

PROGRAMME D'ACCREDITATION DES LABORATOIRES DE BIOLOGIE MÉDICALE

Portée d'accréditation

Entité juridique accréditée :	Laboratoire de diagnostic moléculaire de l'Institut de cardiologie de Montréal
Nom de la personne-ressource :	Dre Julie Amyot, Biochimiste Clinique, PhD, DEPD, CSPQ, FCACB Chef du Laboratoire de diagnostic moléculaire
Adresse :	5000, rue Bélanger Est Montréal (Québec) H1T 1C8
Téléphone :	514 376-3330 poste 3574
Site Web :	https://www.icm-mhi.org/fr/genetique
Courriel :	julie.amyot@icm-mhi.org

N° de dossier du CCN :	151189
Fournisseur de services :	BNQ-EL
N° du fournisseur de services :	58942-1
Norme(s) d'accréditation :	ISO 15189:2012, <i>Laboratoires de biologie médicale – Exigences concernant la qualité et la compétence</i>
Domaines de spécialité de programme :	Médical
Accréditation initiale :	2020-04-10
Accréditation la plus récente :	2023-10-05
Accréditation valide jusqu'au :	2028-04-10

*Remarque : La présente portée d'accréditation existe également en anglais, celle-ci est publiée séparément.
Note: This scope of accreditation is also available in English as a separately issued document.*

PORTÉE D'ACCREDITATION

02.0 BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

02.4 DIAGNOSTIC MOLÉCULAIRE MALADIE HÉRÉDITAIRE

DÉTAILS DE LA PORTÉE D'ACCREDITATION

Discipline	Sous-discipline	Nature de l'examen	Principe analytique	Matrice (nature de l'échantillon)
02.0 BIOLOGIE MOLÉCULAIRE	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	Identification et caractérisation d'anomalies moléculaires : Détection de mutations ponctuelles (SNVs), insertions/délétions (indels), nombre de copies (CNV)	Séquençage parallèle à haut débit (séquençage de nouvelle génération)	ADN échantillon clinique
02.0 BIOLOGIE MOLÉCULAIRE	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	Identification et caractérisation d'anomalies moléculaires: détection de mutations ponctuelles (SNVs), insertions/délétions (indels)	Séquençage Sanger conventionnel (Séquençage Sanger)	ADN échantillon clinique
02.0 BIOLOGIE MOLÉCULAIRE	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	Identification et caractérisation d'anomalies moléculaires : nombre de copies (CNV)	Amplification multiplex de sondes dépendant d'une ligation (MLPA)	ADN échantillon clinique
02.0 BIOLOGIE MOLÉCULAIRE	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	Identification et caractérisation d'anomalies moléculaires : nombre de copies (CNV)	Réaction de polymérase en chaîne en temps réel	ADN échantillon clinique

Notes

L'accréditation est sous une portée flexible. La liste des méthodes visées par l'accréditation est disponible.

ISO 15189:2012: Laboratoires de biologie médicale - Exigences concernant la qualité et la compétence

POV-ASB: Aperçu des programmes d'accréditation

Le présent document fait partie du certificat d'accréditation délivré par le Conseil canadien des normes (CCN). La version originale est affichée dans le répertoire des laboratoires titulaires de l'accréditation du CCN sur le site Web du CCN au www.ccn.ca.

Elias Rafoul
Vice-président, Services d'accréditation
Publiée le : 2024-09-03