

PATHOGEN	SCIENSANO CRITERIA VOOR LABORATORIUM GEVAL DEFINITIE	SCIENSANO CRITERES DE DEFINITIONS DE CAS LABORATOIRE
ADENOVIRUS (respir.)	Geconfirmeerde adenovirus infectie door één van volgende laboratorium technieken: PCR, virale kweek, antigenest in een respiratoir staal of door serologie (seroconversie).	Infection à adénovirus confirmée par les méthodes de laboratoire suivantes : PCR, culture virale, test d'antigène dans un échantillon respiratoire ou par sérologie (séroconversion).
BARTONELLA	Geconfirmeerde <i>Bartonella</i> infectie door één van volgende laboratorium technieken: PCR, kweek of specifieke serologie (IgG en IgM of significante stijging van IgG).	Infection à <i>Bartonella</i> confirmée par l'une des techniques de laboratoire suivantes : PCR, culture ou sérologie spécifique (IgG et IgM ou augmentation significatif des IgG). .
B. PERTUSSIS	Ten minste voldoen aan één van volgende: - Isolatie van <i>Bordetella pertussis</i> uit een klinisch monster - Detectie van <i>Bordetella pertussis</i> nucleïnezuur in een klinisch monster - <i>Bordetella pertussis</i> specifieke antistofrespons.	Au moins un des trois critères suivants : - Isolement des <i>Bordetella pertussis</i> à partir d'un échantillon clinique - Détection d'acide nucléique de <i>Bordetella pertussis</i> dans un échantillon clinique - Formation d'anticorps spécifiques de <i>Bordetella pertussis</i> .
B. BURGDORFERI	Enkel indien beiden: serologische screening en confirmatieanalyse (immunoblot) positief zijn.	Seulement si les deux : dépistage sérologique et analyse de confirmation (immunoblot) sont positifs.
CAMPYLOBACTER	Ten minste voldoen aan één van de volgende: - Isolatie van <i>Campylobacter</i> spp. uit stoelgang of bloed. - Detectie van <i>Campylobacter</i> spp. nucleïnezuur in stoelgang of bloed - Detectie van <i>Campylobacter</i> spp. antigeen in stoelgang of bloed. Differentiatie van <i>Campylobacter</i> spp. worden uitgevoerd indien mogelijk.	Au moins un des trois critères suivants : - Isolement de <i>Campylobacter</i> spp. à partir d'échantillons de selles ou de sang. - Détection d'acide nucléique de <i>Campylobacter</i> spp. dans les selles ou du sang. - Détection d'antigène <i>Campylobacter</i> spp. dans les selles ou du sang. Il convient, si possible, de procéder à une différenciation des <i>Campylobacter</i> spp.

C. PSITTACI	<p>Ten minste één van de volgende vier:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Aantonen van <i>C. psittaci</i> door kweek in respiratoire stalen - Detectie van <i>C. psittaci</i> nucleïnezuur in een respiratoir monster, bloed, serum of plasma - Een patiënt met een passend klinisch ziektebeeld in combinatie met een viervoudige titerstijging vastgesteld met behulp van CBR (complement binding reaction) ELISA of MIF (microimmunofluorescence) in een acuut en convalescent serumstaal - Een patiënt met een passend klinisch ziektebeeld in combinatie met een verdubbeling van de IgM titer of een verdrievoudiging van de IgG titer of een verdubbeling van de IgA titer in combinatie met een verdubbeling van de IgG titer. 	<p>Au moins un des quatre critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Détection de <i>C. psittaci</i> par culture dans des échantillons respiratoires - Détection d'acide nucléique de <i>C. psittaci</i> dans un échantillon respiratoire, le sang, le sérum ou le plasma - Un patient atteint d'un tableau clinique compatible en combinaison avec une augmentation de quatre fois du titre déterminé au moyen d'un CBR (complement binding reaction) ELISA ou MIF (microimmunofluorescence) entre un échantillon de sérum en phase aiguë et un échantillon en convalescence - Un patient présentant un tableau clinique compatible en combinaison avec un doublement du titre d'IgM, ou triplement du titre d'IgG, ou un doublement du titre d'IgA en combinaison avec un doublement du titre d'IgG
C. TRACHOMATIS	<p>Ten minste één van de volgende drie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van <i>Chlamydia trachomatis</i> uit een monster van de anorectale of urogenitale tractus of de conjunctiva - Aantonen van <i>Chlamydia trachomatis</i> met DFA-test in een klinisch monster - Detectie van nucleïnezuur van <i>Chlamydia trachomatis</i> in een klinisch monster. 	<p>Au moins un des trois critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de <i>Chlamydia trachomatis</i> à partir d'un échantillon provenant du tractus anorectal ou urogénital ou de la conjonctive - Mise en évidence de <i>Chlamydia trachomatis</i> dans un échantillon clinique par immunofluorescence directe - Détection d'acide nucléique de <i>Chlamydia trachomatis</i> dans un échantillon clinique.
CRYPTOCOCCUS	<p>Ten minste één van de volgende vier:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van <i>Cryptococcus</i> in een klinisch monster - Detectie van <i>Cryptococcus</i> antigeen in een klinisch monster - Detectie van <i>Cryptococcus</i> nucleïnezuur in een klinisch monster - Aantonen van <i>Cryptococcus</i> in een klinisch monster door immunohistochemische testen. <p>Differentiatie van <i>Cryptococcus</i> spp. worden uitgevoerd indien mogelijk (<i>C. neoformans</i>, <i>C. gattii</i>)</p>	<p>Au moins un des quatre critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de <i>Cryptococcus</i> à partir d'un échantillon clinique - Détection d'antigène <i>Cryptococcus</i> dans un échantillon clinique - Détection d'acide nucléique de <i>Cryptococcus</i> dans un échantillon clinique - Mise en évidence de <i>Cryptococcus</i> dans un échantillon clinique par immunohistochimie. <p>Il convient, si possible, de procéder à une différenciation des <i>Cryptococcus</i> spp (<i>C. neoformans</i>, <i>C. gattii</i>)</p>

CRYPTOSPORIDIUM	Ten minste één van de volgende drie: - Aantonen van <i>Cryptosporidium</i> oöcysten in de stoelgang - Detectie van <i>Cryptosporidium</i> nucleïnezuur in de stoelgang - Detectie van <i>Cryptosporidium</i> -antigeen in de stoelgang.	Au moins un des trois critères suivants : - mise en évidence d'oocystes de <i>Cryptosporidium</i> dans les selles - Détection d'acide nucléique de <i>Cryptosporidium</i> dans les selles - Mise en évidence de l'antigène de <i>Cryptosporidium</i> dans les selles.
CYCLOSPORA	Ten minste een van de volgende: - Aantonen van <i>Cyclospora</i> oöcysten in de stoelgang - Detectie van nucleïnezuur van <i>Cyclospora</i> in de stoelgang.	Au moins un des deux critères suivants : - Mise en évidence des oocystes de <i>Cyclospora</i> dans les selles - Détection d'acide nucléique de <i>Cyclospora</i> dans les selles.
E. COLI (VTEC-EHEC)	Enkel voor isolaten van VTEC – STEC – EHEC uit een klinisch monster.	Uniquement pour les isolats de VTEC – STEC – EHEC dans un échantillon clinique.
E. HISTOLYTICA	Ten minste een van de volgende: - Aantonen van vegetatieve, haematofage vormen van <i>E. histolytica</i> in de stoelgang - Detectie van nucleïnezuur van <i>E. histolytica</i> in de stoelgang - Detectie van <i>E. histolytica</i> specifiek antigeen in de stoelgang.	Au moins un des trois critères suivants : - Mise en évidence des formes végétatives, hématophages de <i>E. histolytica</i> dans les selles - Détection d'acide nucléique de <i>E. histolytica</i> dans les selles - Détection d'antigène <i>E. histolytica</i> spécifiques dans les selles.
ENTEROVIRUS IN CSF	Ten minste één van de volgende twee: - Isolatie van enterovirus uit CSV - Detectie van enterovirus nucleïnezuur uit CSV. (Typing van isolaten wordt uitgevoerd, indien mogelijk)	Au moins un des deux critères suivants : - Isolement des entérovirus à partir du LCR - Détection d'acide nucléique d'entérovirus dans le LCR. (Typage des isolats est effectué, si possible)
GIARDIA	Ten minste één van de volgende twee: - Aantonen van <i>Giardia lamblia</i> cysten of trofozoïeten in de stoelgang, duodenumvocht of "smallbowelbiopsy" - Aantonen van <i>Giardia lamblia</i> -antigeen in de stoelgang.	Au moins un des deux critères suivants : - Mise en évidence de kystes ou de trophozoïtes de <i>Giardia lamblia</i> dans les selles, dans le liquide duodénal ou dans une biopsie de l'intestin grêle - Mise en évidence de l'antigène de <i>Giardia lamblia</i> dans les selles.

HANTAVIRUS	<p>Ten minste één van de volgende drie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Detectie van hantavirus specifiek IgM in combinatie met hantavirus IgG - Detectie van hantavirus nucleïnezuur in een klinisch monster - Detectie van hantavirus antigeen door immunohistochemie. 	<p>Au moins un des trois critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Détection d'IgM spécifiques pour hantavirus en combinaison des IgG spécifiques pour hantavirus - Détection d'acide nucléique de hantavirus dans un échantillon clinique - Détection d'antigènes de hantavirus par immunohistochimie.
HAV	<p>Ten minste één van de volgende drie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Detectie van hepatitis A-virus nucleïnezuur in serum, stoelgang of mondvocht - Hepatitis A-virus specifieke IgM antistofrespons in combinatie met verhoogde ALT of AST waarden - Detectie van hepatitis A-virus-antigeen in stoelgang. 	<p>Au moins un des trois critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Détection de l'acide nucléique du virus de l'hépatite A dans le sérum, les selles ou la salive - Formation d'anticorps IgM spécifique du virus de l'hépatite A et élévation des transaminases sériques - Détection de l'antigène du virus de l'hépatite A dans les selles.

HBV	<p>Positief resultaat voor tenminste één van de volgende testen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Detectie van hepatitis B core IgM (anti-HBc IgM)- - Detectie van hepatitis B surface antigen (HBsAg) - Detectie van hepatitis B envelop antigen (HBeAg) - Detectie van hepatitis B nucleïnezuur (HBV-DNA). 	<p>Résultat positif à au moins un des tests suivants:</p> <ul style="list-style-type: none"> - anticorps de type IgM dirigés contre l'antigène de la nucléocapside de l'hépatite B (IgM anti-HBc) - antigène de surface de l'hépatite B (AgsHB) - antigène e de l'hépatite B (AgeHB) - acide nucléique de l'hépatite B (ADN-VHB).
HCV	<p>Ten minste één van de volgende twee:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Detectie van hepatitis C virus nucleïnezuur - Hepatitis C-virus specifieke antilichaam respons, bevestigd door een confirmatie antilichaamtest. 	<p>Au moins un des deux critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Détection d'acide nucléique du virus de l'hépatite C - Formation d'anticorps spécifiques contre le virus de l'hépatite C, confirmée par un test anticorps de confirmation.
HEV	<p>Ten minste één van de volgende twee:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Detectie van Hepatitis E virus nucleïnezuur in een klinisch monster - Aanwezigheid van specifieke antilichamen (IgM) tegen Hepatitis E virus 	<p>Au moins un des deux critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Détection de l'acide nucléique du virus de l'hépatite E à partir d'un échantillon clinique - Présence d'anticorps spécifiques (IgM) dirigés contre le virus de l'hépatite E
H. INFLUENZAE (invasive disease)	<p>Ten minste één van de volgende twee:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van <i>Haemophilus influenzae</i> uit een normaal steriele locatie - Detectie van <i>Haemophilus influenzae</i> nucleïnezuur in een normaal steriele locatie. <p>Isolaten doorsturen voor verdere typering is wenselijk.</p>	<p>Au moins un des deux critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de <i>Haemophilus influenzae</i> à partir d'un site anatomique normalement stérile - Détection d'acide nucléique de <i>Haemophilus influenzae</i> dans un site anatomique normalement stérile. <p>L'envoi des isolats pour typage est souhaitable</p>
HERPES SIMPLEX VIRUS 1-2 in CSF	<p>Ten minste één van de volgende drie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van HSV1-2 uit CSV - Detectie van HSV1-2 nucleïnezuur in CSV - Intrathecaal specifieke anti-HSV antistofproductie (index >2). <p>(Typering van isolaten wordt uitgevoerd, indien mogelijk)</p>	<p>Au moins un des trois critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de HSV1-2 à partir du LCR - Détection d'acide nucléique de HSV1-2 dans le LCR - Production intrathécale d'anticorps spécifiques dirigés contre HSV (index >2). <p>(Typage des isolats est effectué, si possible)</p>

<p>HERPES SIMPLEX 3 VIRUS (Varicella zoster virus) in CSF</p>	<p>Ten minste één van de volgende drie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van VZV uit CSV - Detectie van VZV nucleïnezuur in CSV - Intrathecale specifieke anti-VZV antistofproductie (index >2). 	<p>Au moins un des trois critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de VZV à partir du LCR - Détection d'acide nucléique de VZV dans le LCR - Production intrathécale d'anticorps spécifiques dirigés contre VZV (index >2).
<p>INFLUENZA (A+B)</p>	<p>Ten minste één van de volgende drie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van influenzavirus uit een klinisch monster - Detectie van influenzavirus nucleïnezuur in een klinisch monster - Identificatie van influenzavirus antigen in een klinisch monster. <p>Sub-typing van het influenza-isolaat (typeA/B) wordt uitgevoerd, indien mogelijk.</p>	<p>Au moins un des trois critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de l'influenza à partir d'un échantillon clinique - Détection d'acide nucléique de l'influenza dans un échantillon clinique - Identification d'antigène spécifiques de l'influenza dans un échantillon clinique. <p>Sous-typage de l'isolat d'influenza (typeA/B) est effectué, si possible.</p>
<p>LEGIONELLA PNEUM.</p>	<p>Ten minste één van de volgende vier:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van <i>Legionella</i> spp. uit respiratoir staal of een normaal steriele locatie - Detectie van <i>Legionella pneumophila</i> antigeen in urine - Significante stijging van de <i>Legionella pneumophila</i> serogroep 1 specifieke antilichamen tussen 2 opvolgstalen - Detectie van <i>Legionella pneumophila</i> nucleïnezuur in een respiratoir staal of een normaal steriele locatie. 	<p>Au moins un des quatre critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de <i>Legionella</i> spp. à partir de sécrétions respiratoires ou de tout autre site anatomique normalement stérile - Détection de l'antigène de <i>Legionella pneumophila</i> dans les urines - Augmentation significative de niveau d'anticorps spécifiques de <i>Legionella pneumophila</i> du sérogroupe 1 dans deux prélèvements successifs - Détection d'acide nucléique de <i>Legionella pneumophila</i> dans un échantillon respiratoire ou un site anatomique normalement stérile.
<p>LISTERIA</p>	<p>Ten minste één van de volgende twee:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van <i>Listeria monocytogenes</i> uit een normaal steriele locatie - Isolatie van <i>Listeria monocytogenes</i> uit een normaal niet-steriele locatie bij een foetus, doodgeborene, pasgeborene of bij de moeder indien binnen 24 uur na de geboorte. 	<p>Au moins un des deux critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de <i>Listeria monocytogenes</i> à partir d'un site anatomique normalement stérile - Isolement de <i>Listeria monocytogenes</i> à partir d'un site anatomique normalement non stérile chez un fœtus, un enfant mort-né, un nouveau-né ou chez sa mère dans les 24 heures après la naissance.

<p>MORBILLIVIRUS (mazelen/rougeole)</p>	<p>Ten minste één van de volgende vier:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van het mazelen virus uit een klinisch monster - Detectie van mazelen virus nucleïnezuur in een klinisch monster - Mazelen virus specifieke antistofrespons (seroconversie) kenmerkend voor een acute infectie in serum of speeksel - Detectie van mazelen virus antigen in een klinisch monster gebruik makend van een specifiek monoklonaal antilichaam tegen mazelen. <p>Laboratorium resultaten moeten worden in relatie gebracht met de vaccinatiestatus</p>	<p>Au moins un des quatre critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement du virus de la rougeole à partir d'un échantillon clinique - Détection d'acide nucléique du virus de la rougeole dans un échantillon clinique - Formation dans le sérum ou la salive, d'anticorps spécifiques (séroconversion) du virus de la rougeole caractéristique d'une infection aiguë - Détection de l'antigène de virus de la rougeole dans un échantillon clinique au moyen d'anticorps monoclonaux spécifiques de rougeole. <p>Les résultats du laboratoire doivent être interprétés à la lumière du statut vaccinal.</p>
<p>MUMPS VIRUS (bof/oreillons)</p>	<p>Ten minste één van de volgende drie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van het bofvirus uit een klinisch monster - Detectie van bofvirus nucleïnezuur in een klinisch monster - Bofvirus specifiek antistofrespons (seroconversie) kenmerkend voor een acute infectie in serum of speeksel. <p>Laboratorium resultaten moeten worden in relatie gebracht met de vaccinatiestatus.</p>	<p>Au moins un des trois critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement du virus ourlien à partir d'un échantillon clinique - Détection d'acide nucléique du virus ourlien dans un échantillon clinique. - Formation, dans le sérum ou la salive d'anticorps (séroconversion) spécifiques du virus ourlien caractéristiques d'une infection aiguë. <p>Les résultats du laboratoire doivent être interprétés à la lumière du statut vaccinal.</p>
<p>M. PNEUMONIAE (geconfirmerde gevallen/ cas confirmé)</p>	<p>Gevallen van "Mycoplasma-like illness" geconfirmeerd door één van de volgende:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Nucleïnezuurdetectie van <i>M. pneumoniae</i> in nasopharyngeaal of oropharyngeaal swab, of andere diepe respiratoire monsters - Aantonen van IgG seroconversie of significante titerstijging in acuut en convalescent serumstaal. - Aantonen van <i>M. pneumoniae</i> specifiek IgM antistofrespons 	<p>Cas de syndromes de « Mycoplasma-like illness » confirmé par un des critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Détection d'acide nucléique dans l'écouvillon nasopharyngée ou oropharyngée, ou autres échantillons respiratoires profonds - Mise en évidence d'une séroconversion d'IgG ou d'augmentation importante du titre dans l'échantillon de sérum de la phase aiguë et de convalescence. - Mise en évidence d'anticorps IgM spécifiques de <i>M. pneumoniae</i>.
<p>N. GONORRHOEAE</p>	<p>Ten minste één van de volgende:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van <i>Neisseria gonorrhoeae</i> uit een klinisch monster - Detectie van <i>Neisseria gonorrhoeae</i> nucleïnezuur in een klinisch monster 	<p>Au moins un des critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de <i>Neisseria gonorrhoeae</i> à partir d'un échantillon clinique - Détection d'acide nucléique de <i>Neisseria gonorrhoeae</i> dans un échantillon clinique

N. MENINGITIDIS (invasive disease)	Ten minste één van de volgende drie: - Isolatie van <i>Neisseria meningitidis</i> uit een normaal steriele locatie of uit purpura huidletsels - Detectie van nucleïnezuur van <i>Neisseria meningitidis</i> in een normaal steriele locatie of uit purpura huidletsels - Detectie van <i>Neisseria meningitidis</i> -antigeen in CSV	Au moins un des trois critères suivants : - Isolement des <i>Neisseria meningitidis</i> à partir d'un site anatomique normalement stérile ou d'une lésion cutanée purpurique - Détection d'acide nucléique de <i>Neisseria meningitidis</i> dans un site anatomique normalement stérile ou dans une lésion cutanée purpurique - Détection de l'antigène de <i>Neisseria meningitidis</i> dans le LCR
NOROVIRUS	Ten minste één van de volgende: - Detectie van humaan norovirus door antigeendetectie in een klinisch staal - Detectie van humaan norovirus door nucleïnezuuramplificatie in een klinisch staal.	Au moins un des deux critères suivants : - Détection de norovirus humain par détection de l'antigène à partir d'un échantillon clinique - Détection de norovirus humain par amplification des acides nucléiques à partir d'un échantillon clinique.
PARAINFLUENZA	Ten minste één van de volgende vier: - Detectie van parainfluenza viraal genoom door PCR - Detectie van parainfluenza virale antigenen in respiratoire monsters door IFA - Isolatie en identificatie van parainfluenza virus in kweek - Aantonen van een seroconversie van IgG antilichamen in convalescent staal.	Au moins un des quatre critères suivants : - Détection du génome viral parainfluenza par PCR - Détection d'antigènes viraux de parainfluenza dans les échantillons respiratoires par IFA - Isolement et identification du virus parainfluenza en culture - Démontrer une séroconversion des anticorps IgG spécifiques dans l'échantillon convalescence
PLASMODIUM	Ten minste één van de volgende: - Aantonen van malaria parasieten mbv lichtmicroscopie in bloed - Detectie van <i>Plasmodium</i> nucleïnezuur in bloed Differentiatie van <i>Plasmodium</i> spp wordt uitgevoerd indien mogelijk.	Au moins un des deux critères suivants : - Mise en évidence de l'hématozoaire du paludisme par microscopie optique dans le sang - Détection d'acide nucléique de <i>Plasmodium</i> dans le sang Il convient, si possible, de procéder à une différenciation de <i>Plasmodium</i> spp

ROTAVIRUS	Ten minste één van de volgende drie: - Isolatie van rotavirus in stoelgang - Detectie van nucleïnezuur van rotavirus in stoelgang - Detectie van rotavirus-antigeen in stoelgang.	Au moins un des trois critères suivants : - Isolement de rotavirus dans les selles - Détection de l'acide nucléique de rotavirus dans les selles - Détection de l'antigène de rotavirus dans les selles.
RUBIVIRUS (rubella/rubéole)	Ten minste één van de volgende drie: - Isolatie van rubellavirus uit een klinisch monster - Detectie van rubella virus nucleïnezuur in een klinisch monster - Rubella virus specifieke (IgM) antistofrespons of seroconversie in serum of speeksel Laboratorium resultaten moeten worden in relatie gebracht met de vaccinatiestatus.	Au moins un des trois critères suivants : - Isolement du virus de la rubéole à partir d'un échantillon clinique - Détection d'acide nucléique du virus de la rubéole dans un échantillon clinique - Formation d'anticorps spécifique (IgM) ou séroconversion du virus de la rubéole dans le sérum ou la salive. Les résultats du laboratoire doivent être interprétés à la lumière du statut vaccinal.
RSV	Ten minste één van de volgende drie: - Detectie van RSV antigeen in respiratoire monster - Isolatie van het RSV uit een respiratoir monster - Detectie van RSV nucleïnezuur in een respiratoir monster.	Au moins un des trois critères suivants : - Détection de l'antigène RSV dans les échantillons respiratoires - Isolement de RSV à partir d'un échantillon respiratoire - Détection d'acide nucléique de RSV dans un échantillon respiratoire.
SALMONELLA	Ten minste voldoen aan één van de volgende: - Isolatie van <i>Salmonella</i> spp. uit een klinisch monster. - Detectie van <i>Salmonella</i> spp. nucleïnezuur in een klinisch monster - Detectie van <i>Salmonella</i> spp. antigeen in een klinisch monster.	Au moins un des trois critères suivants : - Isolement de <i>Salmonella</i> spp. à partir d'un échantillon clinique. - Détection d'acide nucléique de <i>Salmonella</i> spp. dans un échantillon clinique. - Détection d'antigène <i>Salmonella</i> spp. dans un échantillon clinique.
SHIGELLA	Ten minste voldoen aan één van de volgende: - Isolatie van <i>Shigella</i> spp. uit een klinisch monster. - Detectie van <i>Shigella</i> spp. nucleïnezuur in een klinisch monster - Detectie van <i>Shigella</i> spp. antigeen in een klinisch monster.	Au moins un des trois critères suivants : - Isolement de <i>Shigella</i> spp. à partir d'un échantillon clinique. - Détection d'acide nucléique de <i>Shigella</i> spp. dans un échantillon clinique. - Détection d'antigène <i>Shigella</i> spp. dans un échantillon clinique.

S. PNEUMONIAE	<p>Ten minste één van de volgende drie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van <i>S. pneumoniae</i> uit een normaal steriele site (bloed, CSV, BAL of andere diepe site) - Detectie van <i>S. pneumoniae</i> nucleïnezuur in een normaal steriele site (bloed, CSV of andere diepe site) - Detectie van <i>S. pneumoniae</i> antigen in een normaal steriele site (bloed, CSV of andere diepe site) en urine <p>Sinds 2005 worden isolaties uit ooretter niet meer geregistreerd.</p>	<p>Au moins un des trois critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de <i>S. pneumoniae</i> à partir d'un site normalement stérile (sang, LCR, LBA ou autres sites profonds) - Détection d'acide nucléique de <i>S. pneumoniae</i> dans un site normalement stérile (sang, LCR ou autres sites profonds) - Détection de l'antigène de <i>S. pneumoniae</i> dans un site anatomique normalement stérile (sang, LCR ou autres sites profonds) et l'urine <p>Depuis 2005, les isolements de pus d'oreille ne sont plus enregistrés.</p>
S. PYOGENES	<p>Ten minste één van de volgende:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van <i>S. pyogenes</i> uit een normaal steriele site (bloed, CSV of andere diepe site) - Detectie van <i>S. pyogenes</i> nucleïnezuur in bloed, CSV of andere diepe site. 	<p>Au moins un des deux critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de <i>S. pyogenes</i> à partir d'un site normalement stérile (sang, LCR ou autres sites profonds) - Détection d'acide nucléique de <i>S. pyogenes</i> dans le sang, LCR ou autres sites profonds.

T. PALLIDUM (active)	<p>Ten minste één van de volgende vier:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Aantonen van <i>Treponema pallidum</i> in exudaten of weefsels van laesies door dark-field microscopisch onderzoek - Aantonen van <i>Treponema pallidum</i> in exsudaten of weefsels van laesies door DFA-test - Aantonen van <i>Treponema</i> in exsudaten of weefsels van laesies door PCR - Detectie van antistoffen tegen <i>Treponema pallidum</i> met screeningstest (TPHA, TPPA of EIA) EN bevestigd met een IgM-test of non-treponemale test. 	<p>Au moins un des quatre tests suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mise en évidence de <i>Treponema pallidum</i> dans l'exsudat ou les tissus des lésions par un examen au microscope à fond noir - Mise en évidence de <i>Treponema pallidum</i> dans l'exsudat ou les tissus des lésions par immunofluorescence directe - Mise en évidence de <i>Treponema pallidum</i> dans l'exsudat ou les tissus des lésions par PCR - Détection d'anticorps de <i>Treponema pallidum</i> par un test de dépistage (TPHA, TPPA ou EIA) ET confirmé avec un test IgM ou test non-treponémique.
Y. ENTEROCOLITICA	<p>Ten minste voldoen aan één van de volgende:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolatie van een humaan <i>Yersinia enterocolitica</i> uit een klinisch monster. - Detectie van een humaan <i>Yersinia enterocolitica</i> nucleïnezuur in een klinisch monster - Detectie van een humaan <i>Yersinia enterocolitica</i> antigeen in een klinisch monster. 	<p>Au moins un des trois critères suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Isolement de la forme pathogène humaine de <i>Yersinia enterocolitica</i> à partir d'un échantillon clinique. - Détection d'acide nucléique de la forme pathogène humaine de <i>Yersinia enterocolitica</i> dans un échantillon clinique. - Détection d'antigène de la forme pathogène humaine de <i>Yersinia enterocolitica</i> dans un échantillon clinique.