

Asiakastiedote**47/2025****30.6.2025**

Sivu 1(1)

Arvoisa asiakas,**Akkreditointiviittausten muutokset potilastulosten raportoinnissa 4.8.2025 alkaen**

SYNLAB Suomi Oy:n testauslaboratorio (T070) on FINAS-akkreditointipalvelun akkreditoima ja toimii standardin SFS-EN ISO 15189:2022 vaatimusten mukaisesti. Voimassa oleva lista akkreditoiduista tutkimuksista ja toimialueista on nähtävissä dokumentissa [T070 A49 2024 etusivu.docx](#). Myös SYNLABin Laboratoriokäsikirjasta löytyy tieto tutkimuksen akkreditoinnista.

FINAS:n vaatimuksen mukaisesti olemme lisänneet akkreditointistatuksen näkyviin osaan tutkimusraporteista, esimerkiksi B-PVK-tutkimukseen (Asiakastiedote 27/2025). Kliinisten yksiköiden palautteiden ja SYNLABin tekemän kliinisen riskinarvion perusteella on kuitenkin todettu, että akkreditointitiedon lisääminen lausuntokenttään voi olla harhaanjohtavaa ja heikentää kliinisesti olennaisten tietojen havaittavuutta hoitohenkilökunnan toimesta.

Toimintamme yhdenmukaistamiseksi muiden suomalaisten kliinisten laboratorioiden kanssa, emme enää 4.8.2025 alkaen ilmoita tutkimuskohtaista akkreditointitietoa yksittäisten tutkimustulosten yhteydessä. Tämän muutoksen myötä kyseiset tulokset eivät enää kuulu European Accreditationin monenvälisen sopimuksen (EA MLA) soveltamisalaan.

Mikäli haluatte asiasta lisätietoja, pyydämme teitä ottamaan yhteyttä myyntitiimimme s-postiin myynti@synlab.fi.

Kiitos yhteistyöstä.

Tiedustelut

Ammattilaisneuvonta

p. 020 734 1550

ammattilaisneuvonta@synlab.fi