

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)
Normatief document: EN ISO 15189:2012
Registratienummer: **M 224**

van **Eurofins Gelre B.V.**
Klinisch Chemisch Hematologisch Laboratorium

Deze bijlage is geldig van: **01-04-2023** tot **06-12-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **08-02-2023**

Locatie(s) waar activiteiten onder accreditatie worden uitgevoerd

Hoofdkantoor

Albert Schweitzerlaan 31
7334 DZ
Apeldoorn
Nederland

Locatie	Afkorting
Albert Schweitzerlaan 31 7334 DZ Apeldoorn Nederland	A1
Den Elterweg 77 7207 AE Zutphen Nederland	Z2
John F. Kennedylaan 32 7314 PS Apeldoorn Nederland	A3

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	Pre-analyse	Bloedafname (extra-muraal)	Bloed	A1, Z2
CH.PRE.02		Bloedafname (intra-muraal)	Bloed	A1, Z2

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

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

¹ 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 **Eurofins Gelre B.V.**

Klinisch Chemisch Hematologisch Laboratorium

Deze bijlage is geldig van: **01-04-2023** tot **06-12-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **08-02-2023**

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 lichaamsvochten, bloedcellen, overige lichaamcellen, punctaten, beenmerg	A1, Z2
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	A1, Z2
CH.KCA.02		Bindingsanalyse (speciele immuno-assays)	Alle lichaamsvochten	A1, Z2
CH.KCA.03		Fysisch chemische analyses, zoals viscositeit	Alle lichaamsvochten	A1, Z2
CH.KCA.04		Immunochemie/eiwitchemie (specieel)	Alle lichaamsvochten	A1
CH.KCA.05		Nucleïnezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Bloedcellen, plasma, overige lichaamcellen	A1
CH.KCA.06		Chromatografie waaronder HPLC, UPLC, GC	Alle lichaamsvochten	A1
CH.KCA.09		Microscopie op cellen, cilinders en kristallen	Alle lichaamsvochten	A1, Z2
CH.KCA.12		Functietesten (o.a. (o)GTT, suikerabsorbtietest, waterstofademtest)	Alle lichaamsvochten, uitademingslucht	A1, Z2
CH.FER.01	Klinische chemie, fertiliteit	Semenanalyse incl. morfologie en motiliteit	Semen	A1, Z2
CH.FER.02		Semenanalyse na vasectomie	Semen	A1, Z2
CH.FER.03		Semenopwerking voor IUI	Semen	A1, Z2
CH.END.02	Klinische chemie, endocrinologie	Nucleïnezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Bloedcellen, overige lichaamcellen	A1
CH.IMM.01	Klinische chemie, immunologie	Bindingsanalyse	Alle lichaamsvochten	A1
CH.IMM.02		Immunofluorescentie	Alle lichaamsvochten	A1

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
CH.IMM.06	(incl. allergie, immuundeficiënties en auto-immuundiagnostiek)	Autoantistoffen m.b.v. (in)directe immunofluorescentie	Alle lichaamsvochten	A1
CH.POC.01	Klinische chemie, point of care testing	POCT conform ISO 22870	Alle lichaamsvochten	A1, Z2
CH.FAG.01	Klinische chemie, Farmacogenetica	Nucleïnezuur diagnostiek (PCR)	Bloedcellen	A1
CH.BTG.01	Klinische chemie, hematologie, transfusiegeneeskunde	Bloedcelcompatibiliteitsonderzoek	Bloed, plasma	A1, Z2
CH.BTG.02		Bloedcelantistof- en antigeentypering	Bloed, plasma	A1, Z2
CH.BTG.03		Bloedproductuitgifte	Bloed	A1, Z2
CH.HCO.01	Klinische chemie, hematologie, hemocytometrie incl. hemato-oncologie	Hemocytometrie en microscopie {+POCT}	Bloed, overige lichaamsvloeistoffen	A1, Z2
CH.HCO.02		Erythrocyt sedimentatiesnelheid	Bloed	A1, Z2
CH.HCO.03		Beenmergonderzoek	Beenmerg	A1
CH.HCO.04		Immunoflowcytometrie	Bloed, beenmerg, overige lichaamsvloeistoffen en punctaten	A1
CH.HCO.05		M-proteïne diagnostiek	Alle lichaamsvochten	A1
CH.HCO.06		Nucleïnezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Bloedcellen, overige lichaamcellen	A1
CH.HBP.02	Klinische chemie, hematologie, Hb-pathie	Elektroforese	Bloed	A1
CH.HBP.03		Nucleïnezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Bloedcellen, overige lichaamcellen	A1
CH.TRH.01	Klinische chemie, hematologie, trombose en hemostase	Stollingstesten in plasma (screenend en bevestigend) zoals APTT, fib, FVIII, VWF {+POCT}	Plasma	A1, Z2
CH.TRH.03		Globale hemostase testen voor zowel trombocytenfunctie, plasmatische stolling als beide	Volbloed	A1, Z2
CH.TRH.04		Nucleïnezuur diagnostiek waaronder PCR en sequencing	Bloedcellen, overige lichaamcellen	A1

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)
 Normatief document: EN ISO 15189:2012
 Registratienummer: **M 224**

van **Eurofins Gelre B.V.**
Klinisch Chemisch Hematologisch Laboratorium

Deze bijlage is geldig van: **01-04-2023** tot **06-12-2025**

Vervangt bijlage d.d.: **08-02-2023**

Code	Vraagstelling / onderzoekstype	Methode / techniek	Materiaal / product	Locatie
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	Pre-analyse; bloedafname	Veneus / capillair citraatplasma, capillair volbloed en klinisch relevante informatie	A1, Z2
TD.INR.02		INR-bepaling: turbidimetrisch en viscositeitsmeting	Veneus bloed, capillair citraatplasma	A1, Z2
TD.INR.03		POC-INR door medewerker TD: elektrochemisch (conform ISO 22870)	Capillair volbloed	A1, Z2
TD.INR.04		POC-INR door medewerker derden of door patiënt zelf: elektrochemisch (conform Praktijkrichtlijn voor Trombosediensten)	Capillair volbloed	A3
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	A3