



## Competentieverklaring laboratorium KFT

**Het Sectiehoofd van het klinisch farmaceutisch laboratorium van de Afdeling Klinische Farmacie & Toxicologie (KFT) van het LUMC verklaart inzake de competentie van de afdeling voor de uitvoering, analyse, interpretatie en rapportage van resultaten van laboratoriumonderzoek het volgende:**

- De Raad voor Accreditatie heeft het laboratorium KFT geaccrediteerd onder registratienummer M320 met ingang van 19 december 2019 voor de activiteiten en/of werkterreinen en locaties genoemd in de scope van de accreditatie.
- De accreditatiestatus en de scope is te verifiëren op de website van de Raad voor Accreditatie ([www.rva.nl](http://www.rva.nl)).
- Elk laboratoriumonderzoek voor de patiëntenzorg valt onder de scope van de huidige accreditaties, tenzij dit bij de rapportage van het onderzoek anders wordt vermeld.
- Apparatuur en onderzoeksmethoden voor patiëntenzorg zijn gevalideerd c.q. geverifieerd conform de kwaliteitseisen. Indien aangevraagd onderzoek wordt uitbesteed, staat dit vermeld bij de rapportage van het onderzoek. Elk resultaat wordt gerapporteerd met referentiewaarden, medisch beslisgrenzen en/of advies, indien van toepassing en indien de vereiste gegevens over dosering en innametijden bekend zijn.
- Veranderingen in de uitvoering van laboratoriumonderzoek die van belang zijn voor de aanvrager van het onderzoek, worden naar de aanvrager gecommuniceerd. Twijfels over de betrouwbaarheid en/of rectificaties van uitslagen worden onverwijld gecommuniceerd naar de betreffende aanvrager(s).
- Een toelichting voor het aanvragen en uitvoeren van laboratoriumonderzoek voor interne en externe aanvragers wordt gegeven op de website van het LUMC: [www.lumc.nl/over-het-lumc/afdelingen/klinische-farmacie-en-toxicologie/aanvragen-van-laboratoriumdiagnostiek-voor-externen](http://www.lumc.nl/over-het-lumc/afdelingen/klinische-farmacie-en-toxicologie/aanvragen-van-laboratoriumdiagnostiek-voor-externen)
- Het laboratorium neemt deel aan kwaliteitsrondzendingen, georganiseerd door erkende toezichthoudende EQA-organisaties. Bij onderzoeken waarvoor geen kwaliteitsrondzending beschikbaar is, heeft het laboratorium beleid bepaald om vast te stellen dat de betreffende onderzoeksmethode valide resultaten geeft voor de beschreven toepassing.
- Het bepalen van de geschiktheid van de methode en de autorisatie van uitslagen vindt plaats door, of onder supervisie van geregistreerde ziekenhuisapothekers.