

Erkenningschema

Vestigingen waar triage wordt uitgevoerd

Versie 7
15 augustus 2019

Centrum voor Certificatie
Rijnhavenkade 8
2404 HB Alphen aan den Rijn
www.centrumvoorcificatie.nl
info@centrumvoorcificatie.nl

Inhoudsopgave

1. Definities
 2. Inleiding
 3. Eisen aan de audiometrieruimte
 4. Eisen aan bereikbaarheid
 5. Eisen aan de deskundigheid
 6. Eisen aan de audiometer
- Bijlagen
- a. Diploma vereisten
 - b. Aanwezigheid persoon die de triage uitvoert
 - c. Grafiek van maximaal toegestane omgevingsgeluiden
 - d. Overzicht van onafhankelijke organisaties
 - e. Verklaring betreffende de audiometer

1. Definities

Aanpaskamer

Ruimte waar de audicien de aanpassingen verricht waarbij het geluidsniveau volgens de toetsmethode van paragraaf 7.1 van dit document gemiddeld 40 dBA bedraagt.

Audicien

Een persoon die ten minste in het bezit is van een MBO4+ diploma audicien afgegeven door de DHTA (Dutch Health Tec Academy, voorheen SVGB) of het ROC Da Vinci (Regionaal Opleidingscentrum) of gelijkwaardig

Audiocabine

Een speciale cabine, die een zeer laag intern geluidsniveau kent

Audiometer

Apparaat waarmee de triage audiometrie wordt uitgevoerd. De audiometer dient te zijn van het type 1 of 2 en dient minimaal 1 x per jaar te worden gekalibreerd (zie tevens NEN-EN 15927: 2010)

Audiometrieruimte

Ruimte waar de triage audiometrie plaatsvindt

Audiometrische onderzoeken

Onderzoeken met adequate maskering conform NEN-EN 15927:2010

Bachelor

Een persoon in het bezit van een Nederlands bachelor diploma in de audiologie of een gelijk gewaardeerd diploma door de Nuffic te Den Haag of SBB te Zoetermeer.

Beengeleidingsgehoordrempel test

Beengeleidingsgehoordrempel test zoals aangegeven in hoofdstuk 8 van NEN-EN-ISO 8253-1: 2010

Leq dBA

Het A gewogen gemiddelde geluidsniveau

Ls,max

Maximaal toelaatbare geluidsniveaus in tertsbanden met de tijdsconstante Slow

Luchtgeleidingsgehoordrempel test

Luchtgeleidingsgehoordrempel test zoals aangegeven in hoofdstuk 6 van NEN-EN-ISO 8253-1: 2010

Master

Een persoon in het bezit van een Nederlands master diploma in de audiologie of een gelijk gewaardeerd diploma door de Nuffic te Den Haag of SBB te Zoetermeer.

Otoscopisch onderzoek

Onderzoek (van de oorschelp, gehoorgang en trommelvlies) conform NEN-EN 15927:2010

Persoon die de triage uitvoert

Persoon die het audiometrisch - en het otoscopisch onderzoek op triage niveau uitvoert

Psychosociale anamnese

Anamnese volgens het psychosociale anamnese protocol zoals het ontwikkeld wordt en integraal onderdeel zal uitmaken van de veldnorm hoortoestelverstrekking

Triage

Triage audiometrie, otoscopisch onderzoek en, wanneer deze is uitontwikkeld, psychosociale anamnese

Triage audiometrie

Onderzoeken van de volgende aspecten:

- Meting van de luchtgeleidingsgehoordrempel met maskering op ten minste de volgende frequenties: 500, 1000, 2000, 3000, 4000, 6000 en 8000 Hz én
- Meting van de beengeleidingsgehoordrempel met maskering op ten minste de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz én
- Spraakaudiometrie met hoofdtelefoon

Vestiging

Locatie herkenbaar als onderdeel van een bedrijf waar triage wordt uitgevoerd.

2. Inleiding

In dit certificatieschema worden eisen gesteld aan de vestiging waar triage wordt uitgevoerd. Verder worden bereikbaarheids- en deskundigheidseisen gesteld.

Een vestiging komt in aanmerking voor erkenning wanneer volledig en onverkort wordt voldaan aan alle eisen van dit erkenningsschema. Een erkende vestiging wordt vermeld in het register van het Centrum voor Certificatie.

Dit erkenningsschema is een levend document dat continu aan verbetering onderhevig is.

Een vestiging wordt één keer per jaar getoetst. Een toetsing zal in ieder geval plaatsvinden indien er sprake is van een wijziging bij de vestiging aan de aspecten, waar in dit erkenningsschema eisen aan worden gesteld.

3. Eisen aan de audiometrieruimte

	Aspect	Eis	Toetsmethode
3.1	Geluidsniveau	Het geluidsniveau in de audiometrieruimte mag per tertsband niet hoger zijn dan de som van 15 dB SPL plus de opgegeven waarden van tabel 4 van ISO 8253-1:2010 (het betreft de kolom met de frequentierange van 250-8000 Hz). De grafiek van de maximaal toegestane omgevingsgeluiden is te zien in bijlage d	<p>Meetmethode: NEN-EN-ISO 8253-1.</p> <ul style="list-style-type: none"> - de meeteenheid is L_{s,max}. - meting gedurende 15 minuten op oorhoogte - er wordt maximaal 2 x gemeten - de meting met de laagste waarden mag worden gehanteerd - meting gedurende openingstijden <p>De meting dient te zijn uitgevoerd door een onafhankelijke organisatie (zie bijlage d) De rapporten mogen maximaal 5 jaar oud zijn.</p>

4. Eisen aan bereikbaarheid

	Aspect	Eis	Toetsmethode
4.1	Openingstijden vestiging	De vestiging dient minimaal 20 uur per week open te zijn.	Dit dient te blijken uit het voorlichtingsmateriaal van de vestiging aan de cliënt op schrift dan wel op de website waar specifiek wordt verwezen naar de openingstijden van de betreffende vestiging.
4.2	Aanwezigheid persoon die triage uitvoert	<p>a. De persoon die de triage uitvoert dient aanwezig op het moment dat er triage plaatsvindt.</p> <p>b. De vestiging dient de cliënten te informeren over de dagen dat ze kunnen langskomen voor triage. Deze informatie moet overeenkomen met de aanwezigheid van de persoon die de triage uitvoert</p> <p>c. Een leerling audicien mag alleen onder direct toezicht van de bevoegde persoon (audicien, bachelor of master, zie hoofdstuk 5.1) zijn triage werkzaamheden uitvoeren. Tevens dient de bevoegde persoon in dezelfde ruimte aanwezig te zijn.</p>	<p>a. Toetsing vindt plaats door vergelijking van de afspraken met de agenda van de persoon die triage uitvoert. Tevens dient de verklaring in bijlage a te zijn ingevuld en ondertekend.</p> <p>b. Een aanwezigheids-protocol van de vestiging</p> <p>c. Voorlichtingsmateriaal van de vestiging</p>

5. Eisen aan Deskundigheid

	Aspect	Eis	Toetsmethode
5.1	Diploma van de persoon die triage uitvoert	De persoon moet in het bezit zijn van: a. het diploma audicien of gelijkwaardig (zie bijlage a) of b. bachelor in de audiologie of c. master in de audiologie	Het diploma van de persoon die de triage uitvoert dient te zijn ingezien door het Centrum voor Certificatie.

6. Eisen aan de audiometer

	Aspect	Eis	Toetsmethode
6.1	De audiometer die wordt gebruikt voor de triage audiometrie	De audiometer dient te zijn van het type 1 of 2 en dient minimaal 1 x per jaar te worden gekalibreerd	- De verklaring in bijlage e dient te zijn ingevuld en ondertekend. - Het meest recente kalibratierapport van de audiometer dient te zijn overlegd.

Diploma vereisten

De persoon die bij de cliënt de triage uitvoert moet ten minste in het bezit zijn van:

- het diploma audicien MBO 4+ van de DHTA (voorheen SVGB) of ROC) vanaf 2010

óf

- Vakopleiding Fida of DHTA diploma voor 2010

- Triageopleiding (rond het jaar 2009)

óf

Een diploma van de DHTA waaruit blijkt dat de persoon door middel van een EVC procedure gelijkwaardig aan bovenstaande opleidingen is geschoold

Toelichting

Cursisten van de DHTA opleiding die in 2010, 2011 en 2012 examen hebben gedaan kregen bij hun diploma twee losse certificaten: Triage Otoscopie en Triage Audiometrie. Het diploma had het crebonummer 10338 of 91580.

Vanaf 2011 is Triage Otoscopie en Triage Audiometrie in de DHTA opleiding opgenomen. Vanaf dat moment zijn de eerder genoemde certificaten niet meer verstrekt. De diploma's van deze cursisten hebben het crebo nummer 95181 of 95182.

Aanwezigheid persoon die de triage uitvoert

De persoon die triage uitvoert, zoals gedefinieerd in hoofdstuk 1 van dit document is de volgende persoon:

....

De vestiging informeert de cliënten over de dag(-delen) dat ze kunnen langskomen voor triage. Deze informatie komt overeen met de aanwezigheid van de hierboven vermelde persoon op de vestiging.

De ondertekenaar is volledig tekeningsbevoegd conform de Kamer van Koophandel registratie

Naam organisatie:

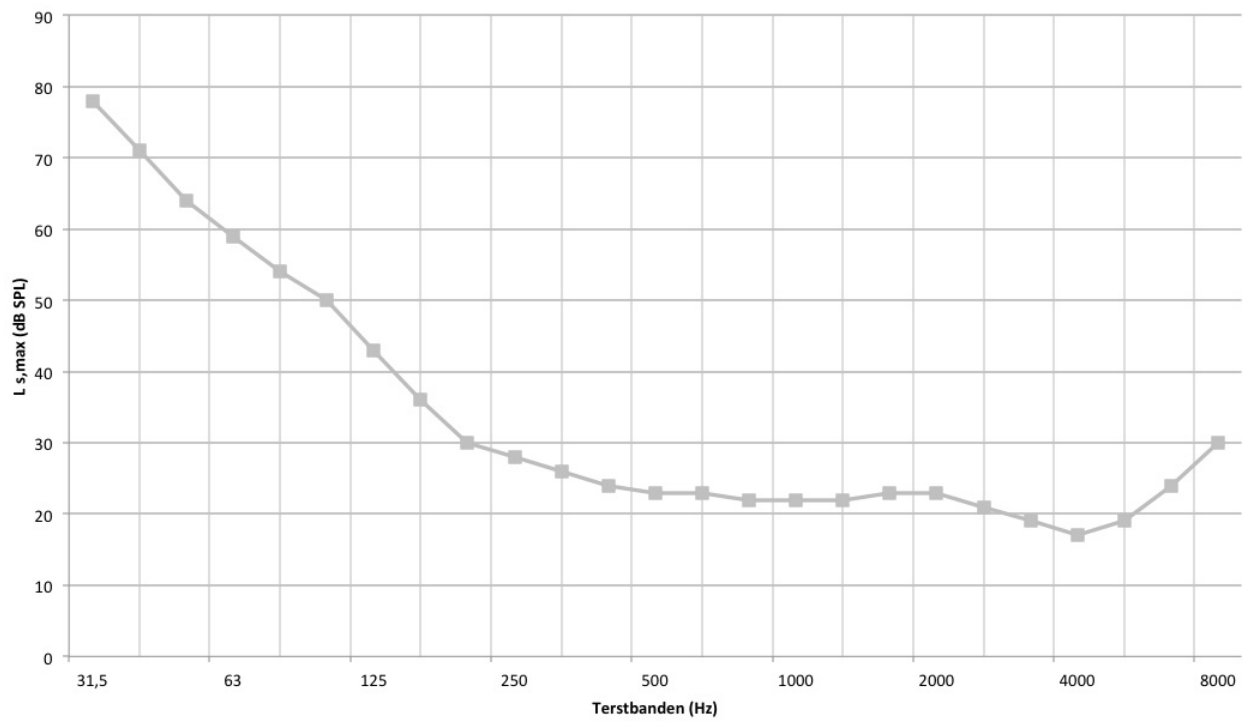
Betreft vestiging (n.a.w. gegevens):

Datum en plaats

Naam ondertekenaar

Handtekening

Grafiek van maximaal toegestane omgevingsgeluiden



Gegevens van een onafhankelijke organisatie

Rapporten van een onafhankelijk organisatie kunnen worden gebruikt voor de toetsing. Hieronder volgt een overzicht van de documenten die de onafhankelijke organisatie dient aan te leveren.

Het rapport dient ten minste de volgende gegevens te bevatten:

1. Gegevens vestiging waar is gemeten
2. Datum meting
3. Tijdstip meting
4. Beschrijving van de meetmethode
5. Naam opsteller rapport en naam van degene die de meting heeft uitgevoerd
6. Onafhankelijkheidsverklaring
7. Gegevens meetapparatuur
8. Verklaring betreffende kalibratiedatum meetapparatuur

Verklaring betreffende de audiometer

Door onderstaande vestiging wordt voor de triage audiometrie uitsluitend een audiometer gebruikt van het type 1 of 2. De audiometer wordt minimaal 1 x per jaar gekalibreerd.

De ondertekenaar is volledig tekeningsbevoegd conform de Kamer van Koophandel registratie

Naam organisatie:

Betreft vestiging (n.a.w. gegevens):

Datum en plaats

Naam ondertekenaar

Handtekening