

# Voorschrift en aanvraag baarmoederhalscreening

Modaliteiten voor aanvragen zijn beschikbaar in de labogids via Intranet > Medische diensten > Pathologische anatomie

## PATIËNTENIDENTIFICATIE

Naam: .....  
Geboortedatum: ... .....  
Rijksregisternummer: .....

Voorschrijver: .....  
Kopie aan: .....  
Datum: .....  
Stempel en handtekening:

## Aard staal

- Cervix
- Vaginakoepel
- Vulva
- Vaginawand

## Indicatie van het onderzoek (verplicht in te vullen door de aanvragende arts)

- SCREENING** naar baarmoederhalskanker
  - 25-29 jaar: primair cytologisch onderzoek met reflex HPV-testing indien atypische cellen (1x om de 3 jaar) (CXS)
  - 30-65 jaar: primaire HPV-screening met reflex cytologisch onderzoek bij aanwezigheid van hoog-risico HPV (1x om de 5 jaar) (HPV)
  - > 65 jaar: éénmalig co-testing indien geen terugbetaalde screening voorbij 10 jaar. (COTESTS)
- 12 MAANDELIJKSE (12M) OPVOLGING** (diagnostisch of therapeutisch) conform richtlijnen (cf. website Sciensano): 1x per kalenderjaar zolang medisch noodzakelijk conform wetenschappelijke richtlijnen.
  - 25-29 jaar: primair cytologisch onderzoek met reflex HPV-testing als atyp. cellen (CXS12)
  - > 30 jaar: primaire HPV-screening met reflex cytologisch onderzoek bij aanwezigheid van hoog-risico HPV (HPV12)
- OPVOLGING UITZONDERLIJK 2X PER KALENDERJAAR** mits **notificatie** 'tijdelijk hoog risico' aan adviserende arts:  
Motivatie of indicatie (verplicht):
  - Opvolging HPV-geassocieerd letsel d.m.v. cotesting, specificeer: ..... (COTESTO)
  - Opvolging HPV-independent letsel d.m.v. cytologie, specificeer: ..... (CXO)
- SCREENING BIJ HOOG-RISICO PATIENT**(= co-testing) (COTESTR)  
Let wel: **notificatie aan adviserende arts** VI rechthebbende met indicatie verplicht  
Let wel: de indicatie is verplicht te vermelden
  - Klinisch diagnostische indicatie:
    - Onverklaard bloedverlies postmenopauzaal
    - Onverklaard bloedverlies post-coïtaal
    - Therapie-resistent bloedverlies
    - Adenocarcinoma in situ
  - Immuungecompromitteerde patiënten:
    - HIV-positieve patiënt
    - Na orgaantransplantatie
    - Na allogene stamceltransplantatie
    - Systemische lupus erythematosus
    - Congenitale primaire immuundeficiëntie
  - DES slachtoffer
- Geen van voorgaande indicaties, wel op geïnformeerd **VERZOEK PATIËNT** (geen tussenkomst mutualiteit)
  - Cytologie (CXS)
  - HPV-testing (HPV)
  - Cotesting (COTESTR)