Clonalité lymphocytaire B chaînes lourdes (TAAN, méthode BIOMED-2) 65020 - Clonalité lymphocytaire T chaînes B, G et D (TAAN, méthode BIOMED-2) 65132 - Lymphome à cellule du Manteau (BCL-1) (TAAN) 65138 - Lymphome folliculaire, recherche de translocation (BCL-2 de la t(14;18)) (TAAN)
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>SEC1-24 Séquençage conventionnel (Sanger) - Désordres constitutionnels</b> CAP	B	2024-10-21	Précision et interprétation du génotypage - Sanger	SAN01 - Évaluation d'un principe analytique - Tous les paramètres basés sur le séquençage conventionnel de type Sanger
Microbiologie	07.2 Microbiologie immunosérologie	<b>PEEQM-23-24 Sérologie/Virologie - VIH</b> LSPQ	A	2024-10-21	VIH total (Anti VIH1/2 et Ag VIH-1 (Ag p24)) Anticorps VIH1/2	40840 - VIH IgG ou Ac totaux (test rapide) 40850 - VIH IgG ou Ac totaux et Ag p24 (ELISA)
Hématologie - Banque de sang	06.0 Médecine transfusionnelle	<b>RBCAT-24 Phénotype (antigène) érythrocytaire - Manuel</b> CAP	B	2024-10-28	Phénotype (antigène) érythrocytaire - Manuel	10136 - Phénotype érythrocytaire commun (patient ou produit / par antigène / excluant ABO, D / incluant contrôles) (manuel) 10137 - Phénotype érythrocytaire rare (patient ou produit / par antigène / incluant contrôles) (manuel)

<b>Discipline PEEQ</b>	<b>Sous-discipline</b>	<b>Sous-programme Fournisseur</b>	<b>Campagne</b>	<b>Date d'ouverture</b>	<b>Analytes évalués</b>	<b>Paramètres analytiques potentiellement couverts</b>
Microbiologie	02.3 Diagnostic moléculaire infectiologie	<b>PEEQM-16-24</b> <b>Sérologie/Virologie -</b> <b>Détection des virus respiratoires</b> <b>(Influenza A et B, VRS et SRAS-CoV-2)</b> LSPQ	A	2024-10-28	Influenza A Influenza B VRS SRAS-CoV-2	45034 - Coronavirus (SARS-CoV-2); détection (TAAN) (trousse non homologuée) sur spécimen clinique 45046 - Influenza A; sous typage (ex. H1N1) (TAAN) (trousse non homologuée ou test développé par le laboratoire) sur spécimen clinique. 45048 - Influenza A et B détection (TAAN) (trousse homologuée) sur spécimen clinique (m2019) 45050 - Influenza A et B; avec ou sans sous typage incluant extraction et amplification (TAAN) (multiplex) (trousse non homologuée ou test développé par le laboratoire) sur spécimen clinique 45130 - Virus respiratoire syncytial (VRS); détection (TAAN) (trousse non homologuée ou test développé par le laboratoire) sur spécimen clinique 45131 - Virus respiratoire; détection multiplex 3 virus (influenza A, influenza B et VRS) (TAAN) (multiplex) (trousse homologuée sur spécimen clinique 45027 - Coronavirus (SRAS-CoV-2); détection (TAAN) (trousse homologuée) sur spécimen clinique (plateforme m2000/Alinity-m) 45028 - Coronavirus (SRAS-CoV-2); détection (TAAN) (trousse homologuée) sur spécimen clinique (Plateforme Cobas 6800/8800) 45029 - Coronavirus (SRAS-CoV-2); détection (TAAN) (trousse homologuée) sur spécimen clinique (Plateforme Seegene) 45051 - Coronavirus (SRAS-CoV-2), Influenza A et B et VRS; détection (TAAN) (multiplex) (trousse homologuée) sur spécimen clinique 45052 - Coronavirus (SRAS-CoV-2), Influenza A et B et VRS; détection (TAAN) (multiplex) (trousse non homologuée) sur spécimen clinique 45053 - Coronavirus (SRAS-CoV-2) et Influenza A et B; détection (TAAN) (multiplex) (trousse homologuée) sur spécimen clinique 45054 - Coronavirus (SRAS-CoV-2) et Influenza A et B; détection (TAAN) (multiplex) (trousse non homologuée) sur spécimen clinique 45031 - Coronavirus (SARS-CoV-2); détection (TAAN) (trousse homologuée) sur spécimen clinique 45033 - Coronavirus (SARS-CoV-2); détection (TAAN) (test rapide, trousse homologuée) sur spécimen clinique

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Génétique et Maladies héréditaires	04.2 Génétique cytogénétique	<b>CY-24 Cytogénétique</b> CAP	B	2024-10-28	Identification anomalies chromosomiques - caryotype Nomenclature - caryotype	50649 - Caryotype villosités chorales sur technique directe 50715 - Caryotype villosités chorales après culture 50710 - Caryotype (liquide amniotique) 50711 - Caryotype (sang) 50712 - Caryotype (tissus) 50713 - Caryotype pour hémopathies (moelle et sang) 50714 - Caryotype pour tumeur solide
Pathologie et cancérologie	08.1 Pathologie clinique	<b>PM2 2024 ER / PgR (IHC): PM2</b> CAP	B	2024-10-28	ER IHC Interp PgR IHC Interp	60189 - Biomarqueurs immunohistochimiques (à but thérapeutique) (par marqueur, incluant le décompte) 60151 - Immunohisto/cytochimie (immunohistochimie) (contrôles inclus)
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>KRAS 2024 Tumeur solide : KRAS</b> CAP	B	2024-11-11	KRAS	65070 - Cancer du côlon; KRAS, recherche de mutations ciblées (exons 2, 3, 4) (TAAN)
Pathologie et cancérologie	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>MGL3 2024 Série de génétique moléculaire: MGL3</b> CAP	B	2024-11-18	BRCA1/2 Allèles 1 et 2 Connexine 26 génotypage MEN2 Interprétation BRCA 1/2 Interprétation Connexine 26 Interprétation Multi. Endo. Neoplasie Type 2 - Interprétation	55166 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire; BRCA1, BRCA2; mutations juives Ashkénazes (TAAN) 55172 - Néoplasie endocrinienne multiple type II (MEN II); RET; (7 exons) (séquençage) 55288 - Surdité non syndromique; GJB2, Connexine 26; (séquençage, régions codantes complètes) 55168 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire; BRCA1, BRCA2; (mutation individuelle) 55171 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire, héréditaire; BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations (SNG) 65005 - Cancer de l'ovaire, BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations sur tumeur solides (SNG) 65007 - Cancer de la prostate, BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations sur tumeur solides (SNG)

Discipline PEEQ	Sous-discipline	Sous-programme Fournisseur	Campagne	Date d'ouverture	Analytes évalués	Paramètres analytiques potentiellement couverts
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie 02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>NGSST 2024</b> <b>Séquençage nouvelle génération - Tumeur solide NGSST</b> CAP	B	2024-11-25	SNG Tumeur solide (sensibilité) SNG Tumeur solide (spécificité)	65003 - Cancer colorectal, KRAS, NRAS (codon 12, 13, 59, 61,117, 146), BRAF (codon 600) (SNG) 65050 - GIST: CKIT et PDGFRA (12 séquençages) 65122 - Mutations germinales - prédisposition familiale, gènes TP53 (séquençage) 55165 - Cancer colorectal héréditaire - Panel de gènes (SNG) 65220 - Panel multi-gène à but diagnostique, pronostique ou prédictif pour cancer broncho-pulmonaire (SNG) 65005 - Cancer de l'ovaire, BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations sur tumeur solides (SNG) 65007 - Cancer de la prostate, BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations sur tumeur solides (SNG) 65011 - Cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC); EGFR; mutation Thr790Met (exon 20) sur ADN tumoral circulant (biopsie liquide) 65174 - Sarcome des tissus mous et osseux; analyse des translocations (SNG) 55171 - Cancer du sein, cancer de l'ovaire, héréditaire; BRCA1 et BRCA2 - recherche de mutations (SNG) 65240 - Séquençage transcriptome de la tumeur (cancer pédiatrique) (SNG) 65241 - Séquençage exome de la tumeur (cancer pédiatrique) (SNG)
Pathologie et cancérologie	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	<b>SARC 2024</b> <b>Translocation de sarcome: SARC</b> CAP	B	2024-11-26	Translocation de sarcome	65040 - Fibrosarcome congénital t(12;15) (TAAN) 65130 - Liposarcome myxoïde (FUS-CHOP de la t(12;16), EWSR1-CHOP de la t(12;22)) (TAAN) 65162 - Rhabdomyosarcome alvéolaire t(1;13) t(2;13) (TAAN) 65164 - Sarcome à cellules claires ou histiocytome fibreux angiomatoïde (FUS-ATF1 de la t(12;16), EWSR1- CREB1 de la t(12;22), EWSR1-CREB1 de la t(2;22)) (TAAN) 65168 - Sarcome Ewing EWS/FL1 t(11;22) et EWS/ERG t(21;22) (TAAN) 65172 - Sarcome synovial t(x;18) (TAAN) 65196 - Tumeur desmoplasique à petites cellules EWS/WT1 (TAAN) 65030 - Dermato-Fibrosarcome (COL1A1-PDGFB de la t(17;22) (TAAN sur tissus) 65174 - Sarcome des tissus mous et osseux; analyse des translocations (SNG)
Microbiologie	07.4 Microbiologie mycologie	<b>PEEQM-07-24</b> <b>Mycologie - Identification et antifongigramme</b> LSPQ	C	2024-12-02	Identification de levures	41050 - Levures (culture spécifique) 41051 - Levure multirésistante (Candida auris ) (dépistage)
Génétique et Maladies héréditaires	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	<b>NIPT-24 Test génomique prénatal non invasif (TGPNII)</b> CAP	B	2024-12-09	Détection d'aneuploïdies fœtales	55305 - Test génomique prénatal non invasif (TGPNII)

**IMPORTANT :**

**Les campagnes énumérées sur cette page ne font pas partie du PEEQ. Elles sont offertes à la demande seulement.**

Tout envoi de matériel de la part du LSPQ vers l'une de vos installations nécessite une entente de transfert de matériel valide. Veuillez vérifier si l'ETM est déposée à la page de votre installation.

Il n'y a pas d'activité hors programmation visible pour l'année 2024.