



De laboratorium van de afdeling Klinische Genetica heeft een kwaliteitszorgsysteem gebaseerd op ISO 15189-2012 en is gecertificeerd door de Raad van Accreditatie, M105. Door het indienen van een aanvraag gaat de aanvrager akkoord met de algemene voorwaarden van de afdeling Klinische Genetica van het Erasmus MC, Rotterdam.



1. Aanvragen

Aanvragen voor onderzoek door de Afdeling Klinische Genetica kunnen alleen worden geaccepteerd d.m.v. het volledig ingevulde aanvraagformulier. De volgende aanvraagformulieren zijn specifiek hiervoor ontwikkeld en te vinden via: www.erasmusmc.nl/klinische_genetica/

Om fouten en vertragingen te voorkomen dient het formulier volledig en duidelijk worden ingevuld en het materiaal duidelijk te zijn geïdentificeerd. Een onvolledig ingevuld formulier of onduidelijk of onvolledig geïdentificeerd materiaal kan omwille van de zorgvuldigheid worden geweigerd

2. Monsterafname

Zodra monsters op de Afdeling Klinische Genetica afgeleverd zijn, vallen deze onder verantwoordelijkheid van de afdeling. Alle voorafgaande handelingen met betrekking tot het monster vallen hier buiten. Voor monsterafname-protocollen wordt (met uitzondering van Prenatale diagnostiek) verwezen naar de betreffende aanvraagformulieren. Voor DNA diagnostiek wordt verwezen naar de website <http://www.dnadiagnostiek.nl>.

3. Inzending en verpakking

Voor het inzenden en verpakken van monstermateriaal wordt verwezen naar de instructies op het betreffende aanvraagformulier. De aanvrager dient zorg te dragen voor een deugdelijke verpakking van het monstermateriaal, zie IATA Packaging Instruction 650. In geval van spoed dient vooraf contact opgenomen te worden.

4. Methodiek en uitvoering

De Afdeling Klinische Genetica bepaalt de technologie die gebruikt wordt om de vraagstelling te beantwoorden. De technologie is goedgekeurd door de beroepsgroep waartoe de laboratoriumspecialist van de Klinische Genetica (VKGL) behoort. Desgewenst verstrekt de Afdeling Klinische Genetica de aanvrager hieromtrent inlichtingen. Indien een aanvraag zich (mede) uitstrekt tot werkzaamheden op een gebied waar de Afdeling Klinische Genetica geen of onvoldoende kennis of ervaring heeft, behoudt de Afdeling Klinische Genetica zich het recht voor om, binnen de daarvoor opgestelde procedure, het onderzoek uit te besteden.

5. Resultaten

Resultaten in de vorm van onderzoeksuitslagen, adviezen, informatie of welke andere vorm dan ook, worden in schriftelijke vorm aangeleverd. In geval van spoed kan dit op verzoek en ter verantwoording van de aanvrager ook per telefoon, telefax, of op andere wijze geschieden.

6. Onderzoeksduur

Op onze website www.erasmusmc.nl/klinische_genetica/verwijzer/info/ vindt u onze uitslagtermijnen.

7. Gebruik patiëntenmateriaal

Voor zover bij de indiening van de aanvraag voor onderzoek daarover niets is overeengekomen, zal de Afdeling Klinische Genetica de monsters, c.q. de restanten daarvan na onderzoek, overeenkomstig de eigen voorschriften, bewaren. Het gebruik van geanoniseerd patiëntenmateriaal is soms gewenst bij het ontwikkelen en verbeteren van analysemethoden (controles en validatie), voor nader onderzoek van de betrokken ziekte en voor wetenschappelijk onderzoek. Bij nader gebruik van lichaamsmateriaal conformeert de Afdeling Klinische Genetica zich aan de richtlijnen van de Code Goed Gebruik van de FMWV (Federatie van Medisch Wetenschappelijke Verenigingen) en indien van toepassing de lokale Medisch Ethische Commissie.

Bij de monsterafname is de aanvrager verplicht de patiënt te informeren over het nader gebruik van lichaamsmateriaal. Mocht een patiënt bezwaar maken tegen dit nader gebruik van lichaamsmateriaal, dan kan de aanvrager dit op het aanvraagformulier kenbaar maken.