

Akkreditierung und Flexibilisierung

Die BMA-Labor GbR ist nach DIN EN ISO/IEC 17025 akkreditiert. Die in der Urkunde ausgewiesenen Prüfverfahren sind im Rahmen einer Flexibilisierung verschiedenen Kategorien (Kategorie I bis III) zugeordnet.

Dem Prüflaboratorium ist, ohne dass es einer vorherigen Information der DAkKS bedarf, die Anwendung der hier aufgeführten genormten oder ihnen gleichzusetzenden Prüfverfahren mit unterschiedlichen Ausgabeständen gestattet.

Auszug aus der Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-PL-18029-01-00 nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018 gültig ab 10.02.2021, ausgestellt am 10.02.2021, Seite 1 und 2 der Anlage.

Besonders hervorzuheben ist die Flexibilisierung der Prüfbereiche:

- Bestimmung von Antigenen/Allergenen in Innenräumen und an Arbeitsplätzen in Luft-, Material- und Staubproben **
- Bestimmung von Antigenen/Allergenen in Naturlatex und Bedarfsgegenständen *

*Innerhalb der mit */** gekennzeichneten Prüfbereiche ist dem Laboratorium, ohne dass es einer vorherigen Information und Zustimmung der DAkKS bedarf,*

**) die freie Auswahl von genormten oder ihnen gleichzusetzenden Prüfverfahren gestattet.*

****) die Modifizierung sowie Weiter- und Neuentwicklung von Prüfverfahren gestattet.*

Auszug aus der Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-PL-18029-01-00 nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018 gültig ab 10.02.2021, ausgestellt am 10.02.2021, Seite 1 und 2 der Anlage.

Nach dem Standortwechsel in die Josef-Baumann-Str. 21 in Bochum hat unser Labor das aktuelle Überwachungsaudit erfolgreich bestanden.

Im Rahmen dieses Audits wurde auch wieder die Flexibilisierung zugelassen (Näheres siehe Anlage zur Akkreditierungsurkunde).

Liste der Prüfmethode im flexibilisierten Bereich

Liste der Prüfmethode unter Kategorie III

Kategorie III: Anwendung von genormten oder ihnen gleichzusetzende Prüfverfahren und Kalibrierrichtlinien mit unterschiedlichen Ausgabeständen.

Kategorie	ID	Prüfmethode
III	06	Proteinbestimmung in medizinischen Handschuhen (DIN EN 455-3)
III	11	Qualitative Prüfung von Latexhandschuhen auf Akzeleratoren
III	12	Proteinbestimmung in Bedarfsgegenständen (Empfehlung XXI, 59. Mittlg. BfR)
III	23	Bestimmung der Schimmelpilzkonzentration in der Luft: beaufschlagte Filter (Cellulosenitrat) direkte Methode
III	24	Bestimmung der Schimmelpilzkonzentration in der Luft: beaufschlagte Filter (Polycarbonat) indirekte Methode
III	28	Untersuchung von Bedarfsgegenständen auf Globalmigration
III	30	Bestimmung der Schimmelpilzkonzentration in Material-/Staubproben (Suspensionsmethode) Probenaufarbeitung / Auswertung
III	45	Bestimmung der Schimmelpilz und Bakterienbelastung auf Oberflächen (Kontaktproben)
III	46	Bestimmung der Actinomyceten-Konzentration in der Luft: Aufarbeitung beaufschlagter Filter -indirekte Methode
III	48	Einwirkung von Mikroorganismen auf Kunststoffe
III	52	Schimmelpilzkonzentration, Luft (Indirekte Bestimmung - Filtration) Probenaufarbeitung/Auswertung
III	54	Bestimmung der Bakterienkonzentration in der Luft: Aufarbeitung beaufschlagter Filter - indirekte Methode
III	57	Probennahme von Material-Staubproben zur Schimmelpilzbestimmung
III	65	Mikrobiologische Prüfung von Bedarfsgegenständen (Bioburden)
III	74	Bestimmung der Konzentration wasserlöslicher Proteine in Naturlatex und dessen Produkten (ASTM D 5712)
III	75	Bestimmung des pH-Werts eines wässrigen Extrakts aus Textilien
III	79	Bestimmung bakterieller Endotoxine mittels chromogen-kinetischem LAL-Test
III	80	Extraktion von Luft- und Materialproben für die Quantifizierung bakterieller Endotoxine
III	83	Bestimmung der Baustofffeuchte - Darr-Methode-
III	94	Differenzierung von Schimmelpilzen
III	104	Größenprüfung medizinischer Handschuhe
III	105	Medizinische Handschuhe – Bestimmung des entfernbaren Oberflächenpuders
III	106	Bestimmung bakterieller Endotoxine mittels Haemotox rFC
III	107	Quantitative Bestimmung extrahierbarer Akzeleratoren (ASTM D 7558)
III	114	Bestimmung bakterieller Endotoxine mittels EndoLISA Biomerieux

Liste der Prüfmethode im flexibilisierten Bereich (Fortsetzung)

Liste der Prüfmethode unter Kategorie II

Kategorie II: *Modifizierung sowie Weiter- Neuentwicklung von Prüfverfahren innerhalb eines definierten Prüfbereichs*

Kategorie	ID	Prüfmethode
II	31	Extraktion von Staubproben für den Nachweis von Allergenen
II	32	Quantitativer Nachweis von Milbenallergenen (Der p 1 und Der f 1), ELISA Test Kit (Indoor Biotechnologies Ltd.)
II	33	Quantitativer Nachweis des Katzenallergens (Fel d 1), ELISA Test Kit (Indoor Biotechnologies Ltd.)
II	34	Quantitativer Nachweis des Hundeallergens (Can f 1), ELISA Test Kit (Indoor Biotechnologies Ltd.)
II	68	Quantifizierung von Human IL 4, ELISA
II	69	Quantifizierung von Human TNFalpha, ELISA
II	70	Quantifizierung von Human INF-Gamma, ELISA
II	71	Quantitativer Nachweis des Rattenallergens (Rat n I), ELISA, ELISA Test Kit (Indoor Biotechnologies Ltd.)
II	72	Quantifizierung von Human IFN-Gamma Fa. Biosource, ELISA
II	76	Quantifizierung von Human IFN Gamma, Fa. Mabtech, ELISA
II	98	MEL-Mix 1_Mould ELISA for mixed Antigens, ELISA ELISA (Hausverfahren)
II	103	Quantitativer Nachweis des Rinderhaarallergens (Bos d 2), ELISA ELISA Test Kit (Indoor Biotechnologies Ltd.)
II	109	Milben(D. pteronyssinus)-ELISA ELISA-Hausverfahren
II	110	Milben(D. farinae)-ELISA ELISA-Hausverfahren
II	111	Hund(C. familiaris)-ELISA ELISA-Hausverfahren
II	112	Katze(F. domesticus)-ELISA ELISA-Hausverfahren
II	113	Milben(B. tropicalis)-ELISA ELISA-Hausverfahren

Liste der Prüfmethode unter Kategorie I

Kategorie I: *freie Auswahl von genormten oder ihnen gleichzusetzende Prüfverfahren innerhalb eines definierten Prüfbereichs*

Kategorie	ID	Prüfmethode
I	81	Quantitativer Nachweis von Latexallergenen (Hev b 1, Hev b 3, Hev b 5, Hev b 6.02, ASTM D 7427), ELISA ELISA Test Kit (Icosagen AS)