

Soins de Santé

Circulaire OA no 2024/184 du 25-6-2024

Applicable à partir de 1/07/2024

62 /1572 63 /1553

Instructions comptables et statistiques; biologie clinique; 01-07-2024.

Suite à la Convention en application de l'article 22, 6°bis, pour le financement du Next Generation Sequencing (NGS) en oncologie et hémato-oncologie (voir note CSS 2024/149) approuvée par le Comité de l'assurance du 27 mai 2024, les instructions comptables et statistiques sont modifiées comme suit :

Nouveaux pseudo-codes nomenclature :

- 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
- 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 : dans la phase d'investigation diagnostique d'une leucémie myéloblastique aiguë ou d'un syndrome myélodysplasique avec augmentation des blastes (RAEB-2)
- 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 : dans la phase d'investigation diagnostique d'une leucémie/lymphome lymphoblastique
- 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

Dépenses – nombre de cas – pas de jours

Ticket modérateurs : pas de dépenses – pas de cas – pas de jours

Date d'application

Les modifications susmentionnées entrent en vigueur pour les prestations effectuées à partir du 1^{er} juillet 2024.

Mickael Daubie
Directeur général

Pièces jointes :