

Akkreditierung



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

CleanControlling Medical GmbH & Co. KG Gehrenstraße 11a, 78576 Emmingen-Liptingen

die Anforderungen gemäß DIN EN ISO/IEC 17025:2018 für die in der Anlage zu dieser Urkunde aufgeführten Konformitätsbewertungstätigkeiten erfüllt. Dies schließt 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 30.01.2024 mit der Akkreditierungsnummer D-PL-19887-01 Sie besteht aus diesem Deckblatt, der Rückseite des Deckblatts und der folgenden Anlage mit insgesamt 12 Seiten.

Registrierungsnummer der Teil-Akkreditierungsurkunde: **D-PL-19887-01-02** Sie ist Bestandteil der Akkreditierungsurkunde D-PL-19887-01-00.

Berlin, 18.03.2024

Im Auftrag Andrea Gabler Fachbereichsleitung

Diese Urkunde 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).



Deutsche Akkreditierungsstelle

Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde D-PL-19887-01-02 nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018

Gültig ab:

30.01.2024

Ausstellungsdatum: 18.03.2024

Inhaber der Akkreditierungsurkunde:

CleanControlling Medical GmbH & Co. KG Gehrenstraße 11a, 78576 Emmingen-Liptingen

mit dem Standort

CleanControlling Medical GmbH & Co. KG Auf der Höhe 15, 78576 Emmingen-Liptingen

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.

Biologische und chemische Prüfungen von Medizinprodukten, mikrobiologisch-hygienische Prüfungen von Medizinprodukten, Sterilbarriere- und Verpackungssysteme sowie Stoffen als integrale Bestandteile mit unterstützender Funktion von Medizinprodukten nach Artikel 1 Ziffer 8 Verordnung (EU) 2017/745 und physikalische Prüfungen von Sterilbarriere- und Verpackungssysteme; Umgebungsüberwachung,

außerhalb einer Anerkennung nach § 18 Medizinprodukterecht-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)

Verwendete Abkürzungen: siehe letzte Seite

Seite 1 von 12



CleanControlling Medical GmbH & Co. KG, Auf der Höhe 15, 78576 Emmingen-Liptingen

Prüfgebiet Prüfgegenstand Produkt (Kategorie)		Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Biologische Prüfungen		Prüfung Prüfung auf Zytotoxizität - Hemmung des Zellwachstums nach Kontakt mit Extrakten (Colorimetrische Messung mit Kristallviolett oder Sulforhodamin B; Proteinbestimmung) - Stoffwechselaktivität	
		nach Kontakt mit Extrakten (MTT-Test; ATP-Messung) - Hemmung des Zellwachstums nach Direktkontakt	SOP 15-102 ASTM F813 SOP 15-54
			Mitgeltend: DIN EN ISO 10993-1 DIN EN ISO 10993-12

Gültig ab:

30.01.2024

Ausstellungsdatum: 18.03.2024



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt (Kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Chemische Prüfungen	Medizinprodukte, Biomaterialien	Prüfungen im Rahmen der chemischen Charakterisierung - Organische und anorganische Festkörperoberflächen oder innere Grenzflächen von Medizinprodukten sowie flüssige Medizinprodukte • mittels TOC	DIN EN ISO 10993-18 SOP 15-77
		Prüfungen im Rahmen des Sauberkeitsnachweises	Mitgeltend: DIN EN ISO 10993-1 DIN EN ISO 10993-12 OECD Guideline 120
		 Bestimmung des gesamten organischen Kohlenstoffs (TOC) Bestimmung des 	USP <643> Ph. Eur. 2.2.44 SOP 15-77
		Kohlenwasserstoff- Index (THC)	(DIN EN ISO 9377-2) Mitgeltend: ISO 19227 DIN EN ISO 10993-18



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt (Kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Mikrobiologisch-	Medizinprodukte	Prüfung der Sterilität	DIN EN ISO 11737-2
hygienische Prüfungen		- Direktbeschickung	SOP 15-65
- raidingen			SOP 15-78
		- Elutionsmethode	SOP 15-78
		Festlegung der Strahlendosis bei der Strahlen-Sterilisation	DIN EN ISO 11137-2 Mitgeltend:
			DIN EN ISO 11737-1
			DIN EN ISO 11737-2
	Stoffe als integrale Bestandteile mit unterstützender Funktion von	Prüfung auf Mikrobiologische Qualität	Ph. Eur. 5.1.4
			USP <1111>
			JP 17, General Information
	Medizinprodukten nach Artikel 1 Ziffer 8 Verordnung (EU) 2017/745		Information
	Medizinprodukte, Informationen für die Aufbereitung	Prüfungen im Rahmen der	DIN EN ISO 17664-1
		Validierung von bereitgestellten Informationen	ISO 17664-2
		Reinigung / Desinfektion	SOP 15-57
		Sterilisation	
		mit feuchter Hitze	SOP 15-58



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt (Kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Reinigungsgeräte	Prüfung im Rahmen der Routineüberwachung	
	Reinigungs- und	- mittels	SOP 15-67
	Desinfektionsgeräte	Bioindikatoren	SOP 15-68
	mit chemischer oder thermischer		SOP 15-69
	Desinfektion für thermolabile Endoskope		(Leitlinie von DGKH, DGSV, DGVS, DEGEA und AKI zur Validierung maschineller Reinigungs- Desinfektionsprozesse zur Aufbereitung thermolabiler Endoskope)
			Mitgeltend:
			DIN EN ISO 15883-1
			DIN EN ISO 15883-4
			DIN EN ISO 15883-5
	Sterilbarriere- und Verpackungssysteme, Materialien	Prüfungen im Rahmen des Nachweises der Übereinstimmung	DIN EN ISO 11607-1
		- Mikrobielle Barriere	
		- bei Feuchte	ASTM F1608
			SOP 15-92
			ANSI/AAMI ST77
			SOP 15-91



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt (Kategorie)	Prüfun Prüfun	_	Regelwerk Prüfverfahren
Physikalische Prüfungen	Sterilbarriere- und Verpackungssysteme, Materialien: Wiederverwendbare Sterilisierbehälter für Dampf-Sterilisatoren nach EN 285	Prüfungen im Rahmen des Nachweises der Übereinstimmung		DIN EN ISO 11607-1
		-	Form und Maße	DIN EN 868-8 SOP 15-87
		-	Belastbarkeitsprüfun g der Tragevorrichtung	DIN EN 868-8, Anhang C ANSI/AAMI ST77 SOP 15-88
		-	Stapeldruckprüfung	DIN EN 868-8, Anhang D SOP 15-86
		-	Prüfung der Stapelbarkeit	DIN EN 868-8, Anhang E ANSI/AAMI ST77 SOP 15-85
		-	Bestimmung der Sterilisierleistung	DIN EN 868-8, Anhang F
		-	Prüfung der Trockenheit der Beladung	DIN EN 868-8, Anhang G
	chung in der Herstellung 3 DIN EN ISO 13485: 2021			
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Medizinprodukte, Biomaterialien, Wasser und wässrige Lösungen	von Mi Produk (Biobur - M	mung der Population kroorganismen auf ten denbestimmung) embranfiltermethode usspatelmethode	DIN EN ISO 11737-1 SOP 15-12 SOP 15-13



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt (Kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Mikrobiologisch- hygienische Prüfungen	Medizinprodukte, Biomaterialien, Wasser und wässrige Lösungen	- Prüfung auf Bakterien - Endotoxine (LAL-Test)	Ph. Eur. 2.6.14 USP <85> JP 17, 4.01
	Medizinprodukte	Prüfung auf mikrobielle Verunreinigung bei nicht sterilen Produkten: Zählung der gesamten vermehrungsfähigen Keime	Ph. Eur. 2.6.12 USP <61> JP 17, 4.05 I
Wasser und wässrige Lösungen	Prüfung auf mikrobielle Verunreinigung - Bestimmung des TOC (Total Organic Carbon)	SOP 15-77 USP <643> Ph. Eur. 2.2.44	
Physikalische Prüfungen	Medizinprodukte, Biomaterialien, Wasser und wässrige Lösungen	Prüfung auf partikuläre Verunreinigung - mikroskopische Methode - durch Lichtblockade	Ph. Eur. 2.9.19 Ph. Eur. 2.9.20 USP <788>

Gültig ab:

30.01.2024

Ausstellungsdatum: 18.03.2024



Quellenverzeichnis Regelwerke/Prüfverfahren:

DIN EN 868-8: 2019-03 Verpackungen für die in der Endverpackung zu sterilisierende

Medizinprodukte – Teil 8 Wiederverwendbare Sterilisierbehälter für Dampf-Sterilisatoren nach EN 285- Anforderungen und

Prüfverfahren

DIN EN ISO 9377-2: 2001-07 Wasserbeschaffenheit - Bestimmung des Kohlenwasserstoff-Index

> - Teil 2: Verfahren nach Lösemittelextraktion und Gaschromatographie (ISO 9377-2:2000)

DIN EN ISO 10993-1: 2021-05 Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 1:

Beurteilung und Prüfungen im Rahmen eines

Risikomanagementsystems (ISO 10993-1: 2018, einschließlich

korrigierte Fassung 2018-10)

DIN EN ISO 10993-5: 2009-10 Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 5: Prüfungen

auf In-vitro-Zytotoxizität (ISO 10993-5: 2009)

DIN EN ISO 10993-12: 2021-08 Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 12:

Probenvorbereitung und Referenzmaterialien (ISO 10993-12:

2021)

DIN EN ISO 10993-18: 2021-03 Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 18:

Chemische Charakterisierung von Werkstoffen für

Medizinprodukte im Rahmen eines Risikomanagementsystems

(ISO 10993-18: 2020)

DIN EN ISO 11137-2: 2015-11 Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge –Strahlen

- Teil 2: Festlegung der Sterilisationsdosis (ISO 11137-2: 2013)

DIN EN ISO 11607-1: 2020-05 Verpackungen für in der Endverpackung zu sterilisierende

> Medizinprodukte - Teil 1 Anforderungen an Materialien, Sterilbarrieresysteme und Verpackungssysteme (ISO 11607-1:

2019)

DIN EN ISO 11737-1: 2021-10 Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge -

Mikrobiologische Verfahren – Teil 1: Bestimmung der Population

von Mikroorganismen auf Produkten (ISO 11737-1: 2018 +

Amendment 1: 2021)

DIN EN ISO 11737-2: 2020-07 Sterilisation von Medizinprodukten – Mikrobiologische Verfahren

> - Teil 2: Prüfungen der Sterilität bei der Definition, Validierung und Aufrechterhaltung eines Sterilisations-verfahrens (ISO 11737-

2: 2019)

Gültig ab:

30.01.2024

Ausstellungsdatum: 18.03.2024

Seite 8 von 12



DIN EN ISO 15883-1: 2014-10	Reinigungs-Desinfektionsgeräte – Teil 1: Allgemeine Anforderungen, Begriffe und Prüfverfahren (ISO 15883-1:2006 + Amendment 1: 2014)
DIN EN ISO 15883-4: 2019-06	Reinigungs-Desinfektionsgeräte – Teil 4: Anforderungen und Prüfverfahren für Reinigungs-Desinfektionsgeräte mit chemischer Desinfektion für thermolabile Endoskope (ISO 15883-4: 2018)
DIN EN ISO 15883-5: 2021-11	Reinigungs-Desinfektionsgeräte - Teil 5: Leistungsanforderungen und Kriterien für Prüfverfahren zum Nachweis der Reinigungswirksamkeit
DIN EN ISO 17664 -1: 2021-11	Aufbereitung von Produkten für die Gesundheitsfürsorge – Vom Medizinprodukt-Hersteller bereitzustellende Informationen für die Aufbereitung von Medizinprodukten Teil 1: Kritische und semi-kritische Medizinprodukte (ISO 17664-1:2021); Deutsche Fassung EN ISO 17664-1:2021
ISO 17664-2: 2021-02	Processing of health care products – Information to be provided by the medical device manufacturer for the processing of medical devices – Part 2: Non-critical medical devices
ISO 19227: 2018-03	Implants for surgery – Cleanliness of orthopedic implants – General requirements
Leitlinie von DGKH, DGSV, DGVS, DEGEA und AKI: 2011	Leitlinie von DGKH, DGSV, DGVS, DEGEA und AKI zur Validierung maschineller Reinigungs- Desinfektionsprozesse zur Aufbereitung thermolabiler Endoskope
ANSI-AAMI ST77: 2013/(R)2018	American National Standard: Containment devices for reusable medical devices sterilization
ASTM F813: 2020	Standard Practice for Direct Contact Cell Culture Evaluation of Materials for Medical Devices
ASTM F1608: 2021	Standard Test Method for Microbial ranking of Porous Packaging Materials (Exposure Chamber Method)
JP 17, General Information	Japanese Pharmocopoeia, General Information
JP 17, 4.01	Bacterial Endotoxins Test
JP 17, 4.05 I	Microbiological Examination of Non-Sterile Products: Microbial Enumeration Tests
OECD Guideline 120: 2001-01	OECD guideline for testing of chemicals
	Solutions/extraction behaviour of polymers in water
Ph. Eur. 10, 2.2.44	Gesamter organischer Kohlenstoff in Wasser zum pharmazeutischen Gebrauch
Ph. Eur. 10, 2.6.12	Mikrobiologische Prüfung nicht steriler Produkte: Zählung der vermehrungsfähigen Mikroorganismen

Gültig ab: 30.01.2024 Ausstellungsdatum: 18.03.2024

Seite 9 von 12



Ph. Eur. 10, 2.6.14	Prüfung auf Bakterien-Endotoxine
Ph. Eur. 10, 2.9.19	Partikelkontamination – nicht sichtbare Partikel
Ph. Eur. 10, 2.9.20	Partikelkontamination – sichtbare Partikel
Ph. Eur. 10, 5.1.4	Mikrobiologische Qualität von nicht sterilen pharmazeutischen Zubereitungen und von Substanzen zur pharmazeutischen Verwendung
USP 39<61>	Microbiological Examination of nonsterile products: microbial enumeration tests
USP 39 <85>	Bacterial Endotoxins Test
USP 39 <87>	Biological Reactivity Tests, In Vitro
USP 39 <643>	Total Organic Carbon
USP 39 <788>	Particulate Matter in Injections
USP 39 <1111>	Microbiological Examination of nonsterile products: acceptance criteria for pharmaceutical preparations and substances for pharmaceutical use
SOP 15-12 Vers. 11	Validierung Bioburdentest Quantitativ
SOP 15-13 Vers. 17	Bioburdentest Quantitativ
SOP 15-43 Vers. 14	In vitro Zytotoxizitätstest (Extrakt) Kristallviolett
SOP 15-51 Vers. 10	In vitro Zytotoxizitätstest (Extrakt) MTT
SOP 15-54 Vers. 3	In vitro Zytotoxizitätstest (Direktkontakt)
SOP 15-57 Vers. 7	Aufbereitungsvalidierung – Abschnitt Reinigung und Desinfektion
SOP 15-58 Vers. 9	Aufbereitungsvalidierung – Abschnitt Sterilisation (mit Wasserdampf)
SOP 15-65 Vers. 2	Sterilitätstest (Direktbeschickung)
SOP 15-67 Vers. 3	Herstellung einer Prüfanschmutzung zur RDG-E Validierung
SOP 15-68 Vers. 2	Prüfkörperbeprobung bei RDG-E-Validierungen
SOP 15-69 Vers. 1	RDG-E Validierungssets
SOP 15-70 Vers. 4	In vitro Zytotoxizitätstest (Extrakt) Protein
SOP 15-77 Vers. 0	TOC-Methode
SOP 15-78 Vers. 1	Prüfung auf Bakteriostase, Fungistase
SOP 15-82 Vers. 2	In vitro Zytotoxizitätstest Extrakt SRB
SOP 15-85 Vers. 0	Stapelbarkeit Container



SOP 15-86 Vers. 0	Stapeldruckprüfung Container
SOP 15-87 Vers. 0	Form und Abmasse Container
SOP 15-88 Vers. 0	Tragfähigkeit Griffe Container
SOP 15-91 Vers. 1	Sterilbarriere Test Container
SOP 15-92 Vers. 0	Sterilbarriere Test für Flexible Materialien (z.B. Filter)
SOP 15-100 Vers. 0	Bestimmung des THC
SOP 15-102 Vers. 2	In vitro Zytotoxizitätstest (Extrakt) CellTiter Glo



Abkürzungen

AAMI

Association for the Advancement of Medical Instrumentation

AKI

Arbeitskreis Instrumentenaufbereitung

ANSI

American National Standards Institute

ASTM

American Society for Testing and Materials

DEGEA

Deutsche Gesellschaft für Endoskopiefachberufe e.V.

DGKH

Deutsche Gesellschaft für Krankenhaushygiene e.V.

DGSV

Deutsche Gesellschaft für Sterilgutversorgung e.V.

DGVS

Deutsche Gesellschaft für Verdauungs- und Stoffwechselkrankheiten e.V.

DIN

Deutsches Institut für Normung

EN

Europäische Norm

IEC

International Electrotechnical Commission

ISO

International Organization for Standardization

JP

Japanese Pharmacopoeia

OECD

Organisation for Economic Co-operation and Development

Ph. Eur.

European Pharmacopoeia

SOP

Arbeitsanweisung der CleanControlling Medical GmbH & Co. KG

TIR

Technical Information Report

USP

United States Pharmacopeial Convention

¹ DIN EN ISO 13485 : 2021-12