

Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH

Beliehene gemäß § 8 Absatz 1 AkkStelleG i.V.m. § 1 Absatz 1 AkkStelleGBV Unterzeichnerin der Multilateralen Abkommen von EA, ILAC und IAF zur gegenseitigen Anerkennung

Akkreditierung



Die Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH bestätigt hiermit, dass das medizinische Laboratorium

Landesgesundheitsamt Baden-Württemberg Nordbahnhofstraße 135, 70191 Stuttgart

die Kompetenz nach DIN EN ISO 15189:2014 besitzt, Untersuchungen im folgenden Bereich durchzuführen:

Medizinische Laboratoriumsdiagnostik

Untersuchungsgebiete:

Mikrobiologie Virologie

Die Akkreditierungsurkunde gilt nur in Verbindung mit dem Bescheid vom 01.01.2022 mit der Akkreditierungsnummer D-ML-19288-01. Sie besteht aus diesem Deckblatt, der Rückseite des Deckblatts und der folgenden Anlage mit insgesamt 5 Seiten.

Registrierungsnummer der Urkunde: D-ML-19288-01-00

Frankfurt am Main, 01.01.2022

Auttrag Dipl.-Biol. Uwe Zimmermann

Abteilungsleiter

Die Urkunde samt Urkundenanlage gibt den Stand zum Zeitpunkt des Ausstellungsdatums wieder. Der jeweils aktuelle Stand des Geltungsbereiches der Akkreditierung ist der Datenbank akkreditierter Stellen der Deutschen Akkreditierungsstelle GmbH (DAkkS) zu entnehmen. https://www.dakks.de/content/datenbank-akkreditierter-stellen

Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH

Standort Berlin Spittelmarkt 10 10117 Berlin Standort Frankfurt am Main Europa-Allee 52 60327 Frankfurt am Main Standort Braunschweig Bundesallee 100 38116 Braunschweig

Die auszugsweise Veröffentlichung der Akkreditierungsurkunde bedarf der vorherigen schriftlichen Zustimmung der Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH (DAkkS). Ausgenommen davon ist die separate Weiterverbreitung des Deckblattes durch die umseitig genannte Konformitätsbewertungsstelle in unveränderter Form.

Es darf nicht der Anschein erweckt werden, dass sich die Akkreditierung auch auf Bereiche erstreckt, die über den durch die DAkkS bestätigten Akkreditierungsbereich hinausgehen.

Die Akkreditierung erfolgte gemäß des Gesetzes über die Akkreditierungsstelle (AkkStelleG) sowie der Verordnung (EG) Nr. 765/2008 des Europäischen Parlaments und des Rates über die Vorschriften für die Akkreditierung und Marktüberwachung im Zusammenhang mit der Vermarktung von Produkten.

Die DAkkS ist Unterzeichnerin der Multilateralen Abkommen zur gegenseitigen Anerkennung der European co-operation for Accreditation (EA), des International Accreditation Forum (IAF) und der International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC). Die Unterzeichner dieser Abkommen erkennen ihre Akkreditierungen gegenseitig an.

Der aktuelle Stand der Mitgliedschaft kann folgenden Webseiten entnommen werden:

EA: www.european-accreditation.org

ILAC: www.ilac.org IAF: www.iaf.nu



Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-19288-01-00 nach DIN EN ISO 15189:2014

Gültig ab:

01.01.2022

Ausstellungsdatum: 01.01.2022

Urkundeninhaber:

Landesgesundheitsamt Baden-Württemberg Nordbahnhofstraße 135, 70191 Stuttgart

Untersuchungen im Bereich:

Medizinische Laboratoriumsdiagnostik

Untersuchungsgebiete:

Mikrobiologie Virologie

Innerhalb der mit * gekennzeichneten Untersuchungsverfahren ist dem Laboratorium, ohne dass es einer vorherigen Information und Zustimmung der Deutschen Akkreditierungsstelle GmbH bedarf, die freie Auswahl von genormten oder ihnen gleichzusetzenden Untersuchungsverfahren gestattet.

Innerhalb der mit ** gekennzeichneten Untersuchungsverfahren ist dem Laboratorium, ohne dass es einer vorherigen Information und Zustimmung der Deutschen Akkreditierungsstelle GmbH bedarf, die Modifizierung sowie Weiter- und Neuentwicklung von Untersuchungsverfahren gestattet.

Die aufgeführten Untersuchungsverfahren sind beispielhaft.

Das Laboratorium verfügt über eine aktuelle Liste aller Untersuchungsverfahren im flexiblen Akkreditierungsbereich.

Die Anforderungen an das Managementsystem in der DIN EN ISO 15189 sind in einer für Medizinische Laboratorien relevanten Sprache verfasst und stehen insgesamt in Übereinstimmung mit den Prinzipien der DIN EN ISO 9001.

Die Urkunde samt Urkundenanlage gibt den Stand zum Zeitpunkt des Ausstellungsdatums wieder. Der jeweils aktuelle Stand des Geltungsbereiches der Akkreditierung ist der Datenbank akkreditierter Stellen der Deutschen Akkreditierungsstelle GmbH (DAkkS) zu entnehmen. https://www.dakks.de/content/datenbank-akkreditierter-stellen



Untersuchungsgebiet: Mikrobiologie

Untersuchungsart:

Agglutinationsteste

Analyt (Meßgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik
Salmonella sp.	Kulturen	Gruberagglutination
Shigella sp.	Kulturen	Gruberagglutination
Yersinia sp.	Kulturen	Gruberagglutination
Clostridium perfringens Enterotoxin	Stuhl, Kulturen	Partikelagglutinationstest
Staphylococcus aureus Toxin	Kulturen	Partikelagglutinationstest
Bacillus cereus Toxin	Kulturen	Partikelagglutinationstest

Untersuchungsart:

Empfindlichkeitstestungen von Bakterien, Parasiten und Pilzen **

Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik
Kulturen	Bouillondilutionsverfahren (MHK),
	vollmechanisiert
Kulturen	Bouillondilutionsverfahren (MHK),
	vollmechanisiert
Kulturen	Agardiffusionstest
Kulturen	Bouillondilutionsverfahren (MHK),
	vollmechanisiert
Kulturen	Agardiffusionstest,
	Bouillondilutionsverfahren (MHK),
	vollmechanisiert, phänotypische
	Funktionsteste, trägergebundene
	Gradientendiffusionstest
	Kulturen Kulturen Kulturen Kulturen

Untersuchungsart:

Keimdifferenzierung/-identifizierung/-typisierung **

Analyt (Meßgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik
Salmonella sp.	Kulturen	biochemisch: einfach, aufwändig
Shigella sp.	Kulturen	biochemisch: einfach, aufwändig
Campylobacter sp.	Kulturen	biochemisch: orientierend, aufwändig
Yersinia enterolitica	Kulturen	biochemisch: einfach, aufwändig
pathogene und fakultativ	Kulturen	biochemisch: orientierend, einfach,
pathogene Bakterien und Hefepilze		aufwändig

Gültig ab:

01.01.2022



Untersuchungsart:

Kulturelle Untersuchungen **

Analyt (Meßgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik
Salmonella sp.	Kultur	spezifisch (selektiv)
Shigella sp.	Stuhl	spezifisch (selektiv)
Campylobacter sp.	Stuhl	in mikroaerophiler Atmosphäre
		spezifisch (selektiv)
Yersinia enterolitica	Stuhl	spezifisch (selektiv)
Keimzahlbestimmung	Urin	Keimzahlbestimmung,
pathogene Mikroorganismen		spezifisch (selektiv)
pathogene und fakultativ	Stuhl, Urin, Blut	spezifisch (selektiv), unspezifisch
pathogene Bakterien und Hefepilze		(nicht selektiv)
		in aerober, mikroaerophiler, CO ₂ -
		angereicherter bzw. anaerober
		Atmosphäre
Vibrio sp.	Stuhl, Rektalabstrich, Erbrochenes	spezifisch (selektiv)
Mycobacterium sp.	Sputum, Magensaft, Urin,	spezifisch, Flüssig- und Festkulturen
	Abstriche, Gewebeproben, Liquor	

Untersuchungsart:

Ligandenassays **

Analyt (Meßgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik
Coxiella burnetii (Antikörper)	Serum	ELISA
Treponema pallidum (Antikörper)	Serum	Chemilumineszenz Mikropartikel
		Immunoassay (CMIA), Line-Blot
Interferon Gamma Release Assay	Vollblut	ELISA

Untersuchungsart:

Mikroskopie **

Analyt (Meßgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik
Campylobacter sp.	Kultur	Phasenkontrastmikroskopie, ohne
		Anfärbung
pathogene bzw. fakultativ	Kultur, Blutkultur	Hellfeldmikroskopie, nach
pathogene Bakterien und Hefepilze		Anfärbung mittels Farbstoffen
Vibrio sp.	Stuhl, Rektalabstrich, Erbrochenes,	Phasenkontrastmikroskopie, ohne
	Kultur	Anfärbung
Protozoen und Helminthen	Stuhl	Hellfeldmikroskopie, ohne
		Anfärbung
Cryptosporidium sp Antigen	Stuhl	direkte
		Immunfluoreszenzmikroskopie
Giardia lamblia - Antigen	Stuhl	direkte
		Immunfluoreszenzmikroskopie
Mykobakterien	Sputum, Kultur	Hellfeldmikroskopie, nach
		Anfärbung mittels Farbstoffen
Coxiella burnetii (Antikörper)	Serum	IIFT

Gültig ab:

01.01.2022



Untersuchungsart:

Molekularbiologische Untersuchungen (Amplifikations- und Hybridisierungsverfahren) **

Analyt (Meßgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik
EHEC, EPEC (stx-1 und stx-2 Gen)	Bakterienkulturen aus Stuhl	Polymerase-Kettenreaktion (PCR)
Mycobacterium sp.	Bakterienkulturen	Polymerase-Kettenreaktion (PCR),
		Direktnachweis von Zielsequenzen
		mittels Hybridisierungsverfahren
Mycobacterium tuberculosis	Sputum, Bronchialflüssigkeit, Urin	Direktnachweis von Zielsequenzen
Komplex		im Untersuchungsmaterial mittels
		Amplifikations verfahren,
		Polymerasekettenreaktion (PCR)
Clostridium difficile	Stuhl, Rektalbstrich, Kulturproben	Polymerase-Kettenreaktion (PCR),
		Direktnachweis von Zielsequenzen
		mittels Hybridisierungsverfahren
Borrelia burgdorferi s. l.,	Körperflüssigkeiten, Biopsiematerial	Real-Time-PCR
Coxiella burnetii	Körperflüssigkeiten, Biopsiematerial	Real-Time-PCR
Entamoeba histolytica / E. dispar	Stuhl	Real-Time-PCR
Chlamydia trachomatis	Abstriche (vaginal, urethral,	Real-Time-PCR
	cervikal, anal, pharyngeal), Urin	
Neisseria gonorrhoeae	Abstriche (vaginal, urethral,	Real-Time-PCR
	cervikal, anal, pharyngeal), Urin	
hochpathogene Erreger	Bakterienkulturen,	Real-Time-PCR
	Körperflüssigkeiten,	
	Biopsiematerial, Serum, Abstriche	

Gültig ab:

01.01.2022



Untersuchungsgebiet: Virologie

Untersuchungsart:

Ligandenassays *

Analyt (Meßgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik
Hepatitis C-Virus (Anti-HCV-	Serum	Chemilumineszenz Mikropartikel
Antikörper)		Immunoassay (CMIA), Line-Blot
Masernvirus (Antikörper)	Serum	Enzym-Immuno-Assay (EIA)
Mumpsvirus (Antikörper)	Serum	Enzym-Immuno-Assay (EIA)
Rötelnvirus (Antikörper)	Serum	Enzym-Immuno-Assay (EIA)
Varizellenvirus (Antikörper)	Serum	Enzym-Immuno-Assay (EIA)
Hepatitis B-Virus (anti-HBs, anti-	Serum	Chemilumineszenz Mikropartikel
HBc, anti-HBe, anti-HBc-IgM-AK,		Immunoassay (CMIA)
HBs-AG, HBe-AG)		
Hepatitis A-Virus (Antikörper)	Serum	Chemilumineszenz Mikropartikel
		Immunoassay (CMIA)
HIV(p24-AG, AK)	Serum	Chemilumineszenz Mikropartikel
		Immunoassay (CMIA)
Hepatitis E-Virus (Antikörper)	Serum	Line-Blot

Untersuchungsart:

Molekularbiologische Untersuchungen (Amplifikationsverfahren) **

Analyt (Meßgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik
Norovirus	Stuhl, Erbrochenes	Reverse-Transkription-PCR (RT-
		PCR), Real-Time-PCR (TaqMan-
		Sonde)
Hepatitis C-Virus	Serum	Polymerase-Kettenreaktion (PCR)
Influenza A und B,	Nasen-/Rachenabstrich bzw.	Real-Time-PCR
Influenza A (H1N1)pdm09 und M	-spülflüssigkeit, Abstriche,	(TaqMan-Sonde)
Gen	bronchoalveoläre Lavage	
CCHF-Virus	Serum, Gewebeproben, Liquor	Real-Time-PCR
Zika-Virus	Serum, Urin, Sperma	Real-Time-PCR

Gültig ab:

01.01.2022