

1/ Eerst en vooral wil ik eraan herinneren dat 60 tot 80% van met *Borrelia* geïnfecteerde patiënten erythema migrans zullen ontwikkelen en dat deze symptomen voldoende zijn om een behandeling te starten.

De tests die momenteel beschikbaar zijn in België zijn testen die aanbevolen worden in de Europese richtlijnen. Omdat de vermeerdering van de antilichamen progressief gebeurt in de loop van de eerste drie weken, is de sensibiliteit van de ELISA-testen zwak (50%) bij het begin van de ziekte. In geval van twijfel, wordt het aanbevolen om twee bloedafnames te laten doen met drie weken interval. Daarentegen hebben de huidige beschikbare testen (ELISA en Western blot), in het geval van een laattijdige uiting van de ziekte, een sensibiliteit van 80 tot 100%.

Zich bewust van de grenzen van de actuele tests, hebben experts in de Borréliose van Lyme zich in oktober 2013 verenigd onder de auspiciën van het European Centre for Prevention and Control en besloten dat een herevaluatie van de huidige testen nodig is binnen transversale studies en onafhankelijk van de producenten om de klinische relevantie op lokaal, nationaal of beter, Europees niveau aan te tonen. Het nationaal referentiecentrum waarover België beschikt dankzij de financiering van het RIZIV heeft de opdracht de innovaties op te volgen en elke test te identificeren die een meerwaarde kan hebben in het op punt stellen van de diagnostiek.

2/ Het is belangrijk de foute informatie te onderstrepen volgens dewelke de test Elispot LTT voor *Borrelia* zou goedgekeurd zijn door de FDA (VSA). In het bijzonder, is de door het FDA gevalideerde test bestemd voor de detectie van latente tuberculose (T-SPOT TB Test (Oxford Immunotec, Angleterre) en QuantiFeron TB Gold (Qiagen, Pays-Bas)). De Elispot LTT *Borrelia* -test werd voorgesteld door een Duits laboratorium. Deze test werd niet klinisch gevalideerd, geen enkele wetenschappelijke publicatie heeft de toegevoegde waarde voor de opname van patiënten bevestigd, geen enkel land betaalt de test terug (die duur is (meer dan 150€)), zelf niet in Duitsland waar de test eveneens niet gebruikt wordt door het Duitse nationaal referentiecentrum. Geen enkele wetenschappelijke richtlijn of gezondheidsautoriteit beveelt het gebruik aan. (CDC ou EUCALB).

De experts van het CDC (Centers for Disease Control, VSA) en het Engelse agentschap voor volksgezondheid ontraden zelfs het gebruik van deze test voor de diagnose en opvolging van de ziekte van Lyme.

Laurette Onkelinx