

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)  
Normatief document: EN ISO 15189:2012  
Registratienummer: **M 032**

van **Stichting St. Anna Zorggroep**  
**Klinisch Chemisch Laboratorium**

Deze bijlage is geldig van: **03-04-2024** tot **31-12-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **22-11-2023**

**Locatie(s) waar activiteiten onder accreditatie worden uitgevoerd**

**Hoofdkantoor**

Bogardeind 2  
5664 EH  
Geldrop  
Nederland

Locatie	Afkorting
Bogardeind 2 5664 EH Geldrop Nederland	G1

**Flexibele scope<sup>1</sup>**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
<b>Medisch werkveld: Trombo-embolische ziekte</b> <b>Met inachtneming van de vigerende veldnormen (FNT)</b>				
TD.INR.01	Advisering bij / monitoring van / vaststelling dosisbehoefte bij behandeling met antistollingsmiddelen	Preanalyse; bloedafname	Veneus/ capillair citraatplasma, capillair volbloed en klinisch relevante informatie	G1
TD.INR.02		INR-bepaling: turbidimetrisch en viscositeitsmeting	Veneus bloed, capillair citraatplasma	G1
TD.INR.03		POC-INR door medewerker TD: elektrochemisch (conform ISO 22870)	Capillair volbloed	G1
TD.INR.04		POC-INR door medewerker derden of door patiënt zelf: elektrochemisch (conform Praktijkrichtlijn voor Trombosediensten)	Capillair volbloed	G1

Deze bijlage is goedgekeurd door het bestuur van de Raad voor Accreditatie, namens deze,

mr. J.A.W.M. de Haas

Indien geen datum of versienummer is vermeld betreft de accreditatie de actuele versie van het document of schema.

<sup>1</sup> Het laboratorium is verplicht om een actuele lijst met verrichtingen te onderhouden welke onder deze flexibele scope uitgevoerd worden. Deze lijst kan bij het laboratorium opgevraagd worden.

van **Stichting St. Anna Zorggroep**  
**Klinisch Chemisch Laboratorium**

Deze bijlage is geldig van: **03-04-2024** tot **31-12-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **22-11-2023**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
TD.INR.05	Advisering bij / monitoring van / vaststelling dosisbehoefte bij behandeling met antistollingsmiddelen	Interpretatie van de resultaten van periodieke INR-analyse in de context van de klinische informatie. (conform Praktijkrichtlijn voor Trombosediensten)	Resultaten van laboratoriumonderzoek bloedstolling, klinische relevante informatie	G1

**Medisch werkveld: Klinische chemie en hematologie**  
**Met inachtneming van de vigerende veldnormen (NVKC)**

CH.PRE.01	Preanalyse	Bloedafname (extra-muraal)	Bloed	G1
CH.PRE.02		Bloedafname (intra-muraal)	Bloed	G1
CH.PRE.03		Monsterverwerking; ontvangst, registratie, verwerking, voorbereiding voor analyse (o.a. centrifugeren), postanalytische resultaatverwerking en voortgangscntrole/doorlooptijden	Alle lichaamsvchten, bloedcellen, overige lichaamcellen, punctaten, beenmerg	G1
CH.KCA.01	Klinische chemie algemeen	Routine analyses van elektrolyten, enzymen, eiwitten, metabolielen, bloedgasen en hun afgeleiden met standaard chemische technieken waaronder alle spectrofotometrie, colorimetrie, bindingsanalyse, nefelometrie, turbidimetrie, elektroforese, ion-selectieve elektrodes <b>{+POCT}</b>	Alle lichaamsvchten	G1
CH.KCA.02		Bindingsanalyse (speciele immuno-assays)	Alle lichaamsvchten	G1
CH.KCA.03		Fysisch chemische analyses, zoals viscositeit	Alle lichaamsvchten	G1
CH.KCA.04		Immunochemie/eiwitchemie (specieel)	Alle lichaamsvchten	G1
CH.KCA.06		Chromatografie waaronder HPLC,UPLC,GC	Alle lichaamsvchten	G1
CH.KCA.09		Microscopie op cellen, cilinders en kristallen	Alle lichaamsvchten	G1
CH.KCA.12		Functietesten (o.a. (o)GTT, suikerabsorbtietest, waterstofademtest	Alle lichaamsvchten, uitademingslucht	G1
CH.FER.01		Klinische chemie, fertiliteit	Semenanalyse incl. morfologie en motiliteit	Semen
CH.FER.02	Semenanalyse na vasectomie		Semen	G1

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)

Normatief document: EN ISO 15189:2012

Registratienummer: **M 032**

van **Stichting St. Anna Zorggroep**  
**Klinisch Chemisch Laboratorium**

Deze bijlage is geldig van: **03-04-2024** tot **31-12-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **22-11-2023**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
CH.FER.03	Klinische chemie, fertiliteit	Semenopwerking voor IUI	Semen	G1
CH.END.03	Klinische chemie, endocrinologie	Bindingsanalyse (immuno-assays)	Alle lichaamsvochten	G1
CH.IMM.01	Klinische chemie, immunologie (incl. allergie, immuundeficiënties en auto-immuundiagnostiek)	Bindingsanalyse	Alle lichaamsvochten	G1
CH.IMM.03		Immunochemie	Alle lichaamsvochten	G1
CH.IMM.05		Totaal IgE, specifiek IgE	Alle lichaamsvochten	G1
CH.IMM.06		Autoantistoffen m.b.v. (in)directe immunofluorescentie	Alle lichaamsvochten	G1
CH.POC.01	Klinische chemie, point of care testing	POCT conform ISO 22870	Alle lichaamsvochten	G1
CH.BTG.01	Klinische chemie, hematologie, transfusie-geneeskunde	Bloedcelcompatibiliteitsonderzoek	Bloed, plasma	G1
CH.BTG.02		Bloedcelantistof- en antigeentypering	Bloed, plasma	G1
CH.BTG.03		Bloedproductuitgifte	Bloed	G1
CH.HCO.01	Klinische chemie, hematologie, hemocytometrie incl hemato-oncologie	Hemocytometrie en microscopie <b>{+POCT}</b>	Bloed, overige lichaamsvloeistoffen	G1
CH.HCO.02		Erythrocyt sedimentatiesnelheid	Bloed	G1
CH.HCO.03		Beenmergonderzoek	Beenmerg	G1
CH.HCO.05		M-proteïne diagnostiek	Alle lichaamsvochten	G1
CH.HBP.01	Klinische chemie, hematologie, Hb-pathie	Chromatografie waaronder HPLC,UPLC,GC	Bloed	G1
CH.TRH.01	Klinische chemie, hematologie, trombose en hemostase	Stollingstesten in plasma (screenend en bevestigend) zoals APTT, fib, FVIII, VWF <b>{+POCT}</b>	Plasma	G1

**Medisch werkveld: Klinische Farmacie**

KF.TDM Vast element 01	Therapeutic Drug Monitoring	De bepaling m.b.v. kinetische interactie of microparticles in solution (KIMS) – turbidimetrie van: - Digoxine	Serum	G1
KF.TDM Vast element 02		De bepaling m.b.v. enzym immuno-assays van: - Vancomycine	Serum	G1

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)  
 Normatief document: EN ISO 15189:2012  
 Registratienummer: **M 032**

van **Stichting St. Anna Zorggroep**  
**Klinisch Chemisch Laboratorium**

Deze bijlage is geldig van: **03-04-2024** tot **31-12-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **22-11-2023**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
KF.TDM Vast element 03		De bepaling m.b.v. colorimetrie van: - Lithium	Serum	G1
KF.TOX Vast element 01	Toxicologie (incl. drugs of abuse)	De bepaling m.b.v. enzym immuno-assay van: - Alcohol	Plasma	G1
KF.TOX Vast element 02		De bepaling m.b.v. immuno-assays van: - Drugs of abuse (toxscreen)	Urine	G1
KF.TOX Vast element 03		De enzymatische bepaling van: - Paracetamol	Serum	G1

**Medisch werkveld: Medische Microbiologie**

MM.PAR Vast element 01	Parasitologisch onderzoek	De bepaling m.b.v. microscopie van: - Malaria [technische uitvoering]	Bloed	G1
MM.PAR Vast element 03		De bepaling m.b.v. illumigene LAMP test van: - Malaria [technische uitvoering]	Bloed	G1