

# **Uitvoeringsreglement**

## **Beoordeling Klinisch Farmaceutische Analyse en Toxicologie**

### **opleidingsinstelling**

Dit uitvoeringsreglement van de Specialisten Registratie Commissie, kamer Ziekenhuisfarmacie (SRC-ZF) is gebaseerd op:

- **Regeling Specialismen Farmacie 2014**
- **Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie 2018 van het Centraal College**
- **ELOZ III**

#### **1. Achtergrond**

- 1.1 Het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie van het Centraal College vermeldt onder hoofdstuk D.1 en D.2 eisen met betrekking tot de opleidingsinstelling. Er wordt o.a. genoemd dat het taakgebied Therapeutic Drug Monitoring en Toxicologie zodanig is vorm gegeven dat een goede opleiding tot ziekenhuisapotheker gewaarborgd is.  
Het is aan de SRC om een Uitvoeringsreglement op te stellen om dit criterium te toetsen.

#### **2. Uitgangspunten**

- 2.1 De geleverde diensten t.a.v. Therapeutic Drug Monitoring en Toxicologie, voor wat betreft pré- en post analytisch advies voldoen aan de ISO15189.
- 2.2 Het opleidingsteam is eindverantwoordelijk voor de pré- en post-analytische adviezen t.a.v. TDM en Toxicologie.

#### **3. Criteria voor beoordelen van Klinisch Farmaceutisch Analyse en Toxicologie**

- 3.1 De resultaten verkregen bij de rondzendmonsters van zowel klinisch farmaceutisch als toxicologisch onderzoek worden eens per kwartaal in het opleidingsteam besproken, waarbij de AIOS hierop reflecteert.
- 3.2 Casus uit de toxicologie waarbij advies is gegeven door een lid uit het opleidingsteam of de AIOS worden op overdrachtmomenten besproken, waarbij de AIOS hierop reflecteert.
- 3.3 De opleidingsinstelling interpreteert en verzorgt de advisering van alle klinisch farmaceutische en toxicologische analyses (pre- en post analytisch).
- 3.4 (Een lid van) het opleidingsteam is actief betrokken bij het opstellen van behandelprotocollen voor de geïntoxiceerde patiënt, daar waar toxicologie.org onvoldoende handvatten biedt.
- 3.5 (Een lid van) het opleidingsteam verzorgt onderwijs aan aanvragers van klinisch farmaceutische en toxicologische analyses.
- 3.6 De opleidingsinstelling heeft voor de aanvrager inzichtelijk vastgelegd welke klinisch farmaceutische bepalingen aanvraagbaar zijn.
- 3.7 In het geval van uitbesteding van analyses heeft de opleidingsinstelling SLA's of vergelijkbare contracten opgesteld waarin de verantwoordelijkheden met betrekking tot de opleiding zijn vastgelegd.

Dit uitvoeringsreglement wordt jaarlijks door de SRC geëvalueerd.

Specialisten Registratie Commissie, kamer Ziekenhuisfarmacie,  
5 juli 2016, 13 oktober 2016, 9 juli 2018, 26 maart 2019