

Geachte heren Nieuweboer en de Haas,

Binnen de wetenschappelijke verenigingen van medisch professionals verantwoordelijk voor diagnostiek in medische laboratoria is er al enige tijd onrust over RvA-Voorschrift VR003 ([Wijziging van RvA-voorschrift VR003 - Raad voor Accreditatie](#)).

Het voorschrift stelt in grote lijnen dat laboratoria bij elke rapportage moeten verwijzen naar de accreditatiestatus.

Het praktische gevolg van het specifiek en bij iedere rapportage plaatsen van een aanvullende opmerking is het overladen van aanvragers met klinisch niet relevante informatie. Voor de meeste ziekenhuizen geldt zelfs dat separate accreditatienummers voor meerdere geaccrediteerde laboratoria gerapporteerd zouden moeten worden. In dit geval moet dan dus meerdere malen een frase als: *“Gerapporteerde resultaten vallen binnen de scope van accreditatie volgens ISO 15189 verleend door de RvA voor testen onder registratienummer M\*\*\*, tenzij anders vermeld.”* worden vermeld. De weergave van deze, voor de aanvrager overbodige informatie leidt niet alleen tot verwarring en irritatie, maar vergroot het risico dat men klinisch relevante opmerkingen over het hoofd ziet. Dit is een direct gevaar voor de patiëntenzorg en patiëntveiligheid: een risico dat de laboratoria niet kunnen nemen.

Bovenstaande bezwaren zijn meermaals aangekaart bij de RvA; bij de gebruikersraad, de NEN-ISO advies groep, en ook bij individuele teamleiders. Uit gesprekken met vertegenwoordigers van de RvA hebben verschillende leden gedestilleerd dat er binnen de RvA begrip is voor onze bezwaren. We hebben begrepen dat het probleem is besproken bij de EA, maar tot dusver hebben wij geen oplossing voor het probleem mogen ontvangen.

Onze leden maken zich grote zorgen en hebben de wetenschappelijke verenigingen om een standpunt gevraagd. Na overleg tussen en binnen de verschillende besturen is geconcludeerd dat het bij iedere rapportage melden van de accreditatiestatus, zoals beschreven in VR003 een verslechtering van onze dienstverlening, een vermindering van onze kwaliteit en een aanvullend risico voor de patiëntveiligheid met zich meebrengt. Daarom adviseren wij onze leden om op dit moment geen verreгаande acties te ondernemen om aan VR003 te voldoen.

We hopen dat u deze brief zult zien als een steunbetuiging voor uw inspanning in Europa om te komen tot een voor alle betrokken partijen acceptabele oplossing. Vanzelfsprekend zijn wij bereid om mee te denken over mogelijke oplossingen.

Met vriendelijke groet,

namens:

Merel van Wijnen (voorzitter NVKC)

Ann Vossen (voorzitter NVMM)

Suzan Roothaan (bestuurslid NVVP)

Jos Bart (Voorzitter NVVP)

Lies Hoefsloot (voorzitter VKGL)

Dörte Hamann (voorzitter NVVI)

Gerard Hugenholtz (voorzitter NVZA)

Leo Jacobs, bestuurslid NVKC