

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)
Normatief document: EN ISO 15189:2012
Registratienummer: **M 058**

van **Accureon B.V.**
Klinisch chemisch hematologisch lab. en Trombosedienst

Deze bijlage is geldig van: **22-06-2022** tot **01-11-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **23-09-2021**

Locatie(s) waar activiteiten onder accreditatie worden uitgevoerd

Hoofdkantoor

Boerhaavelaan 25
4708 AE
Roosendaal
Nederland

Locatie	Afkorting
Boerhaavelaan 25 4708 AE Roosendaal Nederland	R1
Boerhaaveplein 1 4624 VT Bergen op Zoom Nederland	B2

Flexibele scope¹

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
Medisch werkveld: Klinische chemie en hematologie Met inachtneming van de vigerende veldnormen (NVKC)				
CH.PRE.01	Preactanalyse	Bloedafname (extra-muraal)	Bloed	R1, B2
CH.PRE.02		Bloedafname (intra-muraal)	Bloed	R1, B2
CH.PRE.03		Monsterverwerking; ontvangst, registratie, verwerking, voorbereiding voor analyse (o.a. centrifugeren), postanalytische resultaatverwerking en voortgangscontrole/doorlooptijden	Alle lichaamsvochten, bloedcellen, overige lichaamcellen, punctaten, beenmerg	R1, B2

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.

¹ 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 **Accureon B.V.**

Klinisch chemisch hematologisch lab. en Trombosedienst

Deze bijlage is geldig van: **22-06-2022 tot 01-11-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **23-09-2021**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
CH.KCA.01	Klinische chemie algemeen	Routine analyses van elektrolyten, enzymen, eiwitten, metabolieten, bloedgasen en hun afgeleiden met standaard chemische technieken waaronder alle spectrofotometrie, nefelometrie, turbidimetrie, elektroforese, ion-selectieve elektrodes {+POCT}	Alle lichaamsvochten	R1, B2
CH.KCA.02		Bindingsanalyse (speciele immuno-assays)	Alle lichaamsvochten	R1, B2
CH.KCA.03		Fysisch chemische analyses, zoals viscositeit	Alle lichaamsvochten	R1, B2
CH.KCA.04		Immunochemie/eiwitchemie (specieel)	Alle lichaamsvochten	R1, B2
CH.KCA.06		Chromatografie waaronder HPLC,UPLC,GC	Alle lichaamsvochten	B2
CH.KCA.09		Microscopie op cellen,cilinders en kristallen	Alle lichaamsvochten	R1, B2
CH.KCA.12		Functietesten (o.a. (o)GTT, suikerabsorbtietest, waterstofademtest	Alle lichaamsvochten, uitademingslucht	R1, B2
CH.FER.01	Klinische chemie, fertiliteit	Semenanalyse incl morfologie en motiliteit	Semen	R1
CH.FER.02		Semenanalyse na vasectomie	Semen	R1
CH.END.03	Klinische chemie, endocrinologie	Bindingsanalyse (immuno-assays)	Alle lichaamsvochten	R1, B2
CH.END.04		Chromatografie waaronder HPLC,UPLC,GC	Alle lichaamsvochten	B2
CH.IMM.01	Klinische chemie, immunologie (incl. allergie, immuun-deficienties en auto-immuundiagnostiek)	Bindingsanalyse	Alle lichaamsvochten	B2
CH.IMM.03		Immunochemie	Alle lichaamsvochten	B2
CH.IMM.05		Totaal IgE, specifiek IgE	Alle lichaamsvochten	B2
CH.IMM.06		Autoantistoffen m.b.v. (in)directe immunofluorescentie	Alle lichaamsvochten	B2
CH.POC.01	Klinische chemie, point of care testing	POCT conform ISO 22870	Alle lichaamsvochten	R1, B2

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)

Normatief document: EN ISO 15189:2012

Registratienummer: **M 058**

van **Accureon B.V.**

Klinisch chemisch hematologisch lab. en Trombosedienst

Deze bijlage is geldig van: **22-06-2022 tot 01-11-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **23-09-2021**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
CH.BTG.01	Klinische chemie, hematologie, transfusiegeneskunde	Bloedcelcompatibiliteitsonderzoek	Bloed, plasma	R1, B2
CH.BTG.02		Bloedcelantistof- en antigeentypering	Bloed, plasma	R1, B2
CH.BTG.03		Bloedproductuitgifte	Bloed	R1, B2
CH.HCO.01	Klinische chemie, hematologie, hemocytometrie incl hemato-oncologie	Hemocytometrie en microscopie	Bloed, overige lichaamsvloeistoffen	R1, B2
CH.HCO.02		Erythrocyt sedimentatiesnelheid	Bloed	R1, B2
CH.HCO.03		Beenmergonderzoek	Beenmerg	R1
CH.HCO.04		Immunoflowcytometrie	Bloed, beenmerg, overige lichaamsvloeistoffen en punctaten	R1
CH.HCO.05		M-proteïne diagnostiek	Alle lichaamsvochten	B2
CH.HBP.01	Klinische chemie, hematologie, Hb-pathie	Chromatografie waaronder HPLC,UPLC,GC	Bloed	B2
CH.TRH.01	Klinische chemie, hematologie, trombose en hemostase	Stollingstesten in plasma (screenend en bevestigend) zoals APTT, fib, FVIII, VWF {+POCT}	Plasma	R1, B2
CH.TRH.03		Globale hemostase testen voor zowel trombocytenfunctie, plasmatische stolling als beide	Volbloed	R1, B2

**Medisch werkveld: Trombo-embolische ziekte
Met inachtneming van de vigerende veldnormen (FNT)**

TD.INR.01	Advisering bij / monitoring van / vaststelling dosisbehoefte bij behandeling met antistollingsmiddelen	Preanalyse; bloedafname	Veneus/ capillair citraatplasma, capillair volbloed en klinisch relevante informatie	R1, B2
-----------	--	-------------------------	--	--------

van **Accureon B.V.**

Klinisch chemisch hematologisch lab. en Trombosedienst

Deze bijlage is geldig van: **22-06-2022 tot 01-11-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **23-09-2021**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
TD.INR.02	Advisering bij / monitoring van / vaststelling dosisbehoefte bij behandeling met antistollingsmiddelen	INR-bepaling: turbidimetrisch en viscositeitsmeting	Veneus bloed, capillair citraatplasma	R1, B2
TD.INR.03		POC-INR door medewerker TD: elektrochemisch (conform ISO 22870)	Capillair volbloed	R1, B2
TD.INR.04		POC-INR door medewerker derden of door patiënt zelf: elektrochemisch (conform Praktijkrichtlijn voor Trombosediensten)	Capillair volbloed	R1
TD.INR.05		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	R1

Medisch werkveld: Klinische Farmacie

KF.TDM Vast element 01	Therapeutic Drug Monitoring	Bepaling m.b.v. chromatografie met UV van: - Amitriptyline - Nortriptyline - Clozapine - Clomipramine - Desmethyl-clomipramine - Imipramine - Desimipramine [technische uitvoering]	Bloed	B2
KF.TDM Vast element 02		Bepaling d.m.v. Immuno-assays van: - Carbamazepine - Digoxine - Fenytoïne - Gentamycine - Tobramycine - Valproïnezuur - Vancomycine [technische uitvoering]	Bloed	B2
KF.TDM Vast element 04		Bepaling d.m.v. Immuno-assays van: - Lithium [technische uitvoering]	Bloed	R1, B2

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)

Normatief document: EN ISO 15189:2012

Registratienummer: **M 058**

van **Accureon B.V.**

Klinisch chemisch hematologisch lab. en Trombosedienst

Deze bijlage is geldig van: **22-06-2022** tot **01-11-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **23-09-2021**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
KF.TOX Vast element 01	Toxicologie (incl. drugs of abuse)	DOA screen (verslavende stoffen) urine d.m.v. Immuno-assays van: - Amfetamine - Benzodiazepines - Cocaïne - Methadon - Opiaten - THC [technische uitvoering]	Urine	B2
KF.TOX Vast element 02	Toxicologie (incl. drugs of abuse)	Bepaling d.m.v. Immuno-assays van: - Paracetamol [technische uitvoering]	Plasma	B2
KF.TOX Vast element 03	Toxicologie (incl. drugs of abuse)	Bepaling d.m.v. Immuno-assays van: - Ethanol [technische uitvoering]	Plasma	R1, B2