

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)  
Normatief document: EN ISO 15189:2012  
Registratienummer: **M 080**

van **Stichting Diaconessenhuis**  
**Klinische Chemie, Hematologie & Immunologie**

Deze bijlage is geldig van: **01-01-2023** tot **01-10-2026**

Vervangt bijlage d.d.: **18-08-2022**

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

**Hoofdkantoor**

Bosboomstraat 1  
3582 KE  
Utrecht  
Nederland

Locatie	Afkorting
Bosboomstraat 1 3582 KE Utrecht Nederland	U1
Jagersingel 1 3707 HL Zeist Nederland	Z2
Bergweg 2 3941 RB Doorn Nederland	D3

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

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
<b>Medisch werkveld: Klinische chemie en hematologie Met inachtneming van de vigerende veldnormen (NVKC)</b>				
CH.PRE.01	Preanalyse	Bloedafname (extra-muraal)	Bloed	U1, Z2, D3
CH.PRE.02		Bloedafname (intra-muraal)	Bloed	U1, Z2, D3

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 Diaconessenhuis**  
**Klinische Chemie, Hematologie & Immunologie**

Deze bijlage is geldig van: **01-01-2023** tot **01-10-2026**

Vervangt bijlage d.d.: **18-08-2022**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
CH.PRE.03	Preanalyse	Monsterverwerking; ontvangst, registratie, verwerking, voorbereiding voor analyse (o.a. centrifugeren), postanalytische resultaatverwerking en voortgangscontrole/doorlooptijden	Alle lichaamsvocht, bloedcellen, overige lichaamcellen, punctaten, beenmerg	U1, Z2, D3
CH.KCA.01	Klinische chemie algemeen	Routine analyses van elektrolyten, enzymen, eiwitten, metabolieten, bloedgasen en hun afgeleiden met standaard chemische technieken waaronder alle spectrofotometrie, colorimetrie, bindingsanalyse, nefelometrie, turbidimetrie, elektroforese, ion-selectieve elektrodes <b>{+POCT}</b>	Alle lichaamsvocht	U1, Z2
CH.KCA.02		Bindingsanalyse (speciële immuno-assays)	Alle lichaamsvocht	U1
CH.KCA.03		Fysisch chemische analyses, zoals viscositeit	Alle lichaamsvocht	U1
CH.KCA.04		Immunochemie/eiwitchemie (specieel)	Alle lichaamsvocht	U1
CH.KCA.05		Nucleïnezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Bloedcellen, plasma, overige lichaamcellen	U1
CH.KCA.07		(Tandem) Massaspectrometrie	Alle lichaamsvocht	U1
CH.KCA.09		Microscopie op cellen, cilinders en kristallen	Alle lichaamsvocht	U1
CH.KCA.11		Niersteenanalyse	Urinstein	U1
CH.KCA.12		Functietesten (o.a. (o)GTT, suikerabsorbtietest, waterstofademtest)	Alle lichaamsvocht, uitademingslucht	U1, Z2, D3
CH.FER.01		Klinische chemie, fertiliteit	Semenanalyse incl. morfologie en motiliteit	Semen
CH.FER.02	Semenanalyse na vasectomie		Semen	U1, Z2
CH.FER.03	Semenopwerking voor IUI		Semen	U1
CH.END.03	Klinische chemie, endocrinologie	Bindingsanalyse (immuno-assays)	Alle lichaamsvocht	U1

van **Stichting Diaconessenhuis**  
**Klinische Chemie, Hematologie & Immunologie**

Deze bijlage is geldig van: **01-01-2023 tot 01-10-2026**

Vervangt bijlage d.d.: **18-08-2022**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
CH.END.06	Klinische chemie, endocrinologie	Functietesten ((O)GTT, synacthentest e.a.)	Alle lichaamsvochten, uitademingslucht	U1, Z2
CH.IMM.03	Klinische chemie, immunologie (incl. allergie, immuun-deficiënties en auto-immuundiagnostiek)	Immunochemie	Alle lichaamsvochten	U1
CH.IMM.04		Immunoflowcytometrie [interpretatie]	Bloedcellen	U1
CH.IMM.05		Totaal IgE, specifiek IgE	Alle lichaamsvochten	U1
CH.POC.01	Klinische chemie, point of care testing	POCT conform ISO 22870	Alle lichaamsvochten	U1, Z2, D3
CH.BTG.01	Klinische chemie, hematologie, transfusiegeneeskunde	Bloedcelcompatibiliteitsonderzoek	Bloed, plasma	U1, Z2
CH.BTG.02		Bloedcelantistof- en antigeentypering	Bloed, plasma	U1, Z2
CH.BTG.03		Bloedproductuitgifte	Bloed	U1, Z2
CH.HCO.01	Klinische chemie, hematologie, hemocytometrie incl. hemato-oncologie	Hemocytometrie en microscopie <b>{+POCT}</b>	Bloed, overige lichaamsvloeistoffen	U1, Z2
CH.HCO.02		Erythrocyt sedimentatiesnelheid	Bloed	U1
CH.HCO.03		Beenmergonderzoek	Beenmerg	U1
CH.HCO.04		Immunoflowcytometrie [interpretatie]	Bloed, beenmerg, overige lichaamsvloeistoffen en punctaten	U1
CH.HCO.05		M-proteïne diagnostiek	Alle lichaamsvochten	U1
CH.HCO.06		Nucleïnezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Bloedcellen, overige lichaamcellen	U1
CH.TRH.01	Klinische chemie, hematologie, trombose en hemostase	Stollingstesten in plasma (screenend en bevestigend) zoals APTT, fib, FVIII, VWF <b>{+POCT}</b>	Plasma	U1, Z2
CH.TRH.04		Nucleïnezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Bloedcellen, overige lichaamcellen	U1

**Medisch werkveld: Medische Immunologie**  
**Met inachtneming van de vigerende veldnormen (NVVI)**

MI.IMD.01	Immuundeficiënties	Immunoglobulines met overige technieken	Alle lichaamsvochten, kweeksupernatant	U1
MI.AIA.14	Auto-immuunziekten en inflammatoire aandoeningen	HLA typering (ziekte-associatie) m.b.v. moleculair biologische technieken	Alle lichaamsvochten, bipten, punctaten, weefsels, spoelvochten en kweeksupernatant	U1

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
MI.ALA.01	Allergische aandoeningen	Totaal IgE en specifiek IgE	Alle lichaamsvochten	U1
MI.ALA.03		Type III allergie geassocieerde antistoffen	Alle lichaamsvochten	U1
MI.ALA.04		Oplosbare mediators van het aangeboren en het verworven immuunsysteem (cytokines, chemokines, tryptase, histamine metabolieten) m.b.v. overige technieken	Alle lichaamsvochten	U1
MI.MHA.01	Maligne hematologische aandoeningen	Immunoglobulines	Alle lichaamsvochten, punctaten, biopten en weefsels	U1
MI.MHA.04		M-proteïne diagnostiek	Alle lichaamsvochten, punctaten, biopten en weefsels	U1

**Medisch werkveld: Medische Microbiologie**

MM.PAR Vast element 01	Parasitologisch onderzoek	De bepaling d.m.v. immuno-assay van: - Malaria [technische uitvoering]	Lichaamsmaterialen	U1
MM.PAR Vast element 02		De bepaling d.m.v. cytochemische kleuring van: - Malaria [technische uitvoering]	Lichaamsmaterialen	U1
MM.PAR Vast element 03		De bepaling d.m.v. moleculaire diagnostiek d.m.v. PCR van: - Malaria [technische uitvoering]	Lichaamsmaterialen	U1

**Medisch werkveld: Klinische Farmacie**

KF.TDM Vast element 01	Therapeutic Drug Monitoring	De bepaling d.m.v. immuno-assays: - Carbamazepine - Digoxine - Fenytoïne - Gentamycine - Valproïnezuur - Vancomycine [technische uitvoering]	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	U1
KF.TDM Vast element 02		De bepaling d.m.v. spectrofotometrie: - Lithium [technische uitvoering]	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	U1

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
KF.TOX Vast element 01	Toxicologie (incl. drugs of abuse)	De bepaling van Drugs of Abuse (DOA) d.m.v. immuno-assays: - Amfetamine - Cocaine - Cannabis - Benzodiazepines - Tricyclische antidepressiva - Barbiturate - Methylamfetamine - Morfine/opiate - Methadone - MDMA/XTC - Paracetamol [technische uitvoering]	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	U1
KF.TOX Vast element 02		De bepaling d.m.v. spectrofotometrie: - Ethanol - Paracetamol [technische uitvoering]	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	U1

**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	Z2
TD.INR.03		POC-INR door medewerker TD: elektrochemisch (conform ISO 22870)	Capillair volbloed	Z2
TD.INR.04		POC-INR door medewerker derden of door patiënt zelf: elektrochemisch (conform Praktijkrichtlijn voor Trombosediensten)	Capillair volbloed	Z2
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	Z2