

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**
- **Vigerende ELOZ**

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 en wordt voldaan aan de eisen van het landelijke opleidingsplan (vigerende ELOZ). In dit plan wordt het taakgebied (l.c) benoemd als Laboratoriumonderzoek TDM / toxicologie / farmacogenetica (bioanalyse). Het is aan de SRC-ZF om een Uitvoeringsreglement op te stellen om dit criterium te toetsen.

2. Uitgangspunten

- 2.1 De geleverde diensten t.a.v. Therapeutic Drug Monitoring, toxicologie en farmacogenetica, voldoen aan de norm ISO15189.
- 2.2 Het opleidingsteam is eindverantwoordelijk voor de interpretatie van verkregen resultaten in het kader van laboratoriumonderzoek, TDM, toxicologie en farmacogenetica en de daaruit volgende adviezen.

3. Criteria voor beoordelen van het taakgebied Laboratoriumonderzoek TDM / toxicologie / farmacogenetica

- 3.1 De opleidingsinstelling heeft de eindverantwoordelijkheid zoals genoemd onder 2.2 vastgelegd binnen het kwaliteitssysteem.
- 3.2 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.
- 3.3 Casus uit de toxicologie waarbij advies is gegeven door een lid uit het opleidingsteam of de AIOS worden op overdrachtsmomenten besproken, waarbij de AIOS hierop reflecteert.
- 3.4 De opleidingsinstelling interpreteert en verzorgt de advisering van alle klinisch farmaceutische en toxicologische analyses (pre- en post analytisch).
- 3.5 (Een lid van) het opleidingsteam is actief betrokken bij het opstellen van behandelprotocollen voor de geïntoxiceerde patiënt, daar waar toxicologie.org onvoldoende handvatten biedt.
- 3.6 (Een lid van) het opleidingsteam verzorgt onderwijs aan aanvragers van klinisch farmaceutische en toxicologische analyses.
- 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-ZF geëvalueerd.

Specialisten Registratie Commissie, kamer Ziekenhuisfarmacie,
5 juli 2016, 13 oktober 2016, 9 juli 2018, 26 maart 2019, 30 juni 2020