

Deutsche Akkreditierungsstelle

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-PL-13372-01-02 nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018

Gültig ab: 22.08.2025
Ausstellungsdatum: 22.08.2025

Diese Urkundenanlage ist Bestandteil der Akkreditierungsurkunde D-PL-13372-01-00.

Inhaber der Akkreditierungsurkunde:

Eurofins Genomics Europe Food/Environment/White Biotech Products & Services GmbH

Anzinger Str. 7a, 85560 Ebersberg

mit dem Standort

Eurofins Genomics Europe Food/Environment/White Biotech Products & Services GmbH

Anzinger Str. 7, 85560 Ebersberg

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:

Arzneimittel, Medizinische Laboruntersuchungen im Rahmen klinischer Studien, Nukleinsäureanalytik

Diese Urkundenanlage wurde ausgestellt durch die Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH und ist digital gesiegelt. Sie 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 Akkreditierungsurkunde D-PL-13372-01-02

Flexibler Akkreditierungsbereich:

Dem Prüflaboratorium ist, ohne dass es einer vorherigen Information und Zustimmung der DAkkS bedarf,

[Flex C] 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. Die Liste ist öffentlich verfügbar auf der Webpräsenz des Prüflaboratoriums.

Arzneimittel

Biologische Prüfungen

Norm/Ausgabedatum Hausmethode/Version	Analyt – Titel der Norm Angabe zu Probenvorbehandlung / Prüftechnik	Prüfgegenstand
SOP_APG_Mycoplasma_test_	Nachweis von Mycoplasma DNA in	Eluate aus Pharmazeutischen
7.0	Überständen	Zwischenprodukten oder
2023-11		Zelllinien
	Sequenzspezifische Detektion der	
	Amplifikationsprodukte, quantitativ mittels	
	RealTime-PCR	

Medizinische Laboruntersuchungen im Rahmen klinischer Studien

Humangenetik (Molekulare Humangenetik)

Molekularbiologische Untersuchungen (Amplifikationsverfahren)

Analyt (Messgröße)	Prüfmaterial (Matrix)	Prüftechnik
Genetische Varianten in humanen Genen	Humane DNA, genomisch, isoliert aus Blut oder anderen geeigneten Matrices	Long Range PCR gefolgt von Fragmentlängenanalyse (FLA)
Genotypisierung von Zelllinien zur Feststellung der Authentizität	Zellpellets oder genomische DNA	PCR gefolgt von Fragmentlängenanalysen (FLA)

Gültig ab: 22.08.2025 Ausstellungsdatum: 22.08.2025



Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-PL-13372-01-02

Nukleinsäureanalytik

Nukleinsäure-Extraktion

Analyt (Messgröße)	Prüfmaterial (Matrix)	Prüftechnik
Bestimmung der DNA-Menge	Biologisches Probenmaterial (Humane Stuhlproben)	Isolation zur Bestimmung der DNA-Menge mit - M&N Nucleospin Soil Kit - Qiagen Fast DNA Stool Kit mit nachfolgender QC (OD Messung; Fluoreszenzmessung)

Verwendete Abkürzungen:

DIN Deutsches Institut für Normung e.V.

DNA deoxyribonucleic acid EN Europäische Norm

IEC International Electrotechnical Commission
ISO International Organization for Standardization

RT-qPCR Real-Time quantitative Polymerase-Kettenreaktion PCR

SOP... Hausverfahren der Eurofins Genomics Europe Food/Environment/White Biotech

Products & Services GmbH

Gültig ab: 22.08.2025 Ausstellungsdatum: 22.08.2025