

### Deutsche Akkreditierungsstelle

# Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-21322-01-03 nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018

**Gültig ab: 14.11.2023** Ausstellungsdatum: 14.11.2023

Diese Urkundenanlage ist Bestandteil der Akkreditierungsurkunde D-PL-21322-01-00.

Inhaber der Teil-Akkreditierungsurkunde:

KEBOS Testing and Inspections GmbH Grützmühlenweg 48 22339 Hamburg

mit dem Standort

## KEBOS Testing and Inspections GmbH Grützmühlenweg 48, 22339 Hamburg

Das Prüflaboratorium erfüllt die Anforderungen gemäß DIN EN ISO/IEC 17025:2018, um die in dieser Anlage aufgeführten Konformitätsbewertungstätigkeiten durchzuführen. Das Prüflaboratorium erfüllt gegebenenfalls zusätzliche gesetzliche und normative Anforderungen, einschließlich solcher in relevanten sektoralen Programmen, sofern diese nachfolgend ausdrücklich bestätigt werden.

Die Anforderungen an das Managementsystem in der DIN EN ISO/IEC 17025 sind in einer für Prüflaboratorien relevanten Sprache verfasst und stehen insgesamt in Übereinstimmung mit den Prinzipien der DIN EN ISO 9001.

Prüfungen in den Bereichen:

Gesundheitsversorgung (Krankenhaushygiene und Infektionsprävention), Arzneimittel und Wirkstoffe

Prüfgebiete: Hygiene und Infektionsprävention, Biologische Arzneimittel-, Wirk- und Hilfsstoffanalytik

Diese Urkundenanlage gilt nur zusammen mit der schriftlich erteilten Urkunde und gibt den Stand zum Zeitpunkt des Ausstellungsdatums wieder. Der jeweils aktuelle Stand der gültigen und überwachten Akkreditierung ist der Datenbank akkreditierter Stellen der Deutschen Akkreditierungsstelle zu entnehmen (www.dakks.de)

Verwendete Abkürzungen: siehe letzte Seite Seite



#### Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-21322-01-03

Innerhalb der angegebenen Prüfbereiche ist dem Prüflaboratorium, ohne dass es einer vorherigen Information und Zustimmung der DAkkS bedarf, die Modifizierung sowie Weiter- und Neuentwicklung von Prüfverfahren gestattet. Die aufgeführten Prüfverfahren sind beispielhaft.

Das Prüflaboratorium verfügt über eine aktuelle Liste aller Prüfverfahren im flexiblen Akkreditierungsbereich.

1 Bereich: Gesundheitsversorgung (Krankenhaushygiene und Infektionsprävention)

1.1 Prüfgebiet: Hygiene und Infektionsprävention

1.1.1 Prüfart: Mikrobiologisch-hygienische Prüfungen

Norm/Ausgabedatum Hausmethode/Version	Analyt - Titel der Norm Angabe zu Probenvorbehandlung/Prüftechnik	Prüfgegenstand
AA-00126 19.02.2019	Mikrobiologisch-hygienischen Überprüfung von Bioindikatoren aus Reinigungs und Desinfektions- geräten für Steckbecken im Rahmen der Routineüberwachung	Bioindikatoren
AA-00130 29.07.2019 AA-00131 12.02.2019	Mikrobiologisch-hygienischen Überprüfung von Bioindikatoren aus Reinigungs und Desinfektions- geräten für Instrumente im Rahmen der Routineüberwachung	Bioindikatoren
AA-00125 19.02.2019	Mikrobiologisch-hygienischen Überprüfung von Waschmaschinen mittels Bioindikatoren im Rahmen der Routineüberwachung	Bioindikatoren
AA-00132 19.02.2019	Mikrobiologisch-hygienischen Überprüfung von Tupfern und Spüllösungen aus Endoskopen im Rahmen der Routineüberwachung	Tupfer, Spüllösungen
AA-00124 19.02.2019	Mikrobiologisch-hygienischen Überprüfung von Bioindikatoren aus Sterilisationsverfahren mit feuchter Hitze oder Heißluft im Rahmen der Routineüberwachung	Bioindikatoren
AA-00123 05.04.2019	Unspezifisches Kultivierungsverfahren Umgebungsuntersuchung	Abklatschplatten und Tupfer von Einsenderproben

Gültig ab: 14.11.2023 Ausstellungsdatum: 14.11.2023



#### Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-21322-01-03

2 Bereich: Arzneimittel und Wirkstoffe

2.1 Prüfgebiet: Biologische Arzneimittel-, Wirk- und Hilfsstoffanalytik

#### 2.1.1 Prüfart: Unspezifische Kultivierungsverfahren

Norm/Ausgabedatum Hausmethode/Version	Analyt - Titel der Norm Angabe zu Probenvorbehandlung/Prüftechnik	Prüfgegenstand
Ph. Eur. 9 (2017), 2.6.12, AX1, 32	Mikrobiologische Prüfung nicht steriler Produkte: Zählung der gesamten vermehrungsfähigen Keime	Arzneimittel
DIN EN ISO 11737-1:2018- 11	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge - Mikrobiologische Verfahren - Teil 1: Bestimmung der Population von Mikroorganismen auf Produkten	Arzneimittel
DIN EN ISO 11737-2:2010- 04	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge - Mikrobiologische Verfahren - Teil 2: Prüfungen der Sterilität bei der Definition, Validierung und Aufrechterhaltung eines Sterilisationsverfahrens	Arzneimittel
AA-00112 07.02.2018	Bestimmung der gesamten vermehrungsfähigen Keime in medizinischen Gasen	Arzneimittel

#### 2.1.2 Prüfart: Spezifische Kultivierungsverfahren

Norm/Ausgabedatum Hausmethode/Version	Analyt - Titel der Norm Angabe zu Probenvorbehandlung/Prüftechnik	Prüfgegenstand
Ph. Eur. 9 (2017), 2.6.13	Nachweis spezifischer Mikroorganismen	Arzneimittel

#### Verwendete Abkürzungen:

AA Arbeitsanweisung / Hausmethode der KEBOS Testing and Inspections GmbH

DIN Deutsches Institut für Normung e.V.

EN Europäische Norm

IEC International Electrotechnical Commission
ISO International Organization for Standardization

Ph. Eur. Europäisches Arzneimittelbuch (Pharmacopoeia Europaea)

Gültig ab: 14.11.2023 Ausstellungsdatum: 14.11.2023