

Bijlage bij accreditieverklaring (scope van accreditatie)
Normatief document: EN ISO/IEC 17025:2017
Registratienummer: L 628

van **Stichting Gele Ziekenhuizen**
Klinisch Farmaceutisch & Toxicologisch Laboratorium

Deze bijlage is geldig van: **18-12-2025** tot **01-01-2030**

Vervangt bijlage d.d.: **22-03-2023**

Locatie(s) waar activiteiten onder accreditatie worden uitgevoerd

Hoofdkantoor

Albert Schweitzerlaan 31
7334 DZ
Apeldoorn
Nederland

Locatie	Afkorting
Albert Schweitzerlaan 31 7334 DZ Apeldoorn Nederland	A1

Nr.	Materiaal of product	Verrichting / Onderzoeksmethode ³	Intern referentienummer	Locatie
Werkveld: Farmaceutische Kwaliteitscontrole				
1	Poeders, tabletten, vloeistoffen (drugs of abuse)	Kwalitatieve screening met QTOF	APO-AV-TOX-0018	A1
2		Kwalitatieve bepaling met GC-/LC	APO-AV-TOX-0016	A1
3	Farmaceutische grondstoffen	Het aantonen van het werkzaam bestanddeel, IR spectrofotometrie	APO-BV-LAB-0017 Ph. Eur. 2.2.24	A1

Deze bijlage is goedgekeurd door het bestuur van de Raad voor Accreditatie, namens deze,

mr. J.A.W.M. de Haas

³ Indien wordt verwezen naar een codering beginnende met NAW, NAP, EA of IAF dan betreft het een schema opgenomen in de [RVA-BR010 lijst](#).
Indien geen datum of versienummer is vermeld betreft de accreditatie de actuele versie van het document of schema.

van **Stichting Gele Ziekenhuizen**
Klinisch Farmaceutisch & Toxicologisch Laboratorium

Deze bijlage is geldig van: **18-12-2025 tot 01-01-2030**

Vervangt bijlage d.d.: **22-03-2023**

Nr.	Materiaal of product	Verrichting / Onderzoeksmethode ³	Intern referentienummer	Locatie
4	Farmaceutische grondstoffen en toedieningsvormen	Het aantonen van, bepalen van het gehalte aan en bepalen van de zuiverheid van het werkzaam bestanddeel; vloeistofchromatografie	APO-AV-KWC: 0001/0002/0003/0004/0005/0006/0007/0008/0009/0010/0011/0012/0013/0015/0017/0018/0020/0021/0022/0023/0025/0026/0027/0028/0042/0043/0044/0045/0046/0052/0053/0056/0057/0060/0062/0064/0065/0066/0068/0069/0070/0076/0077/0079/0084/0112/0114/0115/0119/0126	A1
5		Het aantonen van, bepalen van het gehalte aan en bepalen van de zuiverheid van het werkzaam bestanddeel; gaschromatografie	APO-AV-KWC-0054	A1
6	Waterige oplossingen	Het bepalen van de pH; potentiometrie	APO-BV-LAB-0030 Ph. Eur. 2.2.3	A1
7	Farmaceutische grondstoffen en toedieningsvormen	Het bepalen van het gehalte aan werkzaam bestanddeel titrimetrie	APO-AV-KWC: 0030/0031/0032/0035/0034/0036/0037/0038/0039/0040/0041/0048/0055/0061/0073/0074/0075/0078/0080/0081/0087/0116/0120 Ph. Eur. 4.2.2., 2.2.19 en 2.2.20	A1
8	Farmaceutische toedieningsvormen	Het bepalen van het gemiddeld gehalte en de gehaltespreiding; gravimetrie	APO-BV-LAB-0043 Ph. Eur. 2.9.40	A1
9	Farmaceutische grondstoffen en toedieningsvormen	Het bepalen van de dichtheid; densimetrie	APO-BV-LAB-0048 Ph. Eur. 2.2.5	A1
10	Farmaceutische grondstoffen en toedieningsvormen	Het bepalen van de optische rotatie; polarimetrie	APO-AV-KWC-004,7 APO-AV-KWC-0103, APO-AV-KWC-0110 Ph. Eur. 2.2.7	A1
11	Farmaceutische toedieningsvormen	Het bepalen van pyrogenen; bacteriële endotoxinen; spectrofotometrie	APO-AV-KWC-0124 Ph. Eur. 2.6.14	A1