

Deutsche Akkreditierungsstelle

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00
nach DIN EN ISO 15189:2024

Gültig ab: 17.04.2025
Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Inhaber der Akkreditierungsurkunde:

Universitätsklinikum Gießen und Marburg GmbH
Rudolf-Buchheim-Straße 8, 35392 Gießen

mit den Standorten

Universitätsklinikum Gießen und Marburg GmbH
Standort Gießen Zentrum für Transfusionsmedizin und Hämotherapie
Langhansstraße 7, 35385 Gießen

Universitätsklinikum Gießen und Marburg GmbH
Standort Gießen Zentrum für Transfusionsmedizin und Hämotherapie
Baldingerstraße, 35043 Marburg

Das Medizinische Laboratorium erfüllt die Anforderungen gemäß DIN EN ISO 15189:2024, um die in dieser Anlage aufgeführten Konformitätsbewertungstätigkeiten durchzuführen. Das Medizinische Laboratorium erfüllt gegebenenfalls zusätzliche gesetzliche und normative Anforderungen, einschließlich solcher in relevanten sektoralen Programmen, sofern diese

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.

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)

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Untersuchungen im Bereich:

Medizinische Laboratoriumsdiagnostik

Untersuchungsgebiete:

Klinische Chemie
Immunologie
Mikrobiologie
Virologie
Transfusionsmedizin

Flexibler Akkreditierungsbereich:

Dem Medizinischen Laboratorium ist innerhalb der gekennzeichneten Untersuchungsbereiche, ohne dass es einer vorherigen Information und Zustimmung der DAkkS bedarf,

[Flex A] die Anwendung der hier aufgeführten genormten oder ihnen gleichzusetzenden Untersuchungsverfahren mit unterschiedlichen Ausgabeständen gestattet. Im Bereich medizinischer Laboratorien sind in dieser Kategorie unter gleichzusetzenden Untersuchungsverfahren auch vom Labor validierte und durch Akkreditierungsentscheidung bestätigte Untersuchungsverfahren zu verstehen. Diese gilt ausschließlich für neue Ausgabestände (Revisionen) bestätigter Untersuchungsverfahren ohne das Analyt, Matrix oder Untersuchungstechnik verändert werden.

[Flex B] die freie Auswahl von genormten oder ihnen gleichzusetzenden Untersuchungsverfahren gestattet.

[Flex C] die Modifizierung sowie Weiter- und Neuentwicklung von Untersuchungsverfahren gestattet. Die aufgeführten Untersuchungsverfahren sind beispielhaft. Das Medizinische Laboratorium verfügt über eine aktuelle Liste aller Untersuchungsverfahren im flexiblen Akkreditierungsbereich. Die Liste ist öffentlich verfügbar auf der Webpräsenz des Medizinischen Laboratoriums.

Gültig ab: 17.04.2025
Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Standort: Langhansstraße 7, 35385 Gießen

Untersuchungsgebiet: Klinische Chemie

Untersuchungsart:
Aggregometrie ^[Flex C]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Thrombozytenaggregation	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab, Pap8	X		
Thrombozytenaggregation auf Arachidonsäure	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab, Pap8	X		
Thrombozytenaggregation auf Collagen	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab, Pap8	X		
Thrombozytenaggregation auf Epinephrin	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab, Pap8	X		
Thrombozytenaggregation auf Ristocetin	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab, Pap8	X		

Untersuchungsart:
Durchflusszytometrie (inkl. Partikeleigenschaftenbestimmungen) ^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Erythrozyten	EDTA-Blut	Elektrische Widerstandsmessung	ID 3789/002, ID 31109/000	21.03.2022, 31.01.2024	Sysmex XP-300	X		
Hämoglobin	EDTA-Blut	photometrische Messung	ID 3789/002, ID 31109/000	21.03.2022, 31.01.2024	Sysmex XP-300	X		
Leukozyten	EDTA-Blut	Elektrische	ID 3789/002, ID 31109/000	21.03.2022, 31.01.2024	Sysmex XP-300	X		
Lymphozyten	EDTA-Blut	Elektrische	ID 3789/002, ID 31109/000	21.03.2022, 31.01.2024	Sysmex XP-300	X		
MCV	EDTA-Blut	Berechnung	ID 3789/002, ID 31109/000	21.03.2022, 31.01.2024	Sysmex XP-300	X		
Monozyten	EDTA-Blut	Elektrische	ID 3789/002, ID 31109/000	21.03.2022, 31.01.2024	Sysmex XP-300	X		
Neutrophile Granulozyten	EDTA-Blut	Elektrische	ID 3789/002, ID 31109/000	21.03.2022, 31.01.2024	Sysmex XP-300	X		
Thrombozyten	EDTA-Blut	Elektrische	ID 3789/002, ID 31109/000	21.03.2022, 31.01.2024	Sysmex XP-300	X		

Untersuchungsart:
Mikroskopie ^[Flex C]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Granulozytenreaktive Antikörper, frei, im Agglutinationstest	Serum, EDTA-Plasma	Mikroskopie	ID 3312/002	18.05.2022	Leica DML		x	
Granulozytenreaktive Antikörper, frei, im Immunfluoreszenztest	Serum, EDTA-Plasma	Mikroskopie	ID 3270/004	15.10.2025	Leica DML		x	
Granulozytenreaktive Antikörper, medikament-induziert, im	Serum, EDTA-Plasma	Mikroskopie	ID 3308/001	31.07.2020	Leica DML		x	
Granulozytenreaktive Antikörper, medikament-induziert, im Immunfluoreszenztest	Serum, EDTA-Plasma	Mikroskopie	ID 3316/002	14.03.2022	Leica DML		x	
Granulozytenserologischer Kreuztest im	Serum, EDTA-Plasma	Mikroskopie	ID 3312/002	18.05.2022	Leica Diavert		x	

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Granulozytenserologischer Kreuztest im Immunfluoreszenztest	Serum, EDTA-Plasma	Mikroskopie	ID 3270/003	24.10.2024	Leica DML		x	
Leukozyten	EDTA-Blut	Mikroskopie (Neubauer Kammer)	ID 2780/003, ID 2782/002	27.06.2024, 25.05.2022	Mikroskop	x		
Thrombozytenantikörper, frei, im	Serum, EDTA-Plasma	Mikroskopie	ID 3804/003	04.03.2024	Leica DMI 3000B		x	
Thrombozytenmorphologie	EDTA-Blut, Ausstrich	Mikroskopie	ID 3822/003	14.08.2023	Leica SM Lux		x	
Thrombozytenzahl	EDTA-Blut	Mikroskopie	ID 2780/003, ID 5338/002	27.06.2024, 31.03.2022	Leica SM Lux	x		

Untersuchungsgebiet: Immunologie

Untersuchungsart:

Agglutinationsteste ^[Flex C]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung/Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE-Verfahren	In-Haus-Verfahren
Heparin-induzierte Antikörper im funktionellen	Serum	Thrombozytenagglutination	ID3802/002	08.02.2023	manuell		X

Untersuchungsart:

Durchflusszytometrie ^[Flex C]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Medikament-abhängige thrombozytäre Antikörper im Immunfluoreszenztest	Serum, EDTA-Plasma	Durchflusszytometrie	ID 3824/004	11.03.2024	FACS Canto II		X	
Stammzellen, CD34+	EDTA-Blut; Knochenmark	Durchflusszytometrie	ID 5675/006	10.10.2024	FACS Canto II	X		
Stammzellen, Vitalität 7AAD	Knochenmark	Durchflusszytometrie	ID 5670/003	13.07.2023	FACS Canto II	X		
Thrombozytäre Membranproteine,	Citratblut	Durchflusszytometrie	ID 3806/004	04.03.2024	FACS Canto II	X		
T-Zellen, CD3+, CD4+, CD8+,	EDTA-Blut, Knochenmark	Durchflusszytometrie	ID 5675/006	10.10.2024	FACS Canto II	X		

Untersuchungsart:

Ligandenassays ^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
25-OH-Vitamin D	Serum	ELISA	ID 29431/000	04.09.2023	Euroimmun-Analyser	X		
b2-Glycoprotein 1, Antikörper gegen IgG, IgM	Serum	CLIA	ID 23430/001	28.05.2024	BioFlash	X		
Beta-Amyloid (1-40) - ELISA	Liquor	ELISA	ID 35356/001	18.08.2025	Euroimmun-Analyser	X		
Beta-Amyloid (1-42) - ELISA	Liquor	ELISA	ID 35399/001	18.08.2025	Euroimmun-Analyser	X		
Cardiolipin, Antikörper gegen IgG, IgM	Serum	CLIA	ID 23430/001	28.05.2024	BioFlash	X		
CCP	Serum	CLIA	ID 23430/001	28.05.2024	BioFlash	X		
CIC-C1-q, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2932/004	31.01.2024	Euroimmun-Analyser	X		
DNA-Doppelstrang, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
ENA, Antikörper gegen extrahierbare nukleäre	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
GAD65, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2911/003	10.10.2022	Euroimmun-Analyser	X		
Gesamt-Tau - ELISA	Liquor	ELISA	ID 35404/000	06.11.2024	Euroimmun-Analyser	X		
Gladin, IgA gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
Gladin, IgG gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
Goodpasture-Antigen, Antikörper gegen	Serum	CLIA	ID 2907/004	11.03.2024	BioFlash	X		

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
IA2, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2913/004	06.11.2024	Euroimmun-Analyser	X		
IAA, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2922/003	10.10.2022	Euroimmun-Analyser	X		
Intakt-PTH	Serum	ELISA	ID 29425/000	04.09.2023	Euroimmun-Analyser	X		
Jo1, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
LKM1, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
M2, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
MPO, Antikörper gegen	Serum	CLIA	ID 23430/001	28.05.2024	BioFlash	X		
N-MID Osteocalcin	Serum	ELISA	ID 29434/000	04.09.2023	Euroimmun-Analyser	X		
nRNP/sm, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
PR3, Antikörper gegen	Serum	CLIA	ID 23430/001	28.05.2024	BioFlash	X		
pTau (181) - ELISA	Liquor	ELISA	ID 35429/000	06.11.2024	Euroimmun-Analyser	X		
Rheumafaktor IgA, IgM	Serum	CLIA	ID 23430/001	28.05.2024	BioFlash	X		
Ro-52, Antikörper gegen	Serum	CLIA	ID 23430/001	28.05.2024	BioFlash	X		
Ro-60, Antikörper gegen	Serum	CLIA	ID 23430/001	28.05.2024	BioFlash	X		
SCD30	Serum, EDTA-Plasma	ELISA	ID 7890/002	26.01.2023	Anthos reader H52	X		
Scl-70, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
Serum Crosslaps (CTX-I)	Serum	ELISA	ID 29446/000	04.09.2023	Euroimmun-Analyser	X		
SLA, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
Sm, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
SS-A, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
SS-B, Antikörper gegen	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
Thyreoglobulin, Antikörper	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
Thyreoperoxidase, Antikörper	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
Transglutaminase, Antikörper	Serum	ELISA	ID 2907/004	11.03.2024	Euroimmun-Analyser	X		
TSH-Rezeptor Antikörper	Serum	ELISA	ID 24410/001	30.10.2023	Euroimmun-Analyser	X		

Mikroskopie [Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
adulte Acetylcholinrezeptor (AChR-E)	Serum	IFT	ID 36325/000	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
ANA, Antinukleäre Antikörper	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
ANCA, Antikörper gegen neutrophile zytoplasmatische Antigene	Serum	IFT	ID 3106/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Anti-Aquaporin-4-IFT	Serum	IFT	ID 36306/000	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Anti-Myelin-Oligodendrozyten-Glykoprotein (MOG)-IFT	Serum	IFT	ID 36321/000	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Crith.luc., Antikörper gegen	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Endomysium, Antikörper	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
fetale Acetylcholinrezeptor (AChR-G)	Serum	IFT	ID 36325/000	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Glatte Muskulatur, Antikörper gegen	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Herzmuskulatur, Antikörper	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
ICA, Antikörper gegen	Serum	IFT	ID 2928/003	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
LKM, Antikörper gegen	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Myasthenia-gravis-Mosaik	Serum	IFT	ID 36325/000	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Mitochondrien, Antikörper	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Muskel-spezifische Kjnase (Muscle)	Serum	IFT	ID 36325/000	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Muskulatur, quergestreift, Antikörper gegen	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Nebenniere, Antikörper	Serum	IFT	ID 2924/004	22.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Parietalzellen, Antikörper	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Saccharomyces, Antikörper	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		
Stachelzellendesmosomen, Antikörper gegen	Serum	IFT	ID 2901/005	06.11.2024	Eurostar III Plus	X		

Immunoblot [Flex A]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung/Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE-Verfahren	In-Haus-Verfahren
SOX1, -Titin (IgG)	Serum	Immunoblot	ID 36232/001		Scanner Fa. Euroline	X	
Autoimmune	Serum	Immunoblot	ID 36250/002		Scanner Fa. Euroline	X	
Inflammatrische	Serum	Immunoblot	ID 2934/002		Scanner Fa. Euroline	X	
ANA Profile 23 (IgG)	Serum	Immunoblot					

PCR [Flex A]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung/Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE-Verfahren	In-Haus-Verfahren
Fast Q B27 direct	EDTA-Blut	RT-PCR	ID 34529/001		Quantstudio	X	

Untersuchungsgebiet: Mikrobiologie

Untersuchungsart:

Ligandenassays [Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Lues Antikörper	Serum, EDTA-Plasma	CMIA	ID 5304/003	25.07.2024	Alinity i	X		

Untersuchungsgebiet: Virologie

Untersuchungsart:

Ligandenassays [Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
CMV-Antikörper	Serum, EDTA-Plasma	CMIA	ID 5304/003	25.07.2024	Alinity i	X		
HBc Antikörper	Serum, EDTA-Plasma	CMIA	ID 5304/003	25.07.2024	Alinity i	X		
HBc Antikörper	Serum, EDTA-Plasma	ELISA	ID 5308/003	24.06.2022	manuell	X		
HBsAg	Serum, EDTA-Plasma	CMIA	ID 5304/003	25.07.2024	Alinity i	X		
HCV Antikörper	Serum, EDTA-Plasma	CMIA	ID 5304/003	25.07.2024	Alinity i	X		
HCV-Bestätigungstest INNO	Serum, EDTA-Plasma	Immunoblot	ID 5302/003	14.08.2024	manuell	X		
HIV1+2 Antikörper / p24-AG	Serum, EDTA-Plasma	CMIA	ID 5304/003	25.07.2024	Alinity i	X		
HIV1+2 Bestätigungstest	Serum, EDTA-Plasma	Immunoblot	ID 5302/003	14.08.2024	manuell	X		

Untersuchungsart:

Molekularbiologische Untersuchungen (Amplifikationsverfahren) [Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
HAV / Parvovirus B19 / DPX-PCR	EDTA-Blut	PCR/Photometrie	ID 5306/002	28.02.2022	Cobas 6800	X		
HCV / HIV-1 / HIV-2 / HBV - MPX PCR	EDTA-Blut	PCR/Photometrie	ID 7095/003	02.05.2023	Cobas 6800	X		
HEV-PCR	EDTA-Blut	PCR/Photometrie	ID 7095/003	02.05.2023	Cobas 6800	X		

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

WNV-PCR	EDTA-Blut	PCR/Photometrie	ID 7095/003	02.05.2023	Cobas 6800	X	
---------	-----------	-----------------	-------------	------------	------------	---	--

Gültig ab: 17.04.2025
Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Untersuchungsgebiet: Transfusionsmedizin

Untersuchungsart:

Agglutinationsteste ^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
AB0 (Kurzbestimmung)	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Bioplate, Gelzentrifugation)	ID 4342/003	18.03.2025	manuell	X		
AB0 mit Serumgegenprobe	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Gelzentrifugation)	ID 4336/002, ID 4406/004	03.03.2022 14.05.2024	IH-1000, IH-500, manuell	X		
Antikörper Elution	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination	ID 4327/003	08.10.2025	manuell	X		
Antikörper-Absorption	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugation)	ID 4329/002	03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Differenzierung, Enzymansatz	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugation)	ID 4323/002	03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Differenzierung, indirekter	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugation)	ID 4323/002	03.03.2022	manuell, IH 500	X		
Antikörper-Differenzierung, Kochsalzansatz	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugation, Röhrchen)	ID 4323/002	03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Suchtest, indirekter	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugation, Röhrchen)	ID 4323/002	03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Suchtest, Kochsalzansatz	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugation)	ID 4315/004, ID 4406/003	08.10.2025	manuell, IH 500	X		
Antikörper-Titer	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugation)	ID 4336/002, ID 4406/004	03.03.2022 14.05.2024	IH-1000, IH-500, manuell	X		
Blutgruppenmerkmal K	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Gelzentrifugation)	ID 4311/002, ID 4332/002	03.03.2022	manuell	X		
Direkter Antihumanglobulintest mit Erythrozytäre Antigene	EDTA-Blut	Agglutination (Gelzentrifugation, Röhrchen)	ID 4317/002	11.10.2023	manuell	X		
Isoagglutinine (Serumeigenschaften)	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Röhrchen, Gelzentrifugation)	ID 4323/002, ID 4340/002, ID 4406/003	03.03.2022 03.03.2022	IH-1000, IH-500, manuell	X		
Rhesus CE-	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Gelzentrifugation)	ID 4336/002, ID 4406/004	03.03.2022 14.05.2024	IH-1000, IH-500, manuell	X		
Rhesus D	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Gelzentrifugation)	ID 4336/002, ID 4406/004	03.03.2022 14.05.2024	IH-1000, IH-500, manuell	X		
Rhesus D (Kurzbestimmung)	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Bioplate, Gelzentrifugation)	ID 4342/003	18.03.2025	manuell	X		
Rhesus D im indirekten Antihumanglobulintest	EDTA-Blut	Agglutination (Röhrchen)	ID 4317/002	11.10.2023	manuell	X		
Serologische Verträglichkeitsprobe	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugation, Röhrchen)	ID 4344/002, ID 4313/003	03.03.2022 03.03.2022	IH-1000, IH-500, manuell	X		

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Untersuchungsart: Ligandenassays ^[Flex C]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Gebundene Thrombozytenantikörper nach Säureelution	EDTA-Blut	EIA	ID 3816/004	18.08.2025	Tecan		X	
Granulozytenreaktive Antikörper, frei, im	Serum, EDTA-Plasma	EIA	ID 3274/003	22.11.2024	Tecan		X	
Heparin-induzierte Antikörper im Bindungstest	Serum, EDTA-Plasma	EIA	ID 3814/003	09.03.2023	Tecan	X		
HPA-1-5, serologische Typisierung	EDTA-Blut	EIA	ID 3808/003	04.03.2024	Tecan		X	
Thrombozytenantikörper, frei, im glykoproteinspezifischen	Serum, EDTA-Plasma	EIA	ID 3808/003	04.03.2024	Tecan		X	
Thrombozytenantikörper, gebunden, im glykoproteinspezifischen Enzymimmunttest	EDTA-Blut	EIA	ID 3810/002	14.03.2022	Tecan		X	
Thrombozytenkreuzprobe im Enzymimmunttest	Serum, EDTA-Plasma, EDTA-Blut	EIA	ID 3808/003	04.03.2024	Tecan		X	

Untersuchungsart: Ligandenassays ^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
HLA-Klasse II Antikörper	Serum, EDTA-Plasma	ELISA, Micro Bead Array	ID 7895/004	08.05.2025	Anthos reader 52 Luminex	X		
HLA-Klasse II Antikörper Differenzierung	Serum, EDTA-Plasma	Micro Bead Array	ID 7895/004	08.05.2025	Luminex	X		
HLA-Klasse I Antikörper Screening	Serum, EDTA-Plasma	ELISA, Micro Bead Array	ID 7895/004	08.05.2025	Anthos reader H52 Luminex	X		
HLA-Klasse I Antikörper Differenzierung	Serum, EDTA-Plasma	Micro Bead Array	ID 7895/004	08.05.2025	Luminex	X		

Gültig ab: 17.04.2025
Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Untersuchungsart: Lysisreaktionen ^[Flex C]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Crossmatch (serologische Verträglichkeitsprobe im HLA-System)	Empfänger: Serum, Spender: Vollbut (EDTA)	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7870/002	18.09.2023	Leitz Diavert		X	
Crossmatch B-Zellen LCT	Spender: ACD-Blut, Heparin-Blut	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7870/002	18.09.2023	Leitz Diavert		X	
Crossmatch Lymphozyten gesamt LCT	Spender: Heparinblut, Empfänger: Serum	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7870/002	18.09.2023	Leitz Diavert		X	
Crossmatch T-Zellen LCT	Spender: ACD-Blut, Heparin-Blut	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7870/002	18.09.2023	Leitz Diavert		X	
Crossmatch, aktuell, Lymphotoxizitätstest LCT	Spender: Milz od. Heparinblut, Empfänger: Serum	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7870/002	18.09.2023	Leitz Diavert		X	
HLA-	Serum	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7873/003	08.04.2025	Leitz Diavert		X	
HLA-Antikörperscreening, LCT	Serum	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7873/003	08.04.2025	Leitz Diavert		X	
HLA-Auto-Antikörper LCT	Heparin-Blut , ACD-Blut und	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7879/002	26.01.2023	Leitz Diavert		X	
HLA-Klasse I Antikörper Differenzierung LCT, 40 Zellen	Serum	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7873/003	08.04.2025	Leitz Diavert		X	
HLA-Klasse I Antikörper Differenzierung LCT, 60 Zellen	Serum	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7873/003	08.04.2025	Leitz Diavert		X	
HLA-Klasse I Antikörper Screening LCT, 10 Zellen	Serum	Mikrolymphozytotoxizitätstest	ID 7873/003	08.04.2025	Leitz Diavert		X	

Untersuchungsart: Molekularbiologische Untersuchungen (Amplifikationsverfahren) ^[Flex C]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Hämochromatose H63D	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese	ID 8018/002	26.01.2023	Eppendorf Mastercycler Pro S		X	
Hämochromatose, C282Y	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese	ID 8018/002	26.01.2023	Eppendorf Mastercycler Pro S		X	
HPA	EDTA-Blut	RT-PCR, PCR-RFLP	ID 3826/003 , ID 3820/002	04.03.2024 08.03.2022	Eppendorf Mastercycler Pro S, TaqMan		X	
HPA, Kell und RhD-NIPT	BCT-/EDTA-Blut; cfDNA	Ampliconbasiertes Sequencing by synthesis, RT-PCR	ID 31482/000, ID 5097/002	04.03.2024 22.04.2022	Eppendorf Mastercycler Pro S, TaqMan Illumina MiSeq		X	
Faktor V-Leiden-Mutation	EDTA-Blut	RT-PCR	ID 5090/002, ID 24577/002	22.04.2022 11.03.2024	TaqMan	x		
Prothrombinmutation	EDTA-Blut	RT-PCR	ID 5090/002, ID 24577/002	11.03.2024	TaqMan	x		

Gültig ab: 17.04.2025
Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Untersuchungsart:

Molekularbiologische Untersuchungen (Amplifikationsverfahren) ^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
ABO-Blutgruppentest, molekulare Typisierung	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese	ID 5105/002	22.04.2022	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		
Erythrozytäre Blutgruppenmerkmale, molekulare Typisierung	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese	ID 5105/002	22.04.2022	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		
HLA-B27 molekularbiologisch	EDTA-Blut	PCR/Gel-Elektrophorese	ID 8059/001	18.05.2022	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		
HLA-Klasse I Typisierung, A, B, C, high Resolution	EDTA-Blut	Ampliconbasiertes Sequencing by synthesis	ID 8067/003	10.10.2024	Illumina MiSeq			
HLA-Klasse I Typisierung, molekularbiologisch, A, B, C, low und high Resolution	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese, PCR-SSO, PCR-SSP	ID 8065/003, ID 8013/002	24.05.2024 04.09.2023	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		
HLA-Klasse I Typisierung, Sequenzierung A,B,C	EDTA-Blut	Sequenzierung nach Sanger (SBI)	ID 8032/001		ABI 3130XL	X		
HLA-Klasse II Typisierung, DRB1, DQB1, DRB3, DRB4, DRB5, DQA1, DPA1, DPB1	EDTA-Blut	Ampliconbasiertes Next-Generation-Sequencing (NGS)	ID 8067/003	10.10.2024	Illumina MiSeq	X		
HLA-Klasse II Typisierung, molekularbiologisch, DRB1, DRB3, DRB4, DRB5, DQA1, DQB1, low und high	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese, PCR-SSO, PCR-SSP	ID 8065/003, ID 8013/002	24.05.2024 04.09.2023	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		
HLA-Klasse II Typisierung, Sequenzierung DRB1, DQB1	EDTA-Blut	Sequenzierung nach Sanger (SBI)	ID 8032/001		ABI 3130XL	X		
HNA	EDTA-Blut	PCR-SSP/Gelelektrophorese	ID 3322/003	04.03.2024	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		
RhCE-Blutgruppentest, molekulare Typisierung	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese	ID 5105/002	22.04.2022	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		
RhD-Blutgruppentest, molekulare Typisierung	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese	ID 5105/002	22.04.2022	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		
RhD-Varianten, molekulare Typisierung	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese	ID 5105/002	22.04.2022	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		
RhD-Zygotität	EDTA-Blut	PCR/ Gel-Elektrophorese	ID 5105/002	22.04.2022	Eppendorf Mastercycler Pro S	X		

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Standort: Baldingerstraße, 35043 Marburg

Untersuchungsgebiet: Klinische Chemie

Untersuchungsart:

Aggregometrie ^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
In-vitro-Blutungszeit (PFA-	Citratvollblut	Aggregometrie	ID 3003/002	05.11.2021	PFA 100	X		
Thrombozytenaggregation auf ADP	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab,Pap8	X		
Thrombozytenaggregation auf Arachidonsäure	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab,Pap8	X		
Thrombozytenaggregation auf Collagen	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab,Pap8	X		
Thrombozytenaggregation auf Epinephrin	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab,Pap8	X		
Thrombozytenaggregation auf Ristocetin	Citratblut	Aggregation	ID 3838/004	15.07.2025	MöLab,Pap8	X		
Vollblutaggregometrie	Hirudin	Impedanz Aggregometrie	ID 3023/002	16.07.2021	Multiplate	X		

Untersuchungsart:

Durchflusszytometrie (inkl. Partikeleigenschaftsbestimmungen) ^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Erythrozyten	EDTA-Blut	Optische Messung	ID 22646/001	20.02.2023	Sysmex XN 450	X		
Hämoglobin	EDTA-Blut	photometrische Messung	ID 22646/001	20.02.2023	Sysmex XN 450	X		
Leukozyten	EDTA-Blut	Optische Messung	ID 22646/001	20.02.2023	Sysmex XN 450	X		
Lymphozyten	EDTA-Blut	Optische Messung	ID 22646/001	20.02.2023	Sysmex XN 450	X		
MCV	EDTA-Blut	Volumenmessung	ID 22646/001	20.02.2023	Sysmex XN 450	X		
Monozyten	EDTA-Blut	Optische Messung	ID 22646/001	20.02.2023	Sysmex XN 450	X		
Neutrophile Granulozyten	EDTA-Blut	Optische Messung	ID 22646/001	20.02.2023	Sysmex XN 450	X		
Thrombozyten	EDTA-Blut	Optische Messung	ID 22646/001	20.02.2023	Sysmex XN 450	X		

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Untersuchungsart: Koagulometrie ^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Aktivierte partielle Prothrombinzeit (aPTT)	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2716/003	28.06.2024	BCS XP	X		
APC-Resistenz, funktionell	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 27648/001	18.09.2023	BCS XP	X		
Argatroban	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 3025/002	05.11.2021	BCS XP	X		
Dabigatran	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 3025/002	05.11.2021	BCS XP	X		
DRVV-Ratio	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2998/003	25.08.2022	BCS XP	X		
Faktor-II-Aktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2965/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Faktor-IX-Aktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2971/002	05.11.2021	BCS XP	X		
Faktor-IX-Inhibitor	Citratplasma, Serum	Koagulometrie, optisch	ID 2971/002	05.11.2021	BCS XP	X		
Faktor-V-Aktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2968/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Faktor-VII-Aktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2965/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Faktor-VIII-Aktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2971/002	05.11.2021	BCS XP	X		
Faktor-VIII-Inhibitor	Citratplasma, Serum	Koagulometrie, optisch	ID 3015/002	05.11.2021	BCS XP	X		
Faktor-X-Aktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2965/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Faktor-XI-Aktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2971/002	05.11.2021	BCS XP	X		
Faktor-XII-Aktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2971/002	05.11.2021	BCS XP	X		
Fibrinogenaktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2962/002	29.06.2021	BCS XP	X		
Lupus-Antikoagulanzen-aPTT	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 3001/002	05.11.2021	BCS XP	X		
Prot. S Aktivität	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID38694/001	06.08.2025	BCS XP	X	NEU	
Plasmatauschversuch	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 3011/002	16.07.2021	BCS XP	X		
Prothrombinzeit (Quick)	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2953/003	14.05.2024	BCS XP	X		
Reptilasezeit	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2958/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Thrombelastogramm	Citratvollblut	Thrombelastometrie	ID 3008/002	16.07.2021	RoTEM	X		
Thrombinzeit	Citratplasma	Koagulometrie, optisch	ID 2955/002	05.11.2021	BCS XP	X		

Untersuchungsart: Spektrometrie (Immunturbidimetrie) ^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
D-Dimer	Citratplasma	Immunturbidimetrie	ID 3021/002	16.07.2021	BCS XP	X		
Fibrinogen quantitativ	Citratplasma	Immunturbidimetrie	ID 3033/002	05.11.2021	BCS XP			
Protein S frei	Citratplasma	Immunturbidimetrie	ID 3031/002	16.07.2021	BCS XP	X		
Von Willebrand-Antigen	Citratplasma	Immunturbidimetrie	ID 2995/002	05.11.2021	BCS XP	X		
von Willebrand-VWF:Ac	Citratplasma	Immunturbidimetrie	ID 3029/002	05.11.2021	BCS XP	x		

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Untersuchungsart:

Spektrometrie (UV-/VIS-Photometrie)^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
a2-Antiplasminaktivität	Citratplasma	Spektrometrie	ID 2989/002		BCS XP	X	Löschen	Von der Liste nehmen
Anti-Faktor-Xa-Aktivität (LM)	Citratplasma	Spektrometrie	ID 3027/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Antithrombin-Aktivität	Citratplasma	Spektrometrie	ID 3018/002	16.07.2021	BCS XP	X		
Apixaban	Citratplasma	Spektrometrie	ID 3027/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Edoxaban	Citratplasma	Spektrometrie	ID 3027/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Faktor-XIII-Aktivität	Citratplasma	Spektrometrie	ID 2976/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Fondaparinux	Citratplasma	Spektrometrie	ID 3027/002	22.06.2021	BCS XP	X		
Protein-C-Aktivität	Citratplasma	Spektrometrie	ID 2951/002	16.07.2021	BCS XP	X		
Rivaroxaban	Citratplasma	Spektrometrie	ID 3027/002	22.06.2021	BCS XP	X		

Untersuchungsgebiet: Transfusionsmedizin

Untersuchungsart:

Agglutinationsteste^[Flex B]

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
AB0 (Kurzbestimmung)	EDTA-Blut, EDTA-	Agglutination (Bioplate)	ID 4342/003	18.03.2025	manuell	X		
AB0 (Kurzbestimmung)	EDTA-Blut, EDTA-	Agglutination	ID 3187/004	25.02.2025	Iris Immucor	X		
AB0 mit Serumgegenprobe	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Gelzentrifugationstest)	ID 4336/002	03.03.2022	manuell	X		
AB0 mit Serumgegenprobe	EDTA-Blut, EDTA-	Agglutination	ID 3221/005	15.08.2023	Iris Immucor	X		
Antikörper Elution	EDTA-Blut	Antihumanglobulintest (Gelzentrifugations,	ID 4327/003	08.10.2025	manuell	X		
Antikörper, Medikamenten induziert	Serum, EDTA-Plasma	Gelzentrifugationstest	ID 3211/002	11.05.2021	manuell		X	
Antikörper-Absorption	Serum, EDTA-Plasma	Antihumanglobulintest (Gelzentrifugations,	ID 4329/002	03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Differenzierung, Enzymsatz	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugationstest, Röhrchentest)	ID 4319/002, ID 4323/002	03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Differenzierung, Festphase	Serum, EDTA-Plasma	Capture (Festphase)	ID 3219/002	19.04.2021	Iris Immucor	X		

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung inkl. Version	Datum der Versionsänderung	Gerät	CE	in Haus	Änderungsvermerk
Antikörper-Differenzierung, indirekter	Serum, EDTA-Plasma	Antihumanglobulintest (Gelzentrifugations,	ID 4319/002, ID 4323/002	03.03.2022/03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Differenzierung, Kochsalzansatz	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugationstest, Röhrchentest)	ID 4319/002, ID 4323/002	03.03.2022/03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Suchtest, Enzymanalyse	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugationstest)	ID 4323/002	03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Suchtest	Serum, EDTA-Plasma	Capture (Festphasen)	ID 3219/002	19.04.2021	Iris Immucor	X		
Antikörper-Suchtest, indirekter	Serum, EDTA-Plasma	Gelzentrifugations, Röhrchenmethode	ID 4319/002, ID 4323/002	03.03.2022/03.03.2022	manuell	X		
Antikörper-Suchtest, Kochsalzansatz	Serum, EDTA-Plasma	Agglutination (Gelzentrifugationstest)	ID 4323/002	03.03.2025	manuell	X		
Antikörper-Titer	Serum, EDTA-Plasma	Antihumanglobulintest (Gelzentrifugations,	ID 4315/004	05.10.2025	manuell	X		
Blutgruppenmerkmal K	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Gelzentrifugationstest)	ID 4336/002	03.03.2022	manuell	X		
Blutgruppenmerkmal K	EDTA-Blut, EDTA-	Agglutination	ID 3221/005	15.08.2023	Iris Immucor	X		
Direkter Antiglobulintest mit IgG, IgM, IgA, C3d, C3c	EDTA-Blut	Agglutination (Gelzentrifugationstest, Röhrchentest)	ID 4311/002	03.03.2022	manuell	X		
Erythrozytäre Antigene	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Röhrchen, Gelzentrifugation)	ID 4317/003	11.10.2023	manuell	X		
Isoagglutinine (Serumeigenschaften)	EDTA-Blut, Vollblut, Serum, Plasma	Agglutination (Gelzentrifugation,	ID 4340/002	03.03.2022	manuell	X		
Rhesus CE	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Gelzentrifugation, Röhrchen)	ID 4336/002	03.03.2022	manuell	X		
Rhesus CE	EDTA-Blut, EDTA-	Agglutination	ID 3221/005	15.08.2023	Iris Immucor	X		
Rhesus D	EDTA-Blut, EDTA-	Agglutination	ID 3221/005	15.08.2023	Iris Immucor	X		
Rhesus D	EDTA-Blut, EDTA-Nabelschnurblut	Agglutination (Gelzentrifugationstest)	ID 4336/002	03.03.2022	manuell	X		
Rhesus D (Kurzbestimmung)	EDTA-Blut, EDTA-	Agglutination (Bioplate)	ID 4342/003	18.03.2025	manuell	X		
Rhesus D (Kurzbestimmung)	EDTA-Blut, EDTA-	Agglutination	ID 3187/004	25.02.2025	Iris Immucor	X		
Rhesus D im indirekten Antihumanglobulintest	EDTA-Blut	Antihumanglobulintest (Gelzentrifugations,	ID 4317/003	11.10.2023	manuell	X		
Serologische Verträglichkeitsprobe	Serum, EDTA-Plasma	Antihumanglobulintest (Gelzentrifugations,	ID 4344/002, ID 4313/002	03.03.2022	manuell	X		
Serologische	Serum, EDTA-Plasma	Capture (Festphase)	ID 3223/002	11.05.2021	Iris Immucor	X		

Gültig ab: 17.04.2025

Ausstellungsdatum: 17.04.2025

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13304-01-00

Gültig ab: 17.04.2025
Ausstellungsdatum: 17.04.2025