

# Akkreditierung



Die Deutsche Akkreditierungsstelle bestätigt mit dieser **Teil-Akkreditierungsurkunde**, dass die

**Dr. Brill + Partner GmbH, Institut für Hygiene und Mikrobiologie**  
**Stiegstück 34, 22339 Hamburg**

die Anforderungen gemäß DIN EN ISO/IEC 17025:2018 für die in der Anlage zu dieser Urkunde aufgeführten Konformitätsbewertungstätigkeiten erfüllt. Dies schließt gegebenenfalls zusätzliche bestehende gesetzliche und normative Anforderungen an das Prüflaboratorium ein, einschließlich solcher in relevanten sektoralen Programmen, sofern diese in der Anlage zu dieser Urkunde ausdrücklich bestätigt werden.

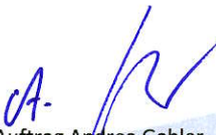
Die Anforderungen an das Managementsystem in der DIN EN ISO/IEC 17025 sind in einer für Prüflaboratorien relevanten Sprache verfasst und stehen insgesamt in Übereinstimmung mit den Prinzipien der DIN EN ISO 9001.

Diese Akkreditierung wurde gemäß Art. 5 Abs. 1 Satz 2 VO (EG) 765/2008, nach Durchführung eines Akkreditierungsverfahrens unter Beachtung der Mindestanforderungen der DIN EN ISO/IEC 17011 und auf Grundlage einer Bewertung und Entscheidung durch den eingesetzten Akkreditierungsausschuss ausgestellt.

Diese Teil-Akkreditierungsurkunde gilt nur in Verbindung mit dem Bescheid vom 28.05.2024 mit der Akkreditierungsnummer D-PL-13412-01.  
Sie besteht aus diesem Deckblatt, der Rückseite des Deckblatts und der folgenden Anlage mit insgesamt 13 Seiten.

Registrierungsnummer der Teil-Akkreditierungsurkunde: **D-PL-13412-01-02**  
Sie ist Bestandteil der Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-00.

Berlin, 06.06.2024

  
Im Auftrag Andrea Gabler  
Fachbereichsleitung

# Deutsche Akkreditierungsstelle

Standort Berlin  
Spittelmarkt 10  
10117 Berlin

Standort Frankfurt am Main  
Europa-Allee 52  
60327 Frankfurt am Main

Standort Braunschweig  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig

Die Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH (DAkKS) ist die beliehene nationale Akkreditierungsstelle der Bundesrepublik Deutschland gemäß § 8 Absatz 1 AkkStelleG i. V. m. § 1 Absatz 1 AkkStelleGBV. Die DAkKS ist als nationale Akkreditierungsbehörde gemäß Art. 4 Abs. 4 VO (EG) 765/2008 und Tz. 4.7 DIN EN ISO/IEC 17000 durch Deutschland benannt.

Die Akkreditierungsurkunde ist gemäß Art. 11 Abs. 2 VO (EG) 765/2008 im Geltungsbereich dieser Verordnung von den nationalen Behörden als gleichwertig anzuerkennen sowie von den WTO-Mitgliedsstaaten, die sich in bilateralen- oder multilateralen Gegenseitigkeitsabkommen verpflichtet haben, die Urkunden von Akkreditierungsstellen, die Mitglied bei ILAC oder IAF sind, als gleichwertig anzuerkennen.

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).

Der aktuelle Stand der Mitgliedschaft kann folgenden Webseiten entnommen werden:

EA: [www.european-accrreditation.org](http://www.european-accrreditation.org)

ILAC: [www.ilac.org](http://www.ilac.org)

IAF: [www.iaf.nu](http://www.iaf.nu)

## Deutsche Akkreditierungsstelle

### Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02 nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018

**Gültig ab:** 28.05.2024

Ausstellungsdatum: 06.06.2024

Diese Urkundenanlage ist Bestandteil der Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-00.

Inhaber der Teil-Akkreditierungsurkunde:

**Dr. Brill + Partner GmbH, Institut für Hygiene und Mikrobiologie  
Stiegstück 34, 22339 Hamburg**

mit den Standorten

**Dr. Brill + Partner GmbH, Institut für Hygiene und Mikrobiologie  
Stiegstück 34, 22339 Hamburg**

**Dr. Brill + Partner GmbH, Institut für Hygiene und Mikrobiologie  
Norderoog 2, 28259 Bremen**

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.

Mikrobiologisch-hygienische Prüfungen von Medizinprodukten einschließlich Desinfektionsmitteln, Endoskopen (aufbereitet); Umgebungsüberwachung

außerhalb einer Anerkennung nach § 18 Medizinprodukte-Durchführungsgesetz.

*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](http://www.dakks.de))*

**Stiegstück 34, 22339 Hamburg**

Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Medizinprodukte	Zählung der gesamten, vermehrungsfähigen, aeroben Keime	Ph. Eur. 2.6.12 AA-00119
		Nachweis spezifischer Mikroorganismen	Ph. Eur. 2.6.13 AA-00120
		Konservierungsbelastungstest	Ph. Eur. 5.1.3 AA-00131 AA-00139
		Prüfung der antimikrobiellen Wirkung	ASTM E2149 ASTM E2180 AA-00143 AA-00287 ISO 22196 JIS Z 2801 DIN EN ISO 20743
		Prüfung der Wirksamkeit der Reinigung	ASTM E2314
		Prüfung der Wirksamkeit der Desinfektion	ASTM E1837
	Desinfektionsmittel	Quantitativer Suspensionsversuch zur Bestimmung der bakteriziden, fungiziden oder levuroziden oder sporiziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel und Antiseptika (Basistest – Phase 1)	DIN EN 1040 DIN EN 1275 DIN EN 14347 AA-00068 AA-00069 AA-00090
		Bestimmung der bakterio-statischen und levurostatischen Wirksamkeit sowie geeigneter Neutralisationsmittel	VAH - Methode 7 AA-00040
		Bestimmung der bakteriziden und levuroziden Wirksamkeit im qualitativen Suspensions-versuch	VAH - Methode 8 AA-00041

Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02

Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Desinfektionsmittel	Quantitativer Suspensionsversuch zur Bestimmung der bakteriziden, fungiziden oder mykobakteriziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel im Bereich der Humanmedizin (Phase 2, Stufe 1)	DIN EN 13624 DIN EN 13727 DIN EN 14348 AA-00087 AA-00082 AA-00091
		Bestimmung der bakteriziden, levuroziden, tuberkuloziden bzw. mykobakteriziden Wirksamkeit im quantitativen Suspensionsversuch	VAH - Methode 9 AA-00042
		Quantitativer Suspensionsversuch zur Bestimmung der sporiziden Wirksamkeit chemischer Desinfektionsmittel (Phase 2, Stufe 1)	DIN EN 17126 AA-00230
		Prüfung der bakteriziden und levuroziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel auf nicht-porösen Oberflächen mittels - praxisnahe quantitativen 4-Felder-Test mit Mechanik	DIN EN 16615 Richtlinie BGA AA-00108
		Bestimmung der bakteriziden, levuroziden, fungiziden, tuberkuloziden und mykobakteriziden Wirkung auf nicht-porösen Oberflächen im praxisnahen Versuch - Flächendesinfektion ohne Mechanik - Flächendesinfektion mit Mechanik - 4-Felder-Test	VAH - Methode 14.1 Richtlinie BGA AA-00043 VAH - Methode 14.2 Richtlinie BGA AA-00051

Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02

Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Desinfektionsmittel	Quantitativer Keimträgerversuch zur Prüfung der bakteriziden, fungiziden oder levuroziden, mykobakteriziden, Wirkung im Bereich der Humanmedizin (Phase 2, Stufe 2)	DIN EN 14561 DIN EN 14562 DIN EN 14563 Richtlinie RKI AA-00094 AA-00095 AA-00096
		Chemothermische Wäschedesinfektion (Phase 2, Stufe 2)	DIN EN 16616 AA-00107
		Chemische/Chemothermische Instrumentendesinfektion – praxisnaher quantitativer Keimträgertest	VAH - Methode 15 Richtlinie RKI AA-00044
		Chemische Wäschedesinfektion – Einlegverfahren (praxisnaher Versuch)	VAH - Methode 16 A-00292
		Chemothermische Wäsche- desinfektion – Einbadverfahren (praxisnaher Versuch)	VAH - Methode 17.1 AA-00045 VAH - Methode 17.2 AA-00045
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Endoskope (aufbereitet)	Kontrolle der Endoskop- aufbereitung	Gebel et al., 2.4 AA-00132 Empfehlung DGKH
	Sterilisationsverfahren  - mit feuchter Hitze - mit Heißluft	Prüfung im Rahmen der Routineüberwachung  - mittels Bioindikatoren - mittels Bioindikatoren	Ph. Eur. 5.1.2 AA-00124 Mitgeltend: DIN EN ISO 11138-3 DIN EN ISO 11138-4

Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02

Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
<b>Umgebungsüberwachung in der Herstellung und Prüfung der Sauberkeit der Produkte gemäß DIN EN ISO 13485: 2021<sup>2</sup>, Abs. 6.4 und Abs. 7.5</b>			
Chemische Prüfungen	Medizinprodukte	Prüfung auf Verunreinigung Bestimmung der Protein- konzentration mit der modifizierten OPA-Methode	DIN ISO/TS 15883-5 AA-00130 AA-00133
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Medizinprodukte	Schätzung der Population von Mikroorganismen auf Produkten (Bioburdenbestimmung)	DIN EN ISO 11737-1 AA-00118

**Norderoog 2, 28259 Bremen**

Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Medizinprodukte	Prüfungen auf antivirale Wirksamkeit	ISO 21702 ISO 18184  AA-00271 AA-00273
	Desinfektionsmittel	Quantitativer Suspensionsversuch zur Bestimmung der viruziden Wirksamkeit chemischer Desinfektionsmittel (Phase 2, Stufe1)	DIN EN 14476 Leitlinie DVV/RKI AA-00028-(ASTM E1052) AA-00016
		Prüfung der viruziden Wirksamkeit chemischer Desinfektionsmittel mit praxisnahen Prüfmodellen (Phase 2, Stufe 2)	Leitlinie DVV AA-00019 AA-00021 AA-00025 AA-00328 (PAS 2424)

Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02

Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Desinfektionsmittel	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika - Quantitativer Versuch auf nicht porösen Oberflächen ohne mechanische Einwirkung zur Bestimmung der viruziden Wirkung im humanmedizinischen Bereich - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)	DIN EN 16777 AA-00018
		Carriertest zur Prüfung von Instrumentendesinfektionsmitteln auf Mattglas (Phase 2/Stufe 2)	DIN EN 17111 AA-00027
		Standard Test Method to Assess Virucidal Activity of Chemicals Intended for Disinfection of Inanimate Nonporous Environmental Surfaces	ASTM E1053 AA-00029
<b>Umgebungsüberwachung in der Herstellung und Prüfung der Sauberkeit der Produkte gemäß DIN EN ISO 13485: 2021<sup>2</sup>, Abs. 6.4 und Abs. 7.5</b>			
Chemische Prüfungen	Wasser und wässrige Lösungen	Prüfung auf mikrobielle Verunreinigung - Bestimmung des TOC (Total Organic Carbon)	AA-00263 (DIN EN 1484)

## Quellenverzeichnis Regelwerke/Prüfverfahren:

DIN EN 1040: 2006-03	Bakterizide Wirkung (Basistest) – Phase 1
DIN EN 1275: 2006-03	Fungizide Wirkung (Basistest) – Phase 1
DIN EN 1484: 2019-04	Wasseranalytik – Anleitungen zur Bestimmung des gesamten organischen Kohlenstoffs (TOC) und des gelösten organischen Kohlenstoffs (DOC)
DIN EN ISO 11138-3: 2017-07	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge - Biologische Indikatoren - Teil 3: Biologische Indikatoren für Sterilisationsverfahren mit feuchter Hitze (ISO 11138-3:2017)
DIN EN ISO 11138-4: 2017-07	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge - Biologische Indikatoren - Teil 4: Biologische Indikatoren für Sterilisationsverfahren mit Heißluft (ISO 11138-3:2017)
DIN EN ISO 11737-1: 2018-11	Sterilisation von Medizinprodukten - Mikrobiologische Verfahren - Teil 1: Bestimmung der Population von Mikroorganismen auf Produkten (ISO 11737-1:2018)
DIN EN 13624: 2013-12	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika – Quantitativer Suspensionsversuch zur Prüfung der fungiziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel für Instrumente im humanmedizinischen Bereich - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe1)
DIN EN 13727: 2015-12	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika - Quantitativer Suspensionsversuch zur Prüfung der bakteriziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel für Instrumente im humanmedizinischen Bereich - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 1);
DIN EN 14347: 2005-08	Grundmethode zur Prüfung der Sporozidie – Phase 1
DIN EN 14348: 2005-04	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika – Quantitativer Suspensionsversuch zur Prüfung der mykobakteriziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel im humanmedizinischen Bereich einschließlich der Instrumentendesinfektionsmittel - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 1)
DIN EN 14476: 2019-10	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika – Quantitativer Suspensionsversuch zur Bestimmung der viruziden Wirkung im humanmedizinischen Bereich - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 1)
DIN EN 14561: 2006-08	Chemische Desinfektionsmittel - Quantitativer Keimträgerversuch zur Prüfung der bakteriziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel für Instrumente im humanmedizinischen Bereich. - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)

**Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02**

DIN EN 14562: 2006-08	Chemische Desinfektionsmittel - Quantitativer Keimträgerversuch zur Prüfung der fungiziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel für Instrumente im humanmedizinischen Bereich. - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)
DIN EN 14563: 2009-02	Chemische Desinfektionsmittel - Quantitativer Keimträgerversuch zur Prüfung der mykobakteriziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel für Instrumente im humanmedizinischen Bereich. - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)
DIN EN 16615: 2015-06	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika - Quantitatives Prüfverfahren zur Bestimmung der bakteriziden und levuroziden Wirkung auf nicht-porösen Oberflächen mit mechanischer Einwirkung mit Hilfe von Tüchern im humanmedizinischen Bereich (4-Felder-Test) - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)
DIN EN 16616: 2015-10	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika - Chemothermische Wäschedesinfektion - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)
DIN EN 16777: 2019-03	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika - Quantitativer Versuch auf nicht porösen Oberflächen ohne mechanische Einwirkung zur Bestimmung der viruziden Wirkung im humanmedizinischen Bereich - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)
DIN EN 17111: 2018-12	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika - Quantitativer Keimträgerversuch zur Prüfung der viruziden Wirkung für Instrumente im humanmedizinischen Bereich - Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)
ISO 18184:2019-06	Textiles — Determination of antiviral activity of textile products
DIN EN ISO 20743: 2013-12	Textilien - Bestimmung der antibakteriellen Wirksamkeit von textilen Produkten (ISO 20743:2013)
ISO 21702:2019-05	Measurement of antiviral activity on plastics and other non-porous surfaces
ASTM E1052-20	Standard Test Method to Assess the Activity of Microbiocides against Viruses in Suspension
ASTM E1053-20	Standard Test Method to Assess Virucidal Activity of Chemicals Intended for Disinfection of Inanimate, Nonporous Environmental Surfaces
ASTM E1837-96	Standard Test Method to Determine Efficacy of Disinfection Processes for Reusable Medical Devices (Simulated Use Test)
ASTM E2149-10	Standard Test Method for Determining the Antimicrobial Activity of Immobilized Antimicrobial Agents Under Dynamic Contact Conditions

**Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02**

ASTM E2180-18	Standard Test Method for Determining the Activity of Incorporated Antimicrobial Agent(s) In Polymeric or Hydrophobic Materials
ASTM E2314-03	Determination of Effectiveness of Cleaning Processes for Reusable Medical Instruments Using a Microbiologic Method (Simulated Use Test)
Empfehlung DGKH	Deutsche Gesellschaft für Krankenhaushygiene (DGKH), Hygienisch-mikrobiologische Überprüfung von flexiblen Endoskopen nach ihrer Aufbereitung, Hyg Med, 35 [3] 2010
Gebel, Hornei, Lerner	Qualitätssicherung für Reinigung, Desinfektion und Sterilisation, Anerkannte Prüfmethode für die Hygiene, Behr's Verlag; Februar 2020
Leitlinie DVV	Leitlinie der Deutschen Vereinigung zur Bekämpfung der Viruskrankheiten (DVV) e.V. Quantitative Prüfung der viruziden Wirksamkeit chemischer Desinfektionsmittel auf nicht-porösen Oberflächen (Anwendung im Bereich Humanmedizin), Hyg Med 37-3 (2012), 78-85
Leitlinie DVV/RKI	Leitlinie der Deutschen Vereinigung zur Bekämpfung der Viruskrankheiten (DVV) e.V. und des Robert Koch-Instituts (RKI) zur Prüfung von chemischen Desinfektionsmitteln auf Wirksamkeit gegen Viren in der Humanmedizin, Bundesgesundheitsbl 58 (2015) 493-504
BS PAS 2424:2014-11	Quantitative surface test for the evaluation of residual antimicrobial (bactericidal and/or yeasticidal) efficacy of liquid chemical disinfectants on hard non-porous surfaces. Test method
Ph. Eur. 10, 2.6.12	Mikrobiologische Prüfung nicht steriler Produkte: Zählung der gesamten vermehrungsfähigen Keime
Ph. Eur. 10, 2.6.13	Mikrobiologische Prüfung nicht steriler Produkte: Nachweis spezifizierter Mikroorganismen
Ph. Eur. 10, 5.1.3	Prüfung auf ausreichende Konservierung
Richtlinie BGA	Richtlinie des Bundesgesundheitsamtes zur Prüfung der Wirksamkeit von Flächendesinfektionsmitteln für die Desinfektion bei Tuberkulose, Bundesgesundheitsbl 37 (1994): 274-278
Richtlinie RKI	Richtlinie des Robert Koch-Instituts zur Prüfung der Wirksamkeit von Desinfektionsmitteln für die chemische Instrumentendesinfektion bei Tuberkulose, Bundesgesundheitsbl 37 (1994): 474-477

**Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02**

VAH - Methode 7: 2019-06	Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren: „Bestimmung der bakteriostatischen und levurostatischen Wirksamkeit sowie geeigneter Neutralisationsmittel“
VAH - Methode 8: 2019-06	Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren: Bestimmung der bakteriziden und levuroziden Wirksamkeit im qualitativen Suspensionsversuch
VAH - Methode 9: 2019-06	Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren: Bestimmung der bakteriziden, levuroziden, fungiziden, tuberkuloziden bzw. mykobateriziden Wirksamkeit im quantitativen Suspensionsversuch
VAH - Methode 14.1: 2019-06	Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren: „Flächendesinfektion – ohne Mechanik“
VAH - Methode 14.2: 2019-06	Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren: „Flächendesinfektion mit Mechanik – praxisnaher 4-Felder-Test“
VAH - Methode 15: 2019-06	Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren: „Chemische/Chemothermische Instrumentendesinfektion – praxisnaher quantitativer Keimträgertest“
VAH - Methode 16: 2019-06	Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren: „Chemische Wäschedesinfektion – Einlegverfahren (praxisnaher Versuch)“
VAH - Methode 17.1: 2019-06	Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren: „Prüfung von Wäschedesinfektionsverfahren bei Temperaturen von 30°C bis < 60°C“
VAH - Methode 17.2: 2019-06	Anforderungen und Methoden zur VAH-Zertifizierung chemischer Desinfektionsverfahren: „Prüfung von Wäschedesinfektionsverfahren bei Temperaturen von $\geq 60^\circ\text{C}$ bis < 70°C“
AA-00016, 30.12.2018	Quantitativer Suspensionsversuch zur Prüfung von chemischen Desinfektionsmitteln auf Wirksamkeit gegen Viren im Veterinärbereich nach der DIN EN 14675: 2015 (Phase 2, Stufe 1)
AA-00018, 09.02.2022	Quantitative Prüfung der viruziden Wirksamkeit chemischer Desinfektionsmittel auf nicht-porösen Oberflächen (EN 16777)
AA-00019, 03.02.2022	Carriertest nach OECD 2013 auf Edelstahlkeimträgern
AA-00021, 02.02.2022	Prüfung der Wirksamkeit von chemischen Desinfektionsmitteln auf unbelebten Keimträgern nach ASTM E 2197 -17 (Phase 2, Stufe 2)

**Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02**

AA-00025, 05.03.2021	Virologische Prüfung von chemischen Desinfektionsmitteln mit Mechanik im 4-Felder-Test (Phase 2, Stufe 2)
AA-00027, 19.09.2019	Carriertest zur Prüfung der viruziden Wirkung von ID-Mitteln auf Mattglas gemäß EN 17111
AA-00028, 21.12.2020	Viruzidieprüfung nach ASTM E1052
AA-00029, 21.12.2020	Viruzidieprüfung nach ASTM E1053
AA-00040, 19.03.2021	MHK und Neutralisation (VAH Methode 7)
AA-00041, 19.03.2021	Quali SV (VAH Methode 8)
AA-00042, 19.03.2021	Quanti SV mit Bakterien und Pilzen (VAH Methode 9)
AA-00043, 14.05.2021	Flächendesinfektion – nicht poröse Oberflächen (VAH Methode 14.1)
AA-00044, 19.03.2021	Quanti KTV Instrumente (Mattglas) (VAH Methode 15)
AA-00045, 19.03.2021	Chemothermische Wäschedesinfektion – Einbandverfahren (VAH Methode 17)
AA-00051, 19.03.2021	Flächendesinfektion – praxisnaher 4-Felder Test (VAH Methode 14.2)
AA-00068, 21.10.2020	Quantitativer Suspensionsversuch zur Bakterizidie nach DIN EN 1040:2005
AA-00069, 13.01.2020	Quantitativer Suspensionsversuch zur Fungizidie nach DIN EN 1275:2005
AA-00082, 22.12.2021	Quantitativer Suspensionsversuch zur Fungizidie nach DIN EN 13624:2013
AA-00087, 28.02.2019	Quantitativer Suspensionsversuch zur Bakterizidie nach DIN EN 13727:2012
AA-00090, 27.11.2020	Sporozide Wirkung - Basistest nach DIN EN 14347:2005
AA-00091, 21.04.2021	Quantitativer Suspensionsversuch zur Mykobakterizidie nach DIN EN 14348:2005
AA-00094, 21.10.2020	Quantitativer Keimträgerversuch zur Bakterizidie nach DIN EN 14561:2006
AA-00095, 21.10.2020	Quantitativer Keimträgerversuch zur Fungizidie nach DIN EN 14562:2006
AA-00096, 21.04.2021	Quantitativer Keimträgerversuch zur Mykobakterizidie nach DIN EN 14563:2008
AA-00108, 27.04.2018	4-Feldertest nach DIN EN 16615
AA-00107, 21.04.2021	Chemothermische Wäschedesinfektion DIN EN 16616-2015
AA-00118, 20.07.2020	Bestimmung des Bioburdens von Instrumenten
AA-00119, 20.07.2020	Zählung der vermehrungsfähigen Mikroorganismen nach EuAB 2.6.12

**Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-13412-01-02**

AA-00120, 14.01.2021	Nachweis spezifizierter Mikroorganismen nach EuAB 2.6.13
AA-00124, 20.05.2021	Prüfung der Sterilisationsleistung von Sterilisatoren mit Bioindikatoren DIN EN ISO 11138, DIN EN 13060, DIN EN ISO 18472
AA-00130, 18.08.2020	Nachweis der Reinigungsleistung von Aufbereitungsprozessen nach DIN EN ISO 15883
AA-00131, 29.11.2021	Nachweis der Desinfektionsleistung von Aufbereitungsprozessen nach DIN EN ISO 15883
AA-00132, 19.02.2019	Mikrobiologische Kontrolle der Endoskopaufbereitung
AA-00133, 03.06.2021	Proteinquantifizierung mittels modifizierter OPA-Methode
AA-00139, 28.02.2019	Konservierungstest nach EuAB
AA-00143, 04.11.2020	Agardiffusionstest
AA-00230, 12.04.2021	Quantitativer Suspensionsversuch Sporizidie nach EN 17126:2018
AA-00263, 16.03.2021	Bestimmung des gesamten organischen Kohlenstoffs (TOC) und des gelösten organischen Kohlenstoffs (DOC)
AA-00271, 26.09.2023	Carriertest auf behandelten Oberflächen gemäß ISO 21702:2019
AA-00273, 26.09.2023	Carriertest auf behandelten Oberflächen gemäß ISO 18184:2019
AA-00287, 16.03.2021	Antimikrobielle Wundauflagen nach Brill/Braunwarth
AA-00292, 19.03.2021	Chemothermische Wäschedesinfektion – Einbandverfahren (VAH Methode 16)
AA-00328, 26.09.2023	Carriertest auf Edelstahlkeimträgern in Anlehnung an die BS PAS 2424:2014

## Abkürzungen

DGHM	Deutsche Gesellschaft für Krankenhaushygiene
DIN	Deutsches Institut für Normung
EN	Europäische Norm
IEC	International Electrotechnical Commission
ISO	International Organization for Standardization
ASTM	American Society for Testing and Materials
BGA	Bundesgesundheitsamt
DVV	Deutsche Vereinigung zur Bekämpfung der Viruskrankheiten e.V.
JIS	Japanese Standards Association
Ph. Eur.	European Pharmacopoeia
RKI	Robert Koch-Institut
VAH	Standardmethode der „Verbund für Angewandte Hygiene e.V.“