

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)

Normatief document: EN ISO 15189:2012

Registratienummer: **M 112**

van **Stichting Tergooi**

**Klinisch Chemisch en Hematologisch Laboratorium en Klinisch Farmaceutisch
Laboratorium**

Deze bijlage is geldig van: **28-02-2024** tot **01-09-2024**

Vervangt bijlage d.d.: **27-09-2023**

Locatie(s) waar activiteiten onder accreditatie worden uitgevoerd

Hoofdkantoor

Van Riebeeckweg 212
1213 XZ
Hilversum
Nederland

Locatie	Afkorting
Van Riebeeckweg 212 1213 XZ Hilversum Nederland	H1

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

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

van **Stichting Tergooi**
Klinisch Chemisch en Hematologisch Laboratorium en Klinisch Farmaceutisch Laboratorium

Deze bijlage is geldig van: **28-02-2024 tot 01-09-2024**

Vervangt bijlage d.d.: **27-09-2023**

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	Preanalyse	Bloedafname (extra-muraal)	Bloed	H1
CH.PRE.02		Bloedafname (intra-muraal)	Bloed	H1
CH.PRE.03		Monsterverwerking; ontvangst, registratie, verwerking, voorbereiding voor analyse (o.a. centrifugeren), postanalytische resultaatverwerking en voortgangscontrole/doorlooptijden	Alle lichaamsvochten, bloedcellen, overige lichaamscellen, punctaten, beenmerg	H1
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 {+POCT}	Alle lichaamsvochten	H1
CH.KCA.02		Bindingsanalyse (speciele immuno-assays)	Alle lichaamsvochten	H1
CH.KCA.03		Fysisch chemische analyses, zoals viscositeit	Alle lichaamsvochten	H1
CH.KCA.04		Immunochemie/eiwitchemie (specieel)	Alle lichaamsvochten	H1
CH.KCA.05		Nucleinezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Alle lichaamsvochten	H1
CH.KCA.06		Chromatografie waaronder HPLC, UPLC, GC	Alle lichaamsvochten	H1
CH.KCA.07		(Tandem) Massaspectrometrie	Alle lichaamsvochten	H1
CH.KCA.09		Microscopie op cellen, cilinders en kristallen	Alle lichaamsvochten	H1
CH.KCA.12		Functietesten (o.a. (o)GTT, suikerabsorbtietest, waterstofademtest	Alle lichaamsvochten, uitademingslucht	H1

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 **Stichting Tergooi**
Klinisch Chemisch en Hematologisch Laboratorium en Klinisch Farmaceutisch Laboratorium

Deze bijlage is geldig van: **28-02-2024** tot **01-09-2024**

Vervangt bijlage d.d.: **27-09-2023**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
CH.FER.01	Klinische chemie, fertilititeit	Semenanalyse incl morfologie en motiliteit	Semen	H1
CH.FER.02		Semenanalyse na vasectomie	Semen	H1
CH.FER.03		Semenopwerking voor IUI volgens de richtlijn van de NVKC/KLEM	Semen	H1
CH.IMM.05	Klinische chemie, immunologie (incl. allergie, imundeficienties en auto-immuundiagnostiek)	Totaal IgE, specifiek IgE	Alle lichaamsvochten	H1
CH.POC.01	Klinische chemie, point of care testing	POCT conform ISO 22870	Alle lichaamsvochten	H1
CH.BTG.01	Klinische chemie, hematologie, transfusie-geneeskunde	Bloedcelcompatibiliteitsonderzoek	Bloed, plasma	H1
CH.BTG.02		Bloedcelantistof- en antigeentypering	Bloed, plasma	H1
CH.BTG.03		Bloedproductuitgifte	Bloed	H1
CH.HCO.01	Klinische chemie, hematologie, hemocytometrie incl hemato-oncologie	Hemocytometrie en microscopie	Bloed, overige lichaamsvloeistoffen	H1
CH.HCO.02		Erythrocyt sedimentatiesnelheid	Bloed	H1
CH.HCO.03		Beenmergonderzoek	Beenmerg	H1
CH.HCO.05		M-proteïne diagnostiek	Alle lichaamsvochten	H1
CH.TRH.01	Klinische chemie, hematologie, trombose en hemostase	Stollingstesten in plasma (screenend en bevestigend) zoals APTT, fib, FVIII, VWF {+POCT}	Plasma	H1
CH.TRH.03		Globale hemostase testen voor zowel trombocytenfunctie, plasmatische stolling als beide	Volbloed	H1
CH.TRH.04		Nucleinezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Bloedcellen, overige lichaamcellen	H1

Medisch werkveld: Klinische Farmacie

van **Stichting Tergooi**
Klinisch Chemisch en Hematologisch Laboratorium en Klinisch Farmaceutisch Laboratorium

Deze bijlage is geldig van: **28-02-2024** tot **01-09-2024**

Vervangt bijlage d.d.: **27-09-2023**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
KF.TDM.01	Therapeutic Drug Monitoring	Chromatografie waaronder HPLC, UPLC, GC met bijbehorende detectietechnieken zoals b.v. UV, fluorescentie, ionisatie	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	H1
KF.TDM.02		Massaspectrometrie	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	H1
KF.TDM.03		Immuno-assays	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	H1
KF.TOX.01	Toxicologie (incl. drugs of abuse)	Chromatografie waaronder HPLC, UPLC, GC met bijbehorende detectietechnieken zoals b.v. UV, fluorescentie, ionisatie	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	H1
KF.TOX.03		Immuno-assays	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	H1
KF.TOX.06		Spectrofotometrie	Bloed, urine of andere lichaamsmaterialen	H1

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	H1
TD.INR.03		POC-INR door medewerker TD: elektrochemisch (conform ISO 22870)	Capillair volbloed	H1
TD.INR.04		POC-INR door medewerker derden of door patiënt zelf: elektrochemisch (conform Praktijkrichtlijn voor Trombosediensten)	Capillair volbloed	H1
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	H1