

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 1 von 96

**Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189**

**Bereich Klinische Chemie / Hämatologie**

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<b>ACTH</b>	<b>AM-KC-LI-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
AFP	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
<b>Aktin-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-MI-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.02.2026</b>
ALAT	AM-KC-PH-003	0	Messung am Hitachi	29.02.2008
	AM-KC-PH-003	1	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	18.05.2009
	AM-KC-PH-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	03.02.2011
	AM-KC-PH-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 2 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
ALAT (Forts.)	AM-KC-PH-009	4	Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Albumin	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-001	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
	AM-KC-PH-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.03.2011
	AM-KC-PH-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassungen aufgrund IVDR, Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Albumin U/L/S/P (Reiberschema)	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Änderung technische Grenzen	30.08.2012
	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Messung des Serums von Schrankenparametern auf der Liguoreichkurve	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 3 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Albumin U/L/S/P (Reiberschema) (Forts.)	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>Aldosteron</b>	<b>AM-KC-LI-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
<b>Alpha-Lactalbumin</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Alternaria alternata</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Ambrosie, beifußblättrig</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Ammoniak	AM-KC-PH-002	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-002	1	Ergänzung in Präanalytik	25.11.2008
	AM-KC-PH-002	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-PH-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
AM-KC-PH-009	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.01.2026	
<b>Ampicilloyl</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Ampiphysin-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-007</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>Amoxicilloyl</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 4 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Amylase	AM-KC-PH-002	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-002	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.11.2008
	AM-KC-PH-002	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-PH-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassungen aufgrund IVDR, Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026	
<b>Anti CCP (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Anti Faktor Xa-Aktivität (LMWH, Apixaban, Rivaroxaban)	AM-HÄ-GE-002	6	Einführung der Methode	12.10.2015
	AM-HÄ-GE-002	7	Austausch des STA Compact gegen einen 2. STA-R	24.11.2018
	AM-HÄ-GE-001	5	Messung am Cobas t511	21.02.2020
	AM-HÄ-GE-001	6	Austausch Gerät1 gegen neues Gerät SN 1090, Wegfall HIL-Test	03.11.2021
	AM-HÄ-GE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.06.2023
	AM-HÄ-GE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	01.09.2023
	AM-HÄ-GE-001	9	Ergänzung der Einflussgrößen, Analyten, Abkürzungen und Indikation ergänzt, Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	16.04.2025
<b>Antimitoch. AK (IgG)/qualitativ</b>	<b>AM-HL-IA-004</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
	<b>AM-HL-IA-010</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Antimitoch. AK (IgG)/quant.</b>	<b>AM-HL-IA-010</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Antinukl. AK (IgG) qual.</b>	<b>AM-HL-MI-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 5 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<b>Antinukl. AK (IgG) quant.</b>	<b>AM-HL-MI-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.02.2026</b>
Antithrombin	AM-HÄ-GE-002	0	Messung am STA-R und STA Compact	21.09.2007
	AM-HÄ-GE-002	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung techn. Grenzen und Referenzbereiche	28.01.2010
	AM-HÄ-GE-002	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	02.10.2012
	AM-HÄ-GE-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.09.2013
	AM-HÄ-GE-002	4	Korrektur Termini „Antithrombin“	18.05.2015
	AM-HÄ-GE-002	5	Überarbeitung Indikation	22.05.2015
	AM-HÄ-GE-002	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.10.2015
	AM-HÄ-GE-002	7	Austausch des STA Compact gegen einen 2. STA-R	24.11.2018
	AM-HÄ-GE-001	5	Messung am Cobas t511	21.02.2020
	AM-HÄ-GE-001	6	Austausch Gerät <sub>1</sub> gegen neues Gerät SN 1090, Wegfall HIL-Test	03.11.2021
	AM-HÄ-GE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.06.2023
	AM-HÄ-GE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	01.09.2023
	AM-HÄ-GE-001	9	Ergänzung der Einflussgrößen, Analyten, Abkürzungen und Indikation ergänzt, Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	16.04.2025
AP	AM-KC-PH-002	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-002	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.11.2008
	AM-KC-PH-002	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-PH-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 6 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<i>Apfel, grün</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
aPTT	AM-HÄ-GE-001	0	Messung am STA-R und STA Compact	23.10.2007
	AM-HÄ-GE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung techn. Grenzen und Referenzbereiche	28.01.2010
	AM-HÄ-GE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.09.2012
	AM-HÄ-GE-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.09.2013
	AM-HÄ-GE-001	4	Austausch des STA Compact gegen einen 2. STA-R	23.11.2018
	AM-HÄ-GE-001	5	Messung am Cobas t511	21.02.2020
	AM-HÄ-GE-001	6	Austausch Gerät1 gegen neues Gerät SN 1090, Wegfall HIL-Test	03.11.2021
	AM-HÄ-GE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.06.2023
	AM-HÄ-GE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	01.09.2023
	AM-HÄ-GE-001	9	Ergänzung der Einflussgrößen, Analyten, Abkürzungen und Indikation ergänzt, Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	16.04.2025
ASAT	AM-KC-PH-003	0	Messung am Hitachi	29.02.2008
	AM-KC-PH-003	1	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	18.05.2009
	AM-KC-PH-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	03.02.2011
	AM-KC-PH-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
ASL	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Überarbeitung Referenzbereich	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Änderung technische Grenzen	30.08.2012
	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 7 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
ASL (Forts.)	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>Aspergillus fumigatus</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
A-TG	AM-KC-LI-003	9	Einführung der Methode zur Messung von A-TG	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
A-TPO	AM-KC-LI-003	9	Einführung der Methode zur Messung von A-TPO	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt		Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 <b>QMF-QM-046</b>		Seite 8 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<i>Banane</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Bäumemischung 5</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Bäumemischung 6</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
Bence-Jones Proteine U	AM-KC-EP-003	1	Änderung des Verfahrens bei der Befundung der Ergebnisse	14.11.2008
	AM-KC-EP-003	2	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	13.11.2009
	AM-KC-EP-003	3	Ergänzung einer KA in mitgeltende Unterlagen	18.04.2012
	AM-KC-EP-003	4	Korrektur in Pkt. 3	08.04.2013
	AM-KC-EP-003	5	Einführung einer laborinternen Kontrolle	11.06.2020
	AM-KC-EP-003	6	2. Gerät	17.03.2022
	AM-KC-EP-003	7	unter „6.3. Kontrollen“ die Formulierung bzgl. der Durchführung von Laborvergleichen eindeutiger formuliert, Hydrasis 1 defekt, daher rausgenommen	02.07.2025
β-HCG	AM-KC-LI-002	0	Messung am Elecsys	11.12.2007
	AM-KC-LI-002	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.06.2008
	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024	
AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 9 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
β-HCG (Forts.)	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
<b>β2-Glykoprotein 1-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>β2-Glykoprotein 1-AK (IgM)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
β2-Mikroglobulin	AM-KC-NE-001	8	Methodeneinführung des Analyten β2-Mikroglobulin	14.04.2017
	AM-KC-TM-001	5	Messung am Cobas pro, c-Modul	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>Beta-Lactoglobulin</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Beifuß</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Bienengift</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Bilirubin, Gesamt	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-001	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
	AM-KC-PH-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.03.2011
	AM-KC-PH-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 10 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<b>Birke</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Blutbild klein-masch. (Hb, Hk, Leuko, Ery, Thrombo)	AM-HÄ-PE-001	1	Messung am Sysmex XT 2000i und Sysmex KX 21	19.11.2007
	AM-HÄ-PE-001	2	Messung am Advia 2120 und Micros 60	26.06.2008
	AM-HÄ-PE-001	3	Messung am Advia 2120i, Advia 120 und Micros 60; Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-HÄ-PE-001	4	Überarbeitung Referenzbereich	08.10.2012
	AM-HÄ-PE-001	5	Messung am Sysmex XN 2000	07.06.2013
	AM-HÄ-PE-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.05.2015
	AM-HÄ-PE-001	7	Überarbeitung technische Grenzen	09.11.2015
	AM-HÄ-PE-001	8	Messung am Sysmex XN 3100, Überarbeitung Referenzbereich und Einführung HK Cell Saver	23.11.2018
	AM-HÄ-PE-001	9	ThromboExact-Röhrchen bei EDTA induzierter Thrombozytopenie	17.12.2019
	AM-HÄ-PE-001	10	Überarbeitung Dialysat (Beachtung der Eosinophilie)	04.09.2023
	AM-HÄ-PE-001	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	18.01.2024
	AM-HÄ-PE-001	12	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	28.05.2024
Blutbild diff-masch. (Neutophile Granulozyten, Lymphozyten, Monozyten, Eosinophile Granulozyten, Basophile Granulozyten)	AM-HÄ-PE-001	1	Messung am Sysmex XT 2000i und Sysmex KX 21	19.11.2007
	AM-HÄ-PE-001	2	Messung am Advia 2120	26.06.2008
	AM-HÄ-PE-001	3	Messung am Advia 2120i, Advia 120 und Micros 60; Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-HÄ-PE-001	4	Überarbeitung Referenzbereich	08.10.2012
	AM-HÄ-PE-001	5	Messung am Sysmex XN 2000; auch für Liquor, BAL, Punktate, Dialysate	07.06.2013
	AM-HÄ-PE-001	6	Überarbeitung Referenzwerte	15.05.2015
	AM-HÄ-PE-001	7	Überarbeitung technische Grenzen	09.11.2015
	AM-HÄ-PE-001	8	Messung am Sysmex XN 3100, Überarbeitung Referenzbereich und Einführung HK Cell Saver	23.11.2018
	AM-HÄ-PE-001	9	ThromboExact-Röhrchen bei EDTA induzierter Thrombozytopenie	17.12.2019
	AM-HÄ-PE-001	10	Überarbeitung Dialysat (Beachtung der Eosinophilie)	04.09.2023
	AM-HÄ-PE-001	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	18.01.2024
	AM-HÄ-PE-001	12	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	28.05.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 11 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Blutbild diff-masch. (Neutophile Granulozyten, Lymphozyten, Monozyten, Eosinophile Granulozyten, Basophile Granulozyten) (Forts.)	AM-HÄ-FÄ-001	0	Beschreibung der Färbung	02.05.2007
	AM-HÄ-MI-001	0		18.09.2007
	AM-HÄ-MI-006	0	Digitale Mikroskopie am DI 60 von Sysmex	23.11.2018
	AM-HÄ-FÄ-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-HÄ-MI-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-HÄ-FÄ-001	2	Überarbeitung Indikation	05.11.2012
	AM-HÄ-MI-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.11.2013
	AM-HÄ-FÄ-001	3	Überarbeitung Probenlagerung	08.10.2013
	AM-HÄ-MI-001	3	Überarbeitung Referenzbereich	15.05.2015
	AM-HÄ-FÄ-001	4	Umstellung auf automatisierte Methode	11.07.2016
	AM-HÄ-MI-001	4	Überarbeitung Referenzbereich und Testdurchführung	21.05.2015
	AM-HÄ-FÄ-001	5	Vorbereitung und Durchführung automatisierte Methode	02.10.2020
	AM-HÄ-MI-001	5	Überarbeitung Referenzbereich	22.11.2018
AM-HÄ-FÄ-001	6	Ergänzung POX-Reaktion	01.09.2023	
AM-HÄ-MI-001	6	Überarbeitung der Referenzbereiche	28.05.2024	
AM-HÄ-MI-006	1	Änderung Referenzwerte	28.05.2024	
Blutbild- Retikulozyten	AM-HÄ-PE-001	1	Messung am Sysmex XT 2000i und Sysmex KX 21	19.11.2007
	AM-HÄ-PE-001	2	Messung am Advia 2120	26.06.2008
	AM-HÄ-PE-001	3	Messung am Advia 2120i, Advia 120 und Micros 60; Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-HÄ-PE-001	4	Überarbeitung Referenzbereich	08.10.2012
	AM-HÄ-PE-001	5	Messung am Sysmex XN 2000	07.06.2013
	AM-HÄ-PE-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.05.2015
	AM-HÄ-PE-001	7	Überarbeitung technische Grenzen	09.11.2015
	AM-HÄ-PE-001	8	Messung am Sysmex XN 3100, Überarbeitung Referenzbereich und RPI- Angabe	23.11.2018
	AM-HÄ-PE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.12.2019
	AM-HÄ-PE-001	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	04.09.2023
	AM-HÄ-PE-001	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	18.01.2024
	AM-HÄ-PE-001	12	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	28.05.2024
<b>Borrelia burgdorferi- AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-002</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.12.2025</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 12 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<b><i>Borrelia burgdorferi-AK (IgM)</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-002</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren</i></b>	<b><i>11.12.2025</i></b>
<b><i>BP-180-AK (IgG)</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-011</i></b> <b><i>AM-HL-MI-001</i></b>	<b><i>0</i></b> <b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren</i></b> <b><i>neuer Parameter, neues Verfahren</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b> <b><i>11.02.2026</i></b>
<b><i>BP-230-AK (IgG)</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-011</i></b> <b><i>AM-HL-MI-001</i></b>	<b><i>0</i></b> <b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren</i></b> <b><i>neuer Parameter, neues Verfahren</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b> <b><i>11.02.2026</i></b>
<b><i>Brennessel</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-008</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>
<b><i>Buche</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-008</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>
<b><i>Candida albicans</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-008</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>
Carbamazepin	AM-KC-LI-004	0	Messung am Axsym	06.07.2007
	AM-KC-LI-004	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-004	2	Überarbeitung technische Grenzen und Ergebnisübertragung	21.04.2010
	AM-KC-LI-004	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-004	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-TM-001	0	neue Bezeichnung der AA (Zusammenfassung als „Turbidimetrie am Cobas“)	15.04.2015
	AM-KC-TM-001	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b><i>Cardiolipin-AK (IgG)</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-009</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>
<b><i>Cardiolipin-AK (IgM)</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-009</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
C3-Komplement	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Überarbeitung technische Grenzen	30.08.2012
	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
C4-Komplement	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Überarbeitung technische Grenzen	30.08.2012
	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
C-Peptid	AM-KC-LI-003	15	Einführung der Methode	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 14 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
CA 125	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
CA 15-3	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 15 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
CA 15-3 (Forts.)	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
CA 19-9	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
Calcitonin	AM-KC-LI-003	6	Einführung der Methode	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 16 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Calcitonin (Forts.)	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
Calcium	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-001	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
	AM-KC-PH-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.03.2011
	AM-KC-PH-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
CEA	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 17 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
CEA (Forts.)	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
<b>Centromere-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>CENP A</b>	<b>AM-HL-IA-006</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>CENP B</b>	<b>AM-HL-IA-006</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
Chlorid	AM-KC-EC-001	0	Messung am Hitachi	14.08.2007
	AM-KC-EC-001	1	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-EC-001	2	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	10.02.2012
	AM-KC-EC-001	3	fachliche Korrektur Bezeichnung des Analyten	09.12.2013
	AM-KC-EC-001	4	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-EC-001	5	Vervollständigung Spontanurin	12.04.2016
	AM-KC-EC-001	6	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-EC-001	7	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	27.01.2025
	AM-KC-EC-001	8	Ergänzung Plasma	12.01.2026
Cholesterin	AM-KC-PH-005	0	Messung am Hitachi	19.03.2008
	AM-KC-PH-005	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-005	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	02.06.2009
	AM-KC-PH-005	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 18 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Cholinesterase	AM-KC-PH-002	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-002	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.11.2008
	AM-KC-PH-002	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-PH-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Ciclosporin	AM-KC-LI-004	0	Messung am Axsym	06.07.2007
	AM-KC-LI-004	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung Untersuchungsmaterial	16.09.2009
	AM-KC-LI-004	2	Überarbeitung technische Grenzen, therapeutischer Bereich und Ergebnisübertragung	21.04.2010
	AM-KC-LI-004	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-004	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
		<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>
CK	AM-KC-PH-003	0	Messung am Hitachi	29.02.2008
	AM-KC-PH-003	1	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	18.05.2009
	AM-KC-PH-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	03.02.2011

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 19 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
CK (Forts.)	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>Cladosporium herbarum</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Cortisol	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
Cortisol	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 20 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Creatinin	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-001	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
	AM-KC-PH-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.03.2011
	AM-KC-PH-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Enzymatischer Test, Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassungen aufgrund IVDR, Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
CRP	AM-KC-PH-008	0	Messung am Hitachi	03.03.2008
	AM-KC-PH-008	1	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-PH-008	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-TM-001	0	neue Bezeichnung der AA (Zusammenfassung als „Turbidimetrie am Cobas“)	15.04.2015
	AM-KC-TM-001	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>CV2-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-007</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
D-Dimere	AM-HÄ-GE-002	0	Messung am STA-R und STA Compact	21.09.2007
	AM-HÄ-GE-002	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung techn. Grenzen und Referenzbereiche	28.01.2010
	AM-HÄ-GE-002	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	02.10.2012
	AM-HÄ-GE-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.09.2013
	AM-HÄ-GE-002	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	18.05.2015

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 21 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
D-Dimere (Forts.)	AM-HÄ-GE-002	5	Überarbeitung Indikation und Messprinzip	22.05.2015
	AM-HÄ-GE-002	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.10.2015
	AM-HÄ-GE-002	7	Austausch des STA Compact gegen einen 2. STA-R	24.11.2018
	AM-HÄ-GE-001	5	Messung am Cobas t511	21.02.2020
	AM-HÄ-GE-001	6	Austausch Gerät1 gegen neues Gerät SN 1090, Wegfall HIL-Test	03.11.2021
	AM-HÄ-GE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.06.2023
	AM-HÄ-GE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	01.09.2023
	AM-HÄ-GE-001	9	Ergänzung der Einflussgrößen, Analyten, Abkürzungen und Indikation ergänzt, Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	16.04.2025
<b><i>Dermatophagoides farinae</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-008</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>
<b><i>Dermatophagoides Pteronyssinus</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-008</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>
<b><i>Desmoglein-1-(160kD)-AK (IgG)</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-011</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>
<b><i>Desmoglein-3-(130kD)-AK (IgG)</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-011</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>
<b><i>DFS70</i></b>	<b><i>AM-HL-IA-009</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i></b>	<b><i>26.02.2026</i></b>
<b><i>DHEA-S</i></b>	<b><i>AM-KC-LI-009</i></b>	<b><i>0</i></b>	<b><i>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</i></b>	<b><i>18.03.2026</i></b>
Digitoxin	AM-KC-PH-006	0	Messung am Modular	19.03.2008
	AM-KC-PH-006	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	27.11.2009
	AM-KC-PH-006	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-TM-001	0	neue Bezeichnung der AA (Zusammenfassung als „Turbidimetrie am Cobas“)	15.04.2015
	AM-KC-TM-001	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	25.02.2016
	AM-KC-LI-003	8	Messung am Cobas 6000 als ECLIA, Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 22 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Digitoxin (Forts.)	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
Direktes Bilirubin	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-001	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
	AM-KC-PH-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.03.2011
	AM-KC-PH-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
	Durchflusszytometrie (Immunstatus, Immunphänotypisierung)	AM-HÄ-DZ-001	0	Messung am Cytomics 500
AM-HÄ-DZ-001		1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Anforderungsbeleg im Intranet abrufbar	13.11.2009
AM-HÄ-DZ-001		2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	14.02.2011
AM-HÄ-DZ-001		3	Ergänzung in Präanalytik und Kontrollen	13.03.2013
AM-HÄ-DZ-001		4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	23.10.2013
AM-HÄ-DZ-001		5	Aufnahme der Körperflüssigkeiten	15.11.2016
AM-HÄ-DZ-001		6	Änderung Probenlagerung	11.12.2018
AM-HÄ-DZ-001		7	Erweiterung der Untersuchungsart; Änderung Intrazytoplasmatisches Markieren	15.11.2019
AM-HÄ-DZ-001		8	Gerätewechsel auf Naviox EX	24.11.2022
AM-HÄ-DZ-001		9	Umstellung auf 10-Farben-Messung	01.09.2023

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 23 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Drogenscreening (Schnelltest) Urin (Amphetamin, Barbiturate, Benzodiazepine, Cannabinoide, Kokain, Methadon, Metamphetamin, MDMA, Morhin/Opiat, TCA)	AM-HÄ-DZ-001	10	Anpassung Panels, Änderung in Punkt 6.1 Vorbereitung, Anpassung Intrazytoplasmatisches Markieren	28.05.2024
	AM-KC-VA-001	0	Schnelltest	26.10.2007
	AM-KC-VA-001	1	Überarbeitung technische Grenzen, Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	18.09.2009
	AM-KC-VA-001	2	Erweiterung in Präanalytik und Störfaktoren	27.04.2012
	AM-KC-VA-001	3	Messung vom ph-Wert und Bewertung bei Vd. auf Manipulation der Probe	28.06.2013
	AM-KC-VA-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.07.2015
	AM-KC-VA-001	5	Ergänzung externe Kontrolle, Messung von Creatinin und 4-Augen-Prinzip)	10.02.2019
	AM-KC-VA-001	6	Aufnahme der arbeitstäglichen Messung einer positiven und negativen Kontrolle	12.12.2024
<b>ds-DNA-AK (IgG) ELIA</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>ds-DNA-AK (IgG) qual.</b>	<b>AM-HL-MI-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.02.2026</b>
<b>ds-DNA-AK (IgG) quant.</b>	<b>AM-HL-MI-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.02.2026</b>
<b>ECP</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Eigelb</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Eisen	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-001	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
	AM-KC-PH-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.03.2011
	AM-KC-PH-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 24 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<b>Eiche</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>ENA-Screen (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Epid. Basalmembran-AK (IgG/A/M)</b>	<b>AM-HL-IA-011</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Epid. Basalmembran-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-011</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Epithelienmischung 1</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Erle</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Erdbeere</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Erdnuss</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Ethanol	AM-KC-PH-005	0	Messung am Hitachi	19.03.2008
	AM-KC-PH-005	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-005	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	02.06.2009
	AM-KC-PH-005	3	BAK (Blutalkohol berechnet)in ‰: Ethanol (g/l) : 1,2312	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Ferritin	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 25 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Ferritin (Forts.)	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Ergänzung Ferritin im Liquor	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
	<b>Fibrillarin</b>	<b>AM-HL-IA-006</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>
Fibrinogen	AM-HÄ-GE-001	0	Messung am STA-R und STA Compact	23.10.2007
	AM-HÄ-GE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung techn. Grenzen und Referenzbereiche	28.01.2010
	AM-HÄ-GE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.09.2012
	AM-HÄ-GE-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.09.2013
	AM-HÄ-GE-001	4	Austausch des STA Compact gegen einen 2. STA-R	23.11.2018
	AM-HÄ-GE-001	5	Messung am Cobas t511	21.02.2020
	AM-HÄ-GE-001	6	Austausch Gerät1 gegen neues Gerät SN 1090, Wegfall HIL-Test	03.11.2021
	AM-HÄ-GE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.06.2023
	AM-HÄ-GE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	01.09.2023
	AM-HÄ-GE-001	9	Ergänzung der Einflussgrößen, Analyten, Abkürzungen und Indikation ergänzt, Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	16.04.2025
<b>Fischmischung</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt		Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 <b>QMF-QM-046</b>		Seite 26 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<b>Fleischmischung 1</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Fleischmischung 2</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
freie Leichtketten U	AM-KC-NE-001	7	Einführung der Methode am BN	25.10.2016
	AM-KC-NE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	14.04.2017
	AM-KC-NE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.11.2024
			<i>Methode wird nicht mehr durchgeführt- 05.01.2026 Gerät über BMT entsorgt</i>	
freie Leichtketten S	AM-KC-NE-001	7	Einführung der Methode am BN	25.10.2016
	AM-KC-NE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	14.04.2017
	AM-KC-TM-001	5	Turbidimetrische Messung am Cobas pro, c-Modul	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Folsäure	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 27 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
<i>F-PSA</i>	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>0</i>	<i>Messung am Modular</i>	<i>05.10.2007</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>1</i>	<i>Revision für diesen Parameter nicht relevant</i>	<i>13.02.2009</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>2</i>	<i>Revision für diesen Parameter nicht relevant</i>	<i>11.05.2009</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>3</i>	<i>Revision für diesen Parameter nicht relevant</i>	<i>22.11.2010</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>4</i>	<i>Revision für diesen Parameter nicht relevant</i>	<i>13.02.2012</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>5</i>	<i>Quotientenbestimmung nur bei gesamt-PSA-konzentrationen zwischen 2-10 ng/ml durchführen</i>	<i>25.10.2012</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>6</i>	<i>Revision für diesen Parameter nicht relevant</i>	<i>28.10.2013</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>7</i>	<i>Messung am Cobas 6000</i>	<i>19.03.2015</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>8</i>	<i>Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)</i>	<i>15.02.2017</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>9</i>	<i>Revision für diesen Parameter nicht relevant</i>	<i>11.05.2017</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>10</i>	<i>Revision für diesen Parameter nicht relevant</i>	<i>13.06.2018</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>11</i>	<i>Messung am cobas e411</i>	<i>24.06.2019</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>12</i>	<i>Messung am cobas pro</i>	<i>29.09.2021</i>
	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>13</i>	<i>Revision für diesen Parameter nicht relevant</i>	<i>13.05.2022</i>
<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>14</i>	<i>Wegfall F-PSA</i>	<i>12.04.2024</i>	
<b>FSH</b>	<b>AM-KC-LI-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
FT3	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024	
AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 28 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
FT3 (Forts.)	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
FT4	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>	
<b>GD1a-Antikörper</b>	<b>AM-HL-IA-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>GD1b-Antikörper</b>	<b>AM-HL-IA-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>GD2-Antikörper</b>	<b>AM-HL-IA-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>GD2-Antikörper</b>	<b>AM-HL-IA-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
GGT	AM-KC-PH-002	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-002	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.11.2008
	AM-KC-PH-002	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 29 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
GGT (Forts.)	AM-KC-PH-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>Gelbwespe</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Gemüsemischung 1</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Gemüsemischung 2</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Gentamicin	AM-KC-LI-004	0	Messung am Axsym	06.07.2007
	AM-KC-LI-004	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung therapeutischer Bereich	16.09.2009
	AM-KC-LI-004	2	Überarbeitung technische Grenzen und Ergebnisübertragung	21.04.2010
	AM-KC-LI-004	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-004	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-TM-001	0	neue Bezeichnung der AA (Zusammenfassung als „Turbidimetrie am Cobas“)	15.04.2015
	AM-KC-TM-001	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 30 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
<i>Gerinnungsfaktor VIII</i>	AM-HÄ-GE-001	0	Messung am STA-R und STA Compact	23.10.2007
	AM-HÄ-GE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung techn. Grenzen und Referenzb.	28.01.2010
	AM-HÄ-GE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.09.2012
	AM-HÄ-GE-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.09.2013
	AM-HÄ-GE-001	4	Austausch des STA Compact gegen einen 2. STA-R	23.11.2018
	AM-HÄ-GE-001	5	Messung am Cobas t511	21.02.2020
	AM-HÄ-GE-001	6	Austausch Gerät1 gegen neues Gerät SN 1090, Wegfall HIL-Test	03.11.2021
	AM-HÄ-GE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.06.2023
	AM-HÄ-GE-001	8	keine Bestimmung von Gerinnungsfaktor VIII	01.09.2023
<b>Gesamt IgE</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Gesamteiweiß	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-001	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
	AM-KC-PH-001	3	Prüfung des Resteiweißgehalts der Waschlösung von Erythrozytenkonzentraten	17.03.2011
	AM-KC-PH-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Wegfall der Bestimmung von Gesamtprotein in Waschlösungen von gewaschenen Erythrozytenkonzentraten	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
	Gesamteiweiß U/L/P	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi
AM-KC-PH-001		1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
AM-KC-PH-001		2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
AM-KC-PH-001		3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.03.2011
AM-KC-PH-001		4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
AM-KC-TM-001		0	neue Bezeichnung der AA (Zusammenfassung als „Turbidimetrie am Cobas“)	15.04.2015
AM-KC-TM-001		1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	25.02.2016

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 31 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Gesamteiweiß U/L/P (Forts.)	AM-KC-TM-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>Getreidemischung</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Gewürzmischung 1</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Gewürzmischung 2</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Gliadin-AK (IgA)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Gliadin-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>glomeruläre Basalmenbran-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Glucose FC / L / U	AM-KC-EA-002	0	Enzymatisch-amperometrische Messung am GA 1	30.06.2007
	AM-KC-PH-005	0	Messung am Hitachi	19.03.2008
	AM-KC-PH-005	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-005	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular, Bestimmung von Glucose im Fluoridplasma	02.06.2009
	AM-KC-PH-005	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Einsatz von Fluoridcitratmonovetten, Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassungen aufgrund IVDR, Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt		Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 <b>QMF-QM-046</b>		Seite 32 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Glucose FC / L / U (Forts.)	AM-KC-PH-009	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.01.2026
<b>GM1-Antikörper</b>	AM-HL-IA-001	0	neuer Parameter, neues Verfahren	12.01.2026
<b>GM2-Antikörper</b>	AM-HL-IA-001	0	neuer Parameter, neues Verfahren	12.01.2026
<b>GM3-Antikörper</b>	AM-HL-IA-001	0	neuer Parameter, neues Verfahren	12.01.2026
<b>GM4-Antikörper</b>	AM-HL-IA-001	0	neuer Parameter, neues Verfahren	12.01.2026
<b>Goldrute, echt</b>	AM-HL-IA-008	0	neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät	26.02.2026
<b>Gp210-AK</b>	AM-HL-IA-004	0	neuer Parameter, neues Verfahren	12.01.2026
<b>GT1a-Antikörper</b>	AM-HL-IA-001	0	neuer Parameter, neues Verfahren	12.01.2026
<b>GT1b-Antikörper</b>	AM-HL-IA-001	0	neuer Parameter, neues Verfahren	12.01.2026
<b>Gräsermischung/ Frühblüher</b>	AM-HL-IA-008	0	neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät	26.02.2026
<b>Gräsermischung/ Spätblüher</b>	AM-HL-IA-008	0	neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät	26.02.2026
<b>GQ1b-Antikörper</b>	AM-HL-IA-001	0	neuer Parameter, neues Verfahren	12.01.2026
<b>Haargerste</b>	AM-HL-IA-008	0	neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät	26.02.2026
<b>Hafer</b>	AM-HL-IA-008	0	neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät	26.02.2026
Haptoglobin	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Änderung technische Grenzen	30.08.2012

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 33 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Haptoglobin (Forts.)	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Harnsäure	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	28.02.2008
	AM-KC-PH-005	1	Messung als enzymatischer Farbttest	27.11.2008
	AM-KC-PH-005	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	02.06.2009
	AM-KC-PH-005	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Änderung Referenzbereich Urin	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
		AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma
Harnstoff	AM-KC-PH-007	0	Messung am Hitachi	29.02.2008
	AM-KC-PH-007	1	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-PH-007	2	Ergänzung in „Untersuchungsmaterial“ und „technische Grenzen“	13.02.2012
	AM-KC-PH-007	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	19.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Änderung Referenzbereich Urin	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt		Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>		Seite 34 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Harnstoff (Forts.)	AM-KC-PH-009	4	Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>Hasel</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Haselnuss</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Hausstaub- mischung</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Hausstaub/Holl.- Stier labs.</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Hausstaub/Greer labs. Inc.</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
HbA1c EDTA-Vollblut	AM-KC-PH-004	0	Messung am Modular	19.03.2008
	AM-KC-PH-004	1	Zusätzliche Angabe des Befundes in mmol/mol Hb (Referenzmethode IFCC)	18.05.2009
	AM-KC-PH-004	2	Änderung Umrechnungsfaktoren, Formeln und techn. Grenzen, da neue Testversion	04.02.2011
	AM-KC-PH-004	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-TM-001	0	neue Bezeichnung der AA (Zusammenfassung als „Turbidimetrie am Cobas“)	15.04.2015
	AM-KC-TM-001	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
AM-KC-TM-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.01.2026	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 35 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
HDL	AM-KC-PH-005	0	Messung am Hitachi	19.03.2008
	AM-KC-PH-005	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-005	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	02.06.2009
	AM-KC-PH-005	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026	
<b>Hep2-Zell-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-005</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>15.12.2025</b>
	<b>AM-HL-MI-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.02.2026</b>
<b>hGH</b>	<b>AM-KC-LI-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
<b>Histon-AK (IgG/IgM)</b>	<b>AM-HL-MI-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.02.2026</b>
<b>Histon-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-MI-001</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.02.2026</b>
Holotranscobalamin	AM-KC-LI-003	10	Einführung der Methode zur Messung von Holotranscobalamin am Cobas 6000	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
<b>Hornissengift, europ.</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 <b>QMF-QM-046</b>	Seite 36 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<b>Hu-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-007</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>Hundeschuppen</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Hühnereiweiß</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
IgA	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Änderung technische Grenzen	30.08.2012
	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Messung des Serums von Schrankenparametern auf der Liquoreichkurve	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	<b>AM-KC-TM-001</b>	<b>7</b>	<b>Durchführung auch im Plasma</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>IGF-I</b>	<b>AM-KC-LI-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
IgG	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Änderung technische Grenzen	30.08.2012
	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Messung des Serums von Schrankenparametern auf der Liquoreichkurve	13.06.2018

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 37 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
IgG (Forts.)	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
IgM	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Änderung technische Grenzen	30.08.2012
	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Messung des Serums von Schrankenparametern auf der Liquoreichkurve	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
IL6	AM-KC-LI-001	0	Messung am Immulite	09.07.2007
	AM-KC-LI-003	2	Messung am Modular	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt			Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 <b>QMF-QM-046</b>			Seite 38 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
IL6 (Forts.)	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
Immunfixation	AM-KC-EP-002	1	Messung am Hydrasys	14.11.2008
	AM-KC-EP-002	2	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	13.11.2009
	AM-KC-EP-002	3	Ergänzung einer KA in mitgeltende Unterlagen	18.04.2012
	AM-KC-EP-002	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-EP-002	5	Korrektur in 6.2 Qualitätskontrolle	22.01.2014
	AM-KC-EP-002	6	Korrektur in 6.2. Häufigkeit der Durchführung einer Kontrolle	01.07.2020
	AM-KC-EP-002	7	zweiter Hydrasys	23.05.2022
	AM-KC-EP-002	8	Hydrasis 1 defekt, daher rausgenommen	05.06.2025
<b>Inhalationsscreen</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Interzellulärsubstanz-AK (IgG/A/M)</b>	<b>AM-HL-IA-011</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Interzellulärsubstanz-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-011</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Jo1-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-005</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>15.12.2025</b>
<b>Kabeljau (Dorsch)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Käfigvogel-mischung</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Kasein (hitzestabil)</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Kalium	AM-KC-EC-001	0	Messung am Hitachi	14.08.2007
	AM-KC-EC-001	1	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-EC-001	2	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	10.02.2012
	AM-KC-EC-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	09.12.2013
	AM-KC-EC-001	4	Messung am Cobas 6000	19.03.2015

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 39 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Kalium (Forts.)	AM-KC-EC-001	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2016
	AM-KC-EC-001	6	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-EC-001	7	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	27.01.2025
	AM-KC-EC-001	8	Ergänzung Plasma, Serum bei Kalium rausgenommen, da entsprechend RiLiBÄK nicht mehr erlaubt	12.01.2026
<b>Karotte</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Katzenschuppen</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Kiwi</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Kräutermischung 3</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Ku-AK</b>	<b>AM-HL-IA-005</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>15.12.2025</b>
	<b>AM-HL-IA-006</b>		<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
Kupfer	AM-KC-AF-002	0	Messung am AAS	15.10.2007
	AM-KC-AF-002	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“,	17.09.2009
	AM-KC-AF-002	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	18.05.2012
	AM-KC-AF-002	3	Ergänzung in 6.4. Ergebnis	21.04.2016
	AM-KC-AF-002	4	Vorgeschaltete Messung des Hämolyse-Index am Cobas 6000	10.06.2020
	AM-KC-AF-002	5	Probenlagerung nach Untersuchung entfällt	09.10.2023
	AM-KC-AF-002	6	Ergänzung der Haltbarkeit der Stammlösungen	30.10.2023
	AM-KC-AF-002	7	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Cobas 6000 unter „5.5. Analysengerät“ rausgenommen und den Punkt allgemeiner formuliert, Aktualisierung des Titels der KA 53 unter „8.4“	05.06.2025
<b>Küchenschabe</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>La-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 40 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Lactat Fluoridplasma / L	AM-KC-PH-005	0	Messung am Hitachi	19.03.2008
	AM-KC-PH-005	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-005	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	02.06.2009
	AM-KC-PH-005	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassungen aufgrund IVDR	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
AM-KC-PH-009	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.01.2026	
<b>Latex</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>LC-1-AK</b>	<b>AM-HL-IA-004</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
LDH	AM-KC-PH-003	0	Messung am Hitachi	29.02.2008
	AM-KC-PH-003	1	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	18.05.2009
	AM-KC-PH-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	03.02.2011
	AM-KC-PH-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassungen aufgrund IVDR, Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
AM-KC-PH-009	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.01.2026	
LDL	AM-KC-PH-005	0	Messung am Hitachi	19.03.2008
	AM-KC-PH-005	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt		Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>		Seite 41 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
LDL (Forts.)	AM-KC-PH-005	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	02.06.2009
	AM-KC-PH-005	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>LH</b>	<b>AM-KC-LI-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
<b>Lieschgras</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Lipase	AM-KC-PH-002	0	Messung am Hitachi	26.02.2008
	AM-KC-PH-002	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.11.2008
	AM-KC-PH-002	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-PH-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Anpassungen aufgrund IVDR, Anpassung Referenzbereiche	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	<b>AM-KC-PH-009</b>	<b>6</b>	<b>Durchführung auch im Plasma</b>	<b>12.01.2026</b>
	Lipoprotein (a)/Lp(a)	AM-KC-TM-001	6	Einführung des Parameters
AM-KC-TM-001		7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.01.2026

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 42 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Lithium	AM-KC-AF-001	1	Messung am Flammenphotometer	17.10.2007
	AM-KC-AF-001	2	Änderung therapeutischer Bereich	13.11.2008
	AM-KC-AF-001	3	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	17.09.2009
	AM-KC-AF-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.03.2011
	AM-KC-AF-001	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	18.05.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.01.2026
<b>LKM-1-AK (IgG)/ qualitativ</b>	<b>AM-HL-IA-004</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>M2-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-004</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Ma2(Ta)-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-007</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
Magnesium	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	28.02.2008
	AM-KC-PH-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-001	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
	AM-KC-PH-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.03.2011
	AM-KC-PH-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 43 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Magnesium (Forts.)	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>Mandel</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Meeresfrüchte- mischung</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Meerschwein- chenepithelien</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Mi-2-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-005</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>15.12.2025</b>
Mikroskopie (Dialysat, Punktat, Liquor, BAL)	AM-HÄ-FÄ-001	0	Beschreibung der Färbung	02.05.2007
	AM-HÄ-MI-003	0	Beurteilung der Zellart im Zytopräparat	19.11.2007
	AM-HÄ-MI-004	0	Kammerzählung	23.03.2009
	AM-HÄ-FÄ-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-HÄ-MI-003	1	Ergänzung Untersuchungsmaterial	20.03.2009
	AM-HÄ-MI-004	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	02.11.2012
	AM-HÄ-FÄ-001	2	Überarbeitung Indikation	05.11.2012
	AM-HÄ-MI-003	2	Ergänzung im Ergebnis	30.11.2010
	AM-HÄ-MI-004	2	Messung am Sysmex XN oder manuelle Vorgehensweise (wird durch Regelwerk festgelegt)	08.10.2013
	AM-HÄ-FÄ-001	3	Überarbeitung Probenlagerung	08.10.2013
	AM-HÄ-MI-003	3	Anfertigung und Auswertung in einer AA zusammengefasst	02.11.2012
	AM-HÄ-MI-004	3	Indikation für PCR- Nachforderung	24.11.2022
	AM-HÄ-FÄ-001	4	Umstellung auf automatisierte Methode	11.07.2016
	AM-HÄ-MI-003	4	Festlegung, wann zytologisches Präparat erstellt wird	18.05.2015
AM-HÄ-MI-004	4	Ergänzungen Punkt 6.2.	01.09.2023	
AM-HÄ-FÄ-001	5	Vorbereitung und Durchführung automatisierte Methode	02.10.2020	
AM-HÄ-MI-003	5	Überarbeitung Anfertigung Zytopräparat	27.07.2016	
AM-HÄ-PE-001	5	Messung am Sysmex XN 2000; auch für Liquor, BAL, Punktate, Dialysate	07.06.2013	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 44 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Mikroskopie (Dialysat, Punktat, Liquor, BAL) (Forts.)	AM-HÄ-FA-001	6	Ergänzung POX-Reaktion	01.09.2023
	AM-HÄ-MI-003	6	Überarbeitung der Durchführung der mikroskopischen Auswertung	15.11.2017
	AM-HÄ-PE-001	6	Analyse und Befundung von Körperflüssigkeiten	15.05.2015
	AM-HÄ-PE-001	7	Verfahren bei Überschreitung technischer Grenzen im Modus „Körperflüssigkeiten“	09.11.2015
	AM-HÄ-MI-003	7	Ergänzungen in Anfertigung und Durchführung Zytozentrifugation	04.09.2023
	AM-HÄ-PE-001	8	Überarbeitung Referenzbereich und Einführung HK Cell Saver	23.11.2018
	AM-HÄ-PE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.12.2019
	AM-HÄ-PE-001	10	Überarbeitung Dialysat (Beachtung der Eosinophilie)	04.09.2023
	AM-HÄ-PE-001	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	18.01.2024
	AM-HÄ-PE-001	12	Anpassung Referenzwerte	28.05.2024
Mikroskopie (Knochenmark)	AM-HÄ-FÄ-001	0	Beschreibung der Färbung	02.05.2007
	AM-HÄ-MI-002	0		17.10.2007
	AM-HÄ-FÄ-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-HÄ-MI-002	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-HÄ-FÄ-001	2	Überarbeitung Indikation	05.11.2012
	AM-HÄ-MI-002	2	Überarbeitung Testdurchführung	08.11.2012
	AM-HÄ-FÄ-001	3	Überarbeitung Probenlagerung	08.10.2013
	AM-HÄ-MI-002	3	Korrektur in Testdurchführung	26.07.2016
	AM-HÄ-FÄ-001	4	Umstellung auf automatisierte Methode	11.07.2016
	AM-HÄ-MI-002	4	Änderung Dokumentation	02.11.2021
AM-HÄ-FÄ-001	5	Vorbereitung und Durchführung automatisierte Methode	02.10.2020	
AM-HÄ-MI-002	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.05.2024	
	AM-HÄ-FA-001	6	Ergänzung POX-Reaktion	01.09.2023
	AM-HÄ-MI-002	6	Aktualisierung Zeitraum der Aufbewahrung gefärbter Knochenmarkpräparate	07.06.2024
<b>Milch, gekocht</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Milcheiweiß</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Mucor racemosus</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
MTX	AM-KC-LI-005	0	Messung am TDX	10.07.2007
	AM-KC-LI-005	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	18.09.2009

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 45 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
MTX (Forts.)	AM-KC-LI-005	2	Änderung technische Grenzen im Verdünnungsprotokoll	20.05.2011
	AM-KC-LI-005	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.10.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamenten- spiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.01.2026
Myoglobin	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>	
<b>Myeloperoxidase-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Nagermischung</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 46 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<b>Nahrungsmittelscreen</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Natrium	AM-KC-EC-001	0	Messung am Hitachi	14.08.2007
	AM-KC-EC-001	1	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	04.03.2009
	AM-KC-EC-001	2	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	10.02.2012
	AM-KC-EC-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	09.12.2013
	AM-KC-EC-001	4	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-EC-001	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2016
	AM-KC-EC-001	6	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-EC-001	7	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	27.01.2025
	AM-KC-EC-001	8	Ergänzung Plasma	12.01.2026
<b>NOR90</b>	<b>AM-HL-IA-006</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>Nussmischung 1</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Nussmischung 2</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
NT-pro BNP	AM-KC-LI-003	3	Einführung der Methode auf dem Modular	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 47 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
<b>Obstmischung 1</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Obstmischung 2</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Oligoklonale Banden	AM-KC-EP-004	1	Änderung des Verfahrens bei der Befundung der Ergebnisse	14.11.2008
	AM-KC-EP-004	2	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	13.11.2009
	AM-KC-EP-004	3	Ergänzung einer KA in mitgeltende Unterlagen	18.04.2012
	AM-KC-EP-004	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-EP-004	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.02.2014
	AM-KC-EP-004	6	Bewertung der oligoklonalen Banden-Konstellation und Literatur	18.05.2015
	AM-KC-EP-004	7	Ansatz der Kontrollen	24.08.2020
	AM-KC-EP-004	8	2. Gerät	17.03.2022
	AM-KC-EP-004	9	Hydrasis 1 defekt, daher rausgenommen, Aufnahme Serum in den Titel	30.06.2025
<b>Orange</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Osmolalität S/U	AM-KC-OS-001	0	Messung am Osmomat	09.07.2007
	AM-KC-OS-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	18.09.2009
	AM-KC-OS-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-OS-001	3	Messung am Osmomat 3000	14.07.2014
	AM-KC-OS-001	4	zweiter baugleicher Osmomat 3000	08.09.2017
	AM-KC-OS-001	5	Ergänzung in 6.3. Ergebnis	14.12.2018
	AM-KC-OS-001	6	Ergänzung neu erstelltes „QMF-LA-039 Ergebnisse Osmolalität“ zur Dokumentation der Kontrollen und Ergebnisse, Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	26.05.2025
<b>Pappel</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Parietalzell-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
PCT	AM-KC-VA-002	0	Semiquantitative Bestimmung mittels visueller Auswertung	18.09.2007
	AM-KC-PH-009	1	Methodenumstellung auf MiniVidas	19.03.2008
	AM-KC-LI-003	1	Messung am Modular	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 48 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
PCT (Forts.)	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
<b>PDGFR</b>	<b>AM-HL-IA-006</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>Penicillum chrysogenum</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Penicillolyl V</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Penicillolyl G</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>Pferdeschuppen</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Phenobarbital	AM-KC-LI-004	0	Messung am Axsym	06.07.2007
	AM-KC-LI-004	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	16.09.2009
	AM-KC-LI-004	2	Überarbeitung technische Grenzen und Ergebnisübertragung	21.04.2010
	AM-KC-LI-004	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-004	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-TM-001	0	neue Bezeichnung der AA (Zusammenfassung als „Turbidimetrie am Cobas“)	15.04.2015
	AM-KC-TM-001	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	25.02.2016

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 49 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Phenobarbital (Forts.)	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Phenytoin	AM-KC-LI-004	0	Messung am Axsym	06.07.2007
	AM-KC-LI-004	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	16.09.2009
	AM-KC-LI-004	2	Überarbeitung technische Grenzen und Ergebnisübertragung	21.04.2010
	AM-KC-LI-004	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-004	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-TM-001	0	neue Bezeichnung der AA (Zusammenfassung als „Turbidimetrie am Cobas“)	15.04.2015
	AM-KC-TM-001	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Phosphat	AM-KC-PH-001	0	Messung am Hitachi	28.02.2008
	AM-KC-PH-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-001	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	19.05.2009
	AM-KC-PH-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.03.2011
	AM-KC-PH-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.02.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 50 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Phosphat (Forts.)	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
<b>PL-7-AK</b>	<b>AM-HL-IA-005</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>15.12.2025</b>
<b>PL12-AK</b>	<b>AM-HL-IA-005</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>15.12.2025</b>
<b>PM-ScI100</b>	<b>AM-HL-IA-006</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>PM-ScI75</b>	<b>AM-HL-IA-006</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>PM-ScI-AK (IgG)/ qual</b>	<b>AM-HL-IA-005</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>15.12.2025</b>
<b>Pm-ScI-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-005</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>15.12.2025</b>
Prolaktin	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 51 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
Prolaktin (Forts.)	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
<b>Promyelo. Leukaemia protein</b>	<b>AM-HL-IA-004</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
<b>Proteinase-3-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Proteinelektrophorese	AM-KC-EP-001	1	Messung am Hydrasys	14.11.2008
	AM-KC-EP-001	2	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	13.11.2009
	AM-KC-EP-001	3	Korrektur in „Referenzbereich“	18.04.2012
	AM-KC-EP-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-EP-005	0	Kapillarelektrophorese- deshalb Änderung der Bezeichnung der AA	01.06.2015
	AM-KC-EP-005	1	Punkt 6.2. Durchführung der Kontrollen	01.07.2020
	AM-KC-EP-005	2	Onlineportal des Herstellers für Reagenzchargen	09.10.2023
PSA-total	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	PSA-Quotientenbestimmung nur bei Konzentrationen von 2-10 nm/ml	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 52 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision / Bemerkungen</b>	<b>Freigabe am</b>
PTH	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-002	2	Methodeneinführung am Elecsys	26.06.2008
	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>	
<b>rApiml rekom. Biene</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>rAra h1 aus Erdnuss</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>rAra h2 aus Erdnuss</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>rBet vl</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>rPen al</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>rPhl pl</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
<b>rTri a19</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt			Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 <b>QMF-QM-046</b>			Seite 53 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<i>rvesv1 rekom. Wespe</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>rvesv5 rekom. Wespe</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>RP11</i>	<i>AM-HL-IA-006</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>12.01.2026</i>
<i>RP155</i>	<i>AM-HL-IA-006</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>12.01.2026</i>
<i>Renin</i>	<i>AM-KC-LI-009</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</i>	<i>18.03.2026</i>
Rheumafaktor	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Änderung technische Grenzen	30.08.2012
	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
	<b>AM-KC-TM-001</b>	<b>7</b>	<b>Durchführung auch im Plasma</b>	<b>12.01.2026</b>
<i>Ri-AK (IgG)</i>	<i>AM-HL-IA-007</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>12.01.2026</i>
<i>Ribosomale-AK (IgG)</i>	<i>AM-HL-IA-004</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>12.01.2026</i>
	<i>AM-HL-IA-009</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Rindfleisch</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt			Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 QMF-QM-046			Seite 54 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<i>Rinderschuppen</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>RNP70-AK (IgG)</i>	<i>AM-HL-IA-009</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Ro-AK (IgG)</i>	<i>AM-HL-IA-009</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Ro-52-AK</i>	<i>AM-HL-IA-005</i> <i>AM-HL-IA-006</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>15.12.2025</i> <i>12.01.2026</i>
<i>Roggen</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>S100</i>	<i>AM-KC-LI-003</i>	<i>17</i>	<i>Neuaufnahme des Parameters</i>	<i>03.02.2026</i>
<i>Salat</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Sc170-AK (IgG)</i>	<i>AM-HL-IA-009</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Schimmelpilzmischung 1</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Schweinefleisch</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>ScI70-AK</i>	<i>AM-HL-IA-006</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>12.01.2026</i>
<i>Sellerie</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>SHBG</i>	<i>AM-KC-LI-009</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</i>	<i>18.03.2026</i>
<i>Skelettmuskel AK (IgG)</i>	<i>AM-HL-MI-001</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>11.02.2026</i>
<i>SLA-AK(IgG)/qualitativ</i>	<i>AM-HL-IA-004</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>12.01.2026</i>
<i>Sm-AK (IgG)</i>	<i>AM-HL-IA-009</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Sojabohne</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt			Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 <b>QMF-QM-046</b>			Seite 55 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<i>SP-100-AK</i>	<i>AM-HL-IA-004</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>12.01.2026</i>
<i>Spalthaut</i>	<i>AM-HL-MI-001</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>11.02.2026</i>
<i>Spezifisches IgE</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Spitzwegerich</i>	<i>AM-HL-IA-008</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</i>	<i>26.02.2026</i>
<i>Sulfatid</i>	<i>AM-HL-IA-001</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>12.01.2026</i>
<i>Th/To</i>	<i>AM-HL-IA-006</i>	<i>0</i>	<i>neuer Parameter, neues Verfahren</i>	<i>12.01.2026</i>
Thyreoglobulin	AM-KC-LI-003	5	Einführung der Methode am Modular	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Wegfall der Wiederfindung	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
Thrombinzeit	AM-HÄ-GE-001	0	Messung am STA-R und STA Compact	23.10.2007
	AM-HÄ-GE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung techn. Grenzen und Referenzbereiche	28.01.2010
	AM-HÄ-GE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.09.2012
	AM-HÄ-GE-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.09.2013
	AM-HÄ-GE-001	4	Austausch des STA Compact gegen einen 2. STA-R	23.11.2018
	AM-HÄ-GE-001	5	Messung am Cobas t511	21.02.2020
	AM-HÄ-GE-001	6	Austausch Gerät1 gegen neues Gerät SN 1090, Wegfall HIL-Test	03.11.2021

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 56 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Thrombinzeit (Forts.)	AM-HÄ-GE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.06.2023
	AM-HÄ-GE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	01.09.2023
	AM-HÄ-GE-001	9	Ergänzung der Einflussgrößen, Analyten, Abkürzungen und Indikation ergänzt, Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	16.04.2025
<i>Thrombozyten- aggregationstest (PAT)</i>	<i>AM-HÄ-GE-003</i>	<i>1</i>	<i>Messung am PAP 4</i>	<i>14.02.2008</i>
	<i>AM-HÄ-GE-003</i>	<i>2</i>	<i>Überarbeitung Testprinzip</i>	<i>09.10.2008</i>
	<i>AM-HÄ-GE-003</i>	<i>3</i>	<i>Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“</i>	<i>03.02.2010</i>
	<i>AM-HÄ-GE-003</i>	<i>4</i>	<i>Revision für diesen Parameter nicht relevant</i>	<i>05.11.2012</i>
	<i>AM-HÄ-GE-003</i>	<i>5</i>	<i>Änderung Gerätestandort</i>	<i>26.09.2013</i>
			<i>Methode wird nicht mehr durchgeführt- 22.06.23 Gerät über BMT entsorgt</i>	
<b>Tomate</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Transferrin	AM-KC-NE-001	0	Messung am BN ProSpec	06.09.2007
	AM-KC-NE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.11.2009
	AM-KC-NE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-NE-001	3	Änderung technische Grenzen	30.08.2012
	AM-KC-NE-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.04.2013
	AM-KC-NE-001	5	Berechnung der technischen Grenzen durch Formel (Konzentration des Standards)	21.05.2014
	AM-KC-NE-001	6	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste), Überarbeitung Formel für techn. Grenzen	15.07.2015
	AM-KC-TM-001	1	Messung am Cobas 6000	25.02.2016
	AM-KC-TM-001	2	Serumindizes	15.02.2017
	AM-KC-TM-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-TM-001	4	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-TM-001	5	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	08.11.2024
	AM-KC-TM-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.03.2025
AM-KC-TM-001	7	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026	
<b>Transglutaminase-AK (IgA)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt		Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 <b>QMF-QM-046</b>		Seite 57 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
<b>Transglutaminase-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
TRAK	AM-KC-LI-003	6	Einführung der Methode	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
<b>Treponema pallidum-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-003</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.12.2025</b>
<b>Treponema pallidum-AK (IgM)</b>	<b>AM-HL-IA-003</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>11.12.2025</b>
	<b>AM-HL-IA-004</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren</b>	<b>12.01.2026</b>
Triglyceride	AM-KC-PH-005	0	Messung am Hitachi	19.03.2008
	AM-KC-PH-005	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	27.11.2008
	AM-KC-PH-005	2	Austausch Hitachi gegen 2. Modular	02.06.2009
	AM-KC-PH-005	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 58 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Triglyceride (Forts.)	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Troponin T	AM-KC-LI-002	0	Messung am Elecsys	11.12.2007
	AM-KC-LI-002	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.06.2008
	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Umstellung auf Troponin T high sensitive	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024	
AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026	
<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>	
<b>Tryptase</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
TSH	AM-KC-LI-002	0	Messung am Elecsys	11.12.2007
	AM-KC-LI-002	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.06.2008
	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 59 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
TSH (Forts.)	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Durchführung auch im Plasma	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
TZW (Quick)	AM-HÄ-GE-001	0	Messung am STA-R und STA Compact	23.10.2007
	AM-HÄ-GE-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung techn. Grenzen und Referenzbereiche	28.01.2010
	AM-HÄ-GE-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.09.2012
	AM-HÄ-GE-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.09.2013
	AM-HÄ-GE-001	4	Austausch des STA Compact gegen einen 2. STA-R	23.11.2018
	AM-HÄ-GE-001	5	Messung am Cobas t511	21.02.2020
	AM-HÄ-GE-001	6	Austausch Gerät1 gegen neues Gerät SN 1090, Wegfall HIL-Test	03.11.2021
	AM-HÄ-GE-001	7	Ergänzung Formel INR	12.06.2023
	AM-HÄ-GE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	01.09.2023
AM-HÄ-GE-001	9	Ergänzung der Einflussgrößen, Analyten, Abkürzungen und Indikation ergänzt, Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert	16.04.2025	
<b>UIRNP-AK (IgG)</b>	<b>AM-HL-IA-009</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>
Urinbestandteile- (Mikroskopie)	AM-KC-MI-001	0		09.07.2007
	AM-KC-MI-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.09.2008
	AM-KC-MI-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.03.2009
	AM-KC-MI-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.05.2011
	AM-KC-MI-001	4	Überarbeitung Referenzbereich	05.06.2013
AM-KC-MI-001	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.07.2015	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 60 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Urinbestandteile- (Mikroskopie) (Forts.)	AM-KC-MI-002	0	Einführung der digitalen Mikroskopie am Iricell Modul IQ Sprint	31.07.2017
	AM-KC-MI-002	1	Austausch des Urinautomaten	29.10.2024
	AM-KC-MI-002	2	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung + Hinweis bei „Technische Grenzen“	25.04.2025
Urinteststreifen (ph, Dichte, Leukozyten, Nitrit, Protein, Glucose, Ketone, UBG, Bilirubin, Erythrozyten, Ascorbinsäure)	AM-KC-TU-001	0	Messung am Miditron	10.09.2007
	AM-KC-TU-001	1	Messung am Clinitec Advantus	05.12.2008
	AM-KC-TU-001	2	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	17.09.2009
	AM-KC-TU-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-TU-001	4	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	16.07.2015
	AM-KC-RE-001	0	Gerätewechsel auf Iricell IQ 200 Modul iChem Velocity (Ascorbinsäure dazu)	31.07.2017
	AM-KC-RE-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	18.01.2024
	AM-KC-RE-001	2	Austausch des Urinautomaten, Aktualisierungen unter „5.10 Probenlagerung nach der Untersuchung“	29.10.2024
	AM-KC-RE-001	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	16.01.2025
Valproinsäure	AM-KC-LI-004	0	Messung am Axsym	06.07.2007
	AM-KC-LI-004	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-004	2	Überarbeitung technische Grenzen und Ergebnisübertragung	21.04.2010
	AM-KC-LI-004	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-004	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
	Vancomycin	AM-KC-LI-004	0	Messung am Axsym
AM-KC-LI-004		1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung therapeutischer Bereich	16.09.2009
AM-KC-LI-004		2	Überarbeitung technische Grenzen und Ergebnisübertragung	21.04.2010

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 61 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Vancomycin (Forts.)	AM-KC-LI-004	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-004	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-PH-009	0	Messung am Cobas 6000 (Zusammenfassung als „Photometrische Teste“)	28.04.2015
	AM-KC-PH-009	1	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	29.04.2020
	AM-KC-PH-009	3	Messung am cobas pro	30.09.2021
	AM-KC-PH-009	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.05.2024
	AM-KC-PH-009	5	Referenzwerte und „Therapeutische Bereiche bei Medikamentenspiegelbestimmungen“ rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Aktualisierung Ausgabestand RiLiBÄK	07.03.2025
	AM-KC-PH-009	6	Durchführung auch im Plasma	12.01.2026
Vitamin B12	AM-KC-LI-003	0	Messung am Modular	05.10.2007
	AM-KC-LI-003	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2009
	AM-KC-LI-003	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2009
	AM-KC-LI-003	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.11.2010
	AM-KC-LI-003	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>	
Vitamin D3 (25-OH-D)	AM-KC-LI-003	4	Einführung der Methode auf dem Modular	13.02.2012
	AM-KC-LI-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.10.2012
	AM-KC-LI-003	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189 <b>QMF-QM-046</b>	Seite 62 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Vitamin D3 (25-OH-D) (Forts.)	AM-KC-LI-003	7	Messung am Cobas 6000	19.03.2015
	AM-KC-LI-003	8	Ergänzung Messunsicherheit (Hinweis auf Liste)	15.02.2017
	AM-KC-LI-003	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	11.05.2017
	AM-KC-LI-003	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.06.2018
	AM-KC-LI-003	11	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-003	12	Messung am cobas pro	29.09.2021
	AM-KC-LI-003	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	13.05.2022
	AM-KC-LI-003	14	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.04.2024
	AM-KC-LI-003	15	Revision für diesen Parameter nicht relevant	21.05.2024
	AM-KC-LI-003	16	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2026
	<b>AM-KC-LI-003</b>	<b>17</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>03.02.2026</b>
von Willebrand-Faktor- Antigen	AM-HÄ-GE-002	0	Messung am STA-R und STA Compact	21.09.2007
	AM-HÄ-GE-002	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Überarbeitung techn. Grenzen und Referenzbereiche	28.01.2010
	AM-HÄ-GE-002	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	02.10.2012
	AM-HÄ-GE-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.09.2013
	AM-HÄ-GE-002	4	Korrektur Termini „von Willebrand Faktor-Antigen“	18.05.2015
	AM-HÄ-GE-002	5	Überarbeitung Indikation und Messprinzip	22.05.2015
	AM-HÄ-GE-002	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.10.2015
	AM-HÄ-GE-002	7	Austausch des STA Compact gegen einen 2. STA-R	24.11.2018
	AM-HÄ-GE-001	5	Messung am Cobas t511	21.02.2020
	AM-HÄ-GE-001	6	Austausch Gerät1 gegen neues Gerät SN 1090, Wegfall HIL-Test	03.11.2021
	AM-HÄ-GE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	12.06.2023
				<b>Parameter entfällt (wird verschickt)</b>
Walnuss	AM-HL-IA-008	0	neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät	26.02.2026
Weizen	AM-HL-IA-008	0	neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät	26.02.2026
Weizenmehl	AM-HL-IA-008	0	neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät	26.02.2026
Wespengift	AM-HL-IA-008	0	neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät	26.02.2026
Yo-AK (IgG)	AM-HL-IA-007	0	neuer Parameter, neues Verfahren	12.01.2026

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision / Bemerkungen	Freigabe am
Zink	AM-KC-AF-002	0	Messung am AAS	15.10.2007
	AM-KC-AF-002	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	17.09.2009
	AM-KC-AF-002	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	18.05.2012
	AM-KC-AF-002	3	Ergänzung in 6.4. Ergebnis	21.04.2016
	AM-KC-AF-002	4	Vorgeschaltete Messung des Hämolyse-Index am Cobas 6000	10.06.2020
	AM-KC-AF-002	5	Probenlagerung nach Untersuchung entfällt	09.10.2023
	AM-KC-AF-002	6	Ergänzung der Haltbarkeit der Stammlösungen	30.10.2023
	AM-KC-AF-002	7	Referenzwerte rausgenommen, da im Laborkatalog enthalten und dort regelmäßig aktualisiert, Cobas 6000 unter „5.5. Analysengerät“ rausgenommen und den Punkt allgemeiner formuliert, Aktualisierung des Titels der KA 53 unter „8.4“	05.06.2025
<b>Zitrusmischung</b>	<b>AM-HL-IA-008</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Verfahren, neues Gerät</b>	<b>26.02.2026</b>

#### Bereich Mikrobiologie / Virologie / Serologie

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Anti CMV-IgG	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Ergänzung in „Einheiten“ und „Technische Grenzen“	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip MEIA	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Umstellung auf Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
Anti CMV-IgM	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Ergänzung in „Einheiten“ und „Technische Grenzen“	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip MEIA	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 64 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Anti CMV-IgM (Forts.)	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Umstellung auf Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
Anti-HAV	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
Anti-HAV-IgM	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Vorgehen bei positiven Ergebnissen und Ergebnissen im Grauzonenbereich	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
Anti-HBc	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 65 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Anti-HBc (Forts.)	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
Anti-HBs	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
Anti-HCV	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Vorgehen bei positiven Ergebnissen	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Vorgehen bei positiven Ergebnissen und Ergebnissen im Grauzonenbereich	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
Borrelien IgG	AM-HÄ-SE-001	0	Messung am Spectra Reader	19.03.2008
	AM-HÄ-SE-001	1	Messung im Serum nur noch für AI-Berechnung	08.12.2008

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 66 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Borrelien IgG (Forts.)	AM-HÄ-SE-001	2	Messung am Tecan Sunrise	26.02.2010
	AM-HÄ-SE-001	3	Messung am Euroimmun I2P	26.01.2011
	AM-SE-SE-001	4	Weiterführung unter AM-SE-SE-001, da die Methode zum Gebiet Serologie gehört	25.11.2011
	AM-SE-SE-001	5	Überarbeitung Messprinzip	19.02.2013
	AM-SE-SE-001	6	Handhabung von Werten oberhalb des Messbereichs am Euroimmun	28.10.2013
	AM-SE-SE-001	7	Zentrifugation von Liquorproben	26.10.2016
	AM-SE-SE-001	8	Hinweis auf mögliche Kreuzreaktivität in der Befundung	20.01.2022
	AM-SE-SE-001	9	Überarbeitung Punkt 5.3. bezüglich Bestimmung Borrelien IgG und IgM, Technischer Grenzen und Als	22.01.2024
Borrelien IgM	AM-HÄ-SE-001	0	Messung am Spectra Reader	19.03.2008
	AM-HÄ-SE-001	1	Messung im Serum nur noch für AI-Berechnung	08.12.2008
	AM-HÄ-SE-001	2	Messung am Tecan Sunrise	26.02.2010
	AM-HÄ-SE-001	3	Messung am Euroimmun I2P	26.01.2011
	AM-SE-SE-001	4	Weiterführung unter AM-SE-SE-001, da die Methode zum Gebiet Serologie gehört	25.11.2011
	AM-SE-SE-001	5	Überarbeitung Messprinzip	19.02.2013
	AM-SE-SE-001	6	Handhabung von Werten oberhalb des Messbereichs am Euroimmun	28.10.2013
	AM-SE-SE-001	7	Zentrifugation von Liquorproben	26.10.2016
	AM-SE-SE-001	8	Hinweis auf mögliche Kreuzreaktivität in der Befundung	20.01.2022
	AM-SE-SE-001	9	Überarbeitung Punkt 5.3. bezüglich Bestimmung Borrelien IgG und IgM, Technischer Grenzen und Als	22.01.2024
Clostr.diff.Tox. A/B (Schnelltest) Stuhl	AM-KC-PH-009	1	Methodeneinführung auf MiniVidas	19.03.2008
	AM-KC-PH-009	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	17.07.2008
	AM-KC-PH-009	3	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Hausinterne Meldung bei positiven Ergebnissen	22.04.2009
	AM-KC-PH-009	4	Änderung Probenlagerung	12.05.2011
	AM-KC-PH-009	5	Überarbeitung „technische Grenzen“ und „Störfaktoren“	25.04.2012
	AM-KC-IA-003	0	Einführung Kassettenschnelltest (Chromatografischer Membranenzymimmunoassay)	05.06.2013
	AM-KC-IA-003	1	Überarbeitung Präanalytik und Literatur	07.08.2015
	AM-SE-IA-003	0	Einordnung in das Gebiet der Serologie, Weiterführung als AM-SE-IA-003, Umstellung auf Quidel mit Ablesegerät	29.07.2022

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 67 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
CMV-IgG	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Ergänzung in „Einheiten“ und „Technische Grenzen“	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	
CMV-IgM	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Ergänzung in „Einheiten“ und „Technische Grenzen“	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	
EBV-IgG	AM-HÄ-SE-001	0	Messung am Spectra Reader	19.03.2008
	AM-HÄ-SE-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.12.2008
	AM-HÄ-SE-001	2	Messung am Tecan Sunrise	26.02.2010
	AM-HÄ-SE-001	3	Messung am Euroimmun I2P	26.01.2011
	AM-SE-SE-001	4	Weiterführung unter AM-SE-SE-001, da die Methode zum Gebiet Serologie gehört	25.11.2011
	AM-SE-SE-001	5	Überarbeitung Messprinzip	19.02.2013
	AM-SE-SE-001	6	Handhabung von Werten oberhalb des Messbereichs am Euroimmun	28.10.2013
	AM-SE-SE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.10.2016
	AM-SE-SE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.01.2022
	AM-SE-SE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.01.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 68 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>	
EBV-IgM	AM-HÄ-SE-001	0	Messung am Spectra Reader	19.03.2008	
	AM-HÄ-SE-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.12.2008	
	AM-HÄ-SE-001	2	Messung am Tecan Sunrise	26.02.2010	
	AM-HÄ-SE-001	3	Messung am Euroimmun I2P	26.01.2011	
	AM-SE-SE-001	4	Weiterführung unter AM-SE-SE-001, da die Methode zum Gebiet Serologie gehört	25.11.2011	
	AM-SE-SE-001	5	Überarbeitung Messprinzip	19.02.2013	
	AM-SE-SE-001	6	Handhabung von Werten oberhalb des Messbereichs am Euroimmun	28.10.2013	
	AM-SE-SE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.10.2016	
	AM-SE-SE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.01.2022	
	AM-SE-SE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.01.2024	
		<b>AM-KC-LI-010</b>	<b>0</b>	<b>neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
EBNA-IgG	AM-HÄ-SE-001	1	Einführung der Methode am Spectra Reader	08.12.2008	
	AM-HÄ-SE-001	2	Messung am Tecan Sunrise	26.02.2010	
	AM-HÄ-SE-001	3	Messung am Euroimmun I2P	26.01.2011	
	AM-SE-SE-001	4	Weiterführung unter AM-SE-SE-001, da die Methode zum Gebiet Serologie gehört	25.11.2011	
	AM-SE-SE-001	5	Überarbeitung Messprinzip	19.02.2013	
	AM-SE-SE-001	6	Handhabung von Werten oberhalb des Messbereichs am Euroimmun	28.10.2013	
	AM-SE-SE-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.10.2016	
	AM-SE-SE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.01.2022	
	AM-SE-SE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.01.2024	
		<b>AM-KC-LI-010</b>	<b>0</b>	<b>neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
HBs-Ag	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007	
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Vorgehen bei positiven Ergebnissen	16.09.2009	
	AM-KC-LI-007	2	Vorgehen bei positiven Ergebnissen und Ergebnissen im Grauzonenbereich	20.05.2011	
	AM-KC-LI-007	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012	
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013	
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013	
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014	
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015	
	AM-KC-LI-007	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.2019	
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021	
		<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 69 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
HIV Ag/Ak	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Vorgehen bei positiven Ergebnissen	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Vorgehen bei positiven Ergebnissen und Ergebnissen im Grauzonenbereich	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Weiterführung als HIV Ag/Ak Combo	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	24.06.1209
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro als HIV Ag/Ak DUO	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
HSV 1/2-IgG	AM-HÄ-SE-001	0	Messung am Spectra Reader	19.03.2008
	AM-HÄ-SE-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.12.2008
	AM-HÄ-SE-001	2	Messung am Tecan Sunrise	26.02.2010
	AM-HÄ-SE-001	3	Messung am Euroimmun I2P	26.01.2011
	AM-SE-SE-001	4	Weiterführung unter AM-SE-SE-001, da die Methode zum Gebiet Serologie gehört	25.11.2011
	AM-SE-SE-001	5	Überarbeitung Messprinzip	19.02.2013
	AM-SE-SE-001	6	Handhabung von Werten oberhalb des Messbereichs am Euroimmun	28.10.2013
	AM-SE-SE-001	7	Zentrifugation von Liquorproben	26.10.2016
	AM-SE-SE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.01.2022
	AM-SE-SE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.01.2024
	<b>AM-KC-LI-010</b>	<b>0</b>	<b>neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
HSV 1/2-IgM	AM-HÄ-SE-001	0	Messung am Spectra Reader	19.03.2008
	AM-HÄ-SE-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.12.2008
	AM-HÄ-SE-001	2	Messung am Tecan Sunrise	26.02.2010
	AM-HÄ-SE-001	3	Messung am Euroimmun I2P	26.01.2011
	AM-SE-SE-001	4	Weiterführung unter AM-SE-SE-001, da die Methode zum Gebiet Serologie gehört	25.11.2011
	AM-SE-SE-001	5	Überarbeitung Messprinzip	19.02.2013
	AM-SE-SE-001	6	Handhabung von Werten oberhalb des Messbereichs am Euroimmun	28.10.2013
	AM-SE-SE-001	7	Zentrifugation von Liquorproben	26.10.2016
	AM-SE-SE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.01.2022
	AM-SE-SE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.01.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 70 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
HSV 1/2-IgM (Forts.)	<b>AM-KC-LI-010</b>	<b>0</b>	<b>neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
Legionellen Ag	AM-KC-IA-001	0	Schnelltest	14.08.2007
	AM-KC-IA-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Häufigkeit Kontrollmessung	17.06.2009
	AM-KC-IA-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-IA-001	3	Überarbeitung Testdurchführung	09.02.2016
	AM-KC-IA-001	4	Überarbeitung Testdurchführung	15.01.2019
	AM-SE-IA-001	5	Einordnung in das Gebiet der Serologie, Weiterführung als AM-SE-IA-001, Umstellung auf Quidel mit Ablesegerät	28.08.2020
	<b>AM-KC-LI-010</b>	<b>0</b>	<b>neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
Pneumokokken-Ag (Urin)	AM-KC-IA-001	0	Schnelltest	14.08.2007
	AM-KC-IA-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Häufigkeit Kontrollmessung	17.06.2009
	AM-KC-IA-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-IA-001	3	Überarbeitung Testdurchführung	09.02.2016
	AM-KC-IA-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2019
	AM-SE-IA-001	5	Einordnung in das Gebiet der Serologie, Weiterführung als AM-SE-IA-001, Umstellung auf Quidel mit Ablesegerät	28.08.2020
	<b>AM-KC-LI-010</b>	<b>0</b>	<b>neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
Pneumokokken-Ag (Liquor)	AM-KC-IA-001	0	Schnelltest	14.08.2007
	AM-KC-IA-001	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“, Häufigkeit Kontrollmessung	17.06.2009
	AM-KC-IA-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.04.2012
	AM-KC-IA-001	3	Überarbeitung Testdurchführung	09.02.2016
	AM-KC-IA-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	15.01.2019
	AM-SE-IA-001	5	Einordnung in das Gebiet der Serologie, Weiterführung als AM-SE-IA-001, Umstellung auf Quidel mit Ablesegerät	28.08.2020
	Quantiferontest (Interferon-Gamma- Freisetzung)	AM-SE-SE-002	0	Einführung der Methode
AM-SE-SE-002		1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
AM-SE-SE-002		2	Testansatz mit 4 Abnahmeröhrchen	05.02.2016
AM-SE-SE-002		3	4-Augen-Prinzip, Ergänzung mitgeltende Unterlagen	26.06.2023

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 71 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Toxo-IgG	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Ergänzung in „Einheiten“ und „Technische Grenzen“	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
Toxo-IgM	AM-KC-LI-007	0	Messung am Axsym	13.08.2007
	AM-KC-LI-007	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	16.09.2009
	AM-KC-LI-007	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.05.2011
	AM-KC-LI-007	3	Ergänzung in „Einheiten“ und „Technische Grenzen“	07.11.2012
	AM-KC-LI-007	4	Überarbeitung Messprinzip	18.02.2013
	AM-KC-LI-007	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	28.10.2013
	AM-KC-LI-007	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2014
	AM-KC-LI-007	7	Messung am Cobas 6000	07.04.2015
	AM-KC-LI-007	8	Messung am cobas e411	24.06.2019
	AM-KC-LI-007	9	Messung am cobas pro	29.09.2021
	<b>AM-KC-LI-007</b>	<b>10</b>	<b>Revision für diesen Parameter nicht relevant</b>	<b>05.02.2026</b>
<b>VCA IgG</b>	<b>AM-KC-LI-010</b>	<b>0</b>	<b>neuer Parameter, neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
VZV-IgG	AM-HÄ-SE-001	0	Messung am Spectra Reader	19.03.2008
	AM-HÄ-SE-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.12.2008
	AM-HÄ-SE-001	2	Messung am Tecan Sunrise	26.02.2010
	AM-HÄ-SE-001	3	Messung am Euroimmun I2P	26.01.2011
	AM-SE-SE-001	4	Weiterführung unter AM-SE-SE-001, da die Methode zum Gebiet Serologie gehört	25.11.2011
	AM-SE-SE-001	5	Überarbeitung Messprinzip	19.02.2013
	AM-SE-SE-001	6	Handhabung von Werten oberhalb des Messbereichs am Euroimmun	28.10.2013
	AM-SE-SE-001	7	Zentrifugation von Liquorproben	26.10.2016

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 72 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
VZV-IgG (Forts.)	AM-SE-SE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.01.2022
	AM-SE-SE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.01.2024
	<b>AM-KC-LI-010</b>	<b>0</b>	<b>neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>
VZV-IgM VZV-IgM (Forts.)	AM-HÄ-SE-001	0	Messung am Spectra Reader	19.03.2008
	AM-HÄ-SE-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.12.2008
	AM-HÄ-SE-001	2	Messung am Tecan Sunrise	26.02.2010
	AM-HÄ-SE-001	3	Messung am Euroimmun I2P	26.01.2011
	AM-SE-SE-001	4	Weiterführung unter AM-SE-SE-001, da die Methode zum Gebiet Serologie gehört	25.11.2011
	AM-SE-SE-001	5	Überarbeitung Messprinzip	19.02.2013
	AM-SE-SE-001	6	Handhabung von Werten oberhalb des Messbereichs am Euroimmun	28.10.2013
	AM-SE-SE-001	7	Zentrifugation von Liquorproben	26.10.2016
	AM-SE-SE-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	20.01.2022
	AM-SE-SE-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.01.2024
	<b>AM-KC-LI-010</b>	<b>0</b>	<b>neues Gerät, neues Verfahren</b>	<b>18.03.2026</b>

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 73 von 96

**Bereich Mikrobiologie**  
**Untersuchungsart Agglutinationsteste**

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
EHEC	AM-MI-BV-003	0		09.03.2007
	AM-MI-BV-003	1	Aufbewahrungszeit der Probe	10.10.2008
	AM-MI-BV-003	2	Ergänzung der Stuhlagglutinationen	04.02.2009
	AM-MI-BV-003	3	Ergänzung in Testdurchführung, Verweis auf Liste 33 und Liste 27	24.03.2011
	AM-MI-BV-003	4	Probenlagerung nach der Untersuchung	06.02.2013
	AM-MI-BV-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	31.01.2014
	AM-MI-BV-003	6	Probenlagerung nach der Untersuchung	12.04.2018
	AM-MI-BV-003	7	detailliertere Angaben zum Testansatz	29.06.2018
	AM-MI-BV-003	8	Identifizierung mit Vitek MS	04.10.2022
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Integrierung der AM-MI-BV-003, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
	AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024
EPEC	AM-MI-BV-003	0		09.03.2007
	AM-MI-BV-003	1	Aufbewahrungszeit der Probe	10.10.2008
	AM-MI-BV-003	2	Ergänzung der Stuhlagglutinationen	04.02.2009
	AM-MI-BV-003	3	Ergänzung in Testdurchführung, Verweis auf Liste 33 und Liste 27	24.03.2011
	AM-MI-BV-003	4	Probenlagerung nach der Untersuchung	06.02.2013
	AM-MI-BV-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	31.01.2014
	AM-MI-BV-003	6	Probenlagerung nach der Untersuchung	12.04.2018
	AM-MI-BV-003	7	detailliertere Angaben zum Testansatz	29.06.2018
	AM-MI-BV-003	8	Identifizierung mit Vitek MS	04.10.2022
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Integrierung der AM-MI-BV-003, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
	AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024
MRSA	AM-MI-BV-003	0		09.03.2007
	AM-MI-BV-003	1	Aufbewahrungszeit der Probe	10.10.2008
	AM-MI-BV-003	2	Kontrollstämme	04.02.2009
	AM-MI-BV-003	3	Ergänzung in Testdurchführung, Verweis auf Liste 33 und Liste 27	24.03.2011
	AM-MI-BV-003	4	Probenlagerung nach der Untersuchung	06.02.2013

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 74 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
MRSA (Forts.)	AM-MI-BV-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	31.01.2014
	AM-MI-BV-003	6	Probenlagerung nach der Untersuchung	12.04.2018
	AM-MI-BV-003	7	detailliertere Angaben zum Testansatz	29.06.2018
	AM-MI-BV-003	8	Identifizierung mit Vitek MS	04.10.2022
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Integrierung der AM-MI-BV-003, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
	AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024
Salmonellen	AM-MI-BV-003	2	Einführung der Methode	04.02.2009
	AM-MI-BV-003	3	Ergänzung in Testdurchführung, Verweis auf Liste 33 und Liste 27	24.03.2011
	AM-MI-BV-003	4	Probenlagerung nach der Untersuchung	06.02.2013
	AM-MI-BV-003	5	Ergänzungen Testschema Serotypisierung Salmonellen in KA	31.01.2014
	AM-MI-BV-003	6	Probenlagerung nach der Untersuchung	12.04.2018
	AM-MI-BV-003	7	detailliertere Angaben zum Testansatz	29.06.2018
	AM-MI-BV-003	8	Identifizierung mit Vitek MS	04.10.2022
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Integrierung der AM-MI-BV-003, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
	AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024
Shigellen	AM-MI-BV-003	2	Einführung der Methode	04.02.2009
	AM-MI-BV-003	3	Ergänzung in Testdurchführung, Verweis auf Liste 33 und Liste 27	24.03.2011
	AM-MI-BV-003	4	Probenlagerung nach der Untersuchung	06.02.2013
	AM-MI-BV-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	31.01.2014
	AM-MI-BV-003	6	Probenlagerung nach der Untersuchung	12.04.2018
	AM-MI-BV-003	7	detailliertere Angaben zum Testansatz	29.06.2018
	AM-MI-BV-003	8	Identifizierung mit Vitek MS	04.10.2022
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Integrierung der AM-MI-BV-003, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
	AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024
Staphylokokken	AM-MI-BV-003	0		09.03.2007
	AM-MI-BV-003	1	Aufbewahrungszeit der Probe	10.10.2008
	AM-MI-BV-003	2	Kontrollstämme	04.02.2009

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 75 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Staphylokokken (Forts.)	AM-MI-BV-003	3	Ergänzung in Testdurchführung, Verweis auf Liste 33 und Liste 27	24.03.2011
	AM-MI-BV-003	4	Probenlagerung nach der Untersuchung	06.02.2013
	AM-MI-BV-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	31.01.2014
	AM-MI-BV-003	6	Änderung in der Durchführung, Probenlagerung nach der Untersuchung	12.04.2018
	AM-MI-BV-003	7	detailliertere Angaben zum Testansatz	29.06.2018
	AM-MI-BV-003	8	Identifizierung mit Vitek MS	04.10.2022
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Integrierung der AM-MI-BV-003, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
	AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024
Streptokokken der Gruppen A, B	AM-MI-BV-003	0		09.03.2007
	AM-MI-BV-003	1	Aufbewahrungszeit der Probe	10.10.2008
	AM-MI-BV-003	2	Kontrolle des Testkits	04.02.2009
	AM-MI-BV-003	3	Ergänzung in Testdurchführung, Verweis auf Liste 33 und Liste 27	24.03.2011
	AM-MI-BV-003	4	Änderung Testprinzip, Probenlagerung nach der Untersuchung	06.02.2013
	AM-MI-BV-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	31.01.2014
	AM-MI-BV-003	6	Probenlagerung nach der Untersuchung	12.04.2018
	AM-MI-BV-003	7	detailliertere Angaben zum Testansatz	29.06.2018
	AM-MI-BV-003	8	Identifizierung mit Vitek MS	04.10.2022
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Integrierung der AM-MI-BV-003, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024	
Yersinien	AM-MI-BV-003	2	Einführung der Methode	04.02.2009
	AM-MI-BV-003	3	Ergänzung in Testdurchführung, Verweis auf Liste 33 und Liste 27	24.03.2011
	AM-MI-BV-003	4	Probenlagerung nach der Untersuchung	06.02.2013
	AM-MI-BV-003	5	Revision für diesen Parameter nicht relevant	31.01.2014
	AM-MI-BV-003	6	Änderung Kontrollstamm, Probenlagerung nach der Untersuchung	12.04.2018
	AM-MI-BV-003	7	detailliertere Angaben zum Testansatz	29.06.2018
	AM-MI-BV-003	8	Identifizierung mit Vitek MS	04.10.2022
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Integrierung der AM-MI-BV-003, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
	AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 76 von 96

**Bereich Mikrobiologie**  
**Untersuchungsart Keimdifferentenzierung/-identifizierung/-typisierung**

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Erregerkolonien)	AM-MI-ER-001	0		12.03.2007
	AM-MI-ER-001	2	Ergänzung E-Test	01.02.2008
	AM-MI-ER-001	3	Änderung der Aufbewahrungszeiten von Proben und Nährmedien	14.10.2008
	AM-MI-ER-001	4	Ergänzung des McFarland-Standards für die Ansetzung am Vitek, bei Hämophilen MHK- Bestimmung und capnophile Bebrütung	06.03.2009
	AM-MI-ER-001	5	Verweis auf AA zur Gerätenutzung Vitek	21.03.2011
	AM-MI-ER-001	6	Ergänzung Ansatz	06.02.2013
	AM-MI-ER-001	7	Bebrütung; Kontrollen; Hemmhof- Ausmessung und -Bewertung	16.05.2013
	AM-MI-ER-001	8	Erweiterung mit Multiskan FC und Auswertung EUCAST	07.11.2017
	AM-MI-ER-001	9	Ansatz für Detektion von BLNAR-Hämophilus-Stämmen, KA 72	22.06.2018
	AM-MI-ER-001	10	Durchführung bei allen H. influenzae	16.11.2020
	AM-MI-ER-001	11	Ergänzung Identifizierung mit Vitek MS (Maldi-TOF)	23.06.2021
	AM-MI-ER-001	12	Ergänzung vororientierende Resistenztestung	19.07.2021
	AM-MI-ER-001	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	14.05.2025
Enterobakterien und Nonfermenter (Bakterienkolonien)	AM-MI-BV-001	0		12.03.2007
	AM-MI-BV-001	1	Änderung bei Referenzstämmen und Aufbewahrungsfristen der Materialien, Ergänzung der Indolreaktion, Ergänzung der Kontrollen	28.01.2009
	AM-MI-BV-001	2	Wegfall Optochintest, Verweis auf Listen QML 033 und QML-027	24.03.2011
	AM-MI-BV-001	3	Änderung Probenlagerung, Wegfall Indol und hängender Tropfen	04.02.2013
	AM-MI-BV-001	4	Änderung Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-BV-001	5	Aktualisierung der Untersuchungsarten	16.04.2018
	AM-MI-BV-001	6	Aktualisierung der Untersuchungsarten	16.06.2018
	AM-MI-BV-001	7	Ergänzung grenzwertige Oxidasereaktion	23.09.2020
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
	AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 77 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Haemophilus-Wachstum (Ammenphänomen) (Bakterienkolonien)	AM-MI-BV-001	0		12.03.2007
	AM-MI-BV-001	1	Änderung bei Referenzstämmen und Aufbewahrungsfristen der Materialien, Ergänzung der Indolreaktion, Ergänzung der Kontrollen	28.01.2009
	AM-MI-BV-001	2	Wegfall Optochintest, Verweis auf Listen QML 033 und QML-027	24.03.2011
	AM-MI-BV-001	3	Änderung Probenlagerung, Indol und hängender Tropfen	04.02.2013
	AM-MI-BV-001	4	Änderung Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-BV-001	5	Aktualisierung der Untersuchungsarten	16.04.2018
	AM-MI-BV-001	6	Aktualisierung der Untersuchungsarten	16.06.2018
	AM-MI-BV-001	7	Änderung für Haemophilus spp.	23.09.2020
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024	
MRSA (Bakterienkolonien)	AM-MI-BV-001	0		12.03.2007
	AM-MI-BV-001	1	Änderung bei Referenzstämmen und Aufbewahrungsfristen der Materialien, Ergänzung der Indolreaktion, Ergänzung der Kontrollen	28.01.2009
	AM-MI-BV-001	2	Wegfall Optochintest, Verweis auf Listen QML 033 und QML-027	24.03.2011
	AM-MI-BV-001	3	Änderung Probenlagerung, Indol und hängender Tropfen	04.02.2013
	AM-MI-BV-001	4	Änderung Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-BV-001	5	Aktualisierung der Untersuchungsarten, MRSA- Screening ist jetzt Teil der AA – MI- VA- 013 „Screening von multiresistenten Erregern“	16.04.2018
	AM-MI-VA-013	13	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001, Änd. MRSA-Ansatz	03.08.2021
	AM-MI-VA-013	14	Ergänz. Bebrütungszeiten und Thioglykolatbouillon	10.10.2022
	AM-MI-VA-013	15	Wegfall MRSA-Bouillon	25.05.2023
	AM-MI-VA-013	16	Bebrütungszeiten entfernt und in AM-MI-VA-017 übernommen, Ergänzung Urin als Material	10.10.2024
AM-MI-VA-013	17	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.08.2025	
Streptokokken und Staphylokokken (Bakterienkolonien)	AM-MI-BV-001	0		12.03.2007
	AM-MI-BV-001	1	Änderung bei Referenzstämmen und Aufbewahrungsfristen der Materialien, Ergänzung der Indolreaktion, Ergänzung der Kontrollen	28.01.2009
	AM-MI-BV-001	2	Wegfall Optochintest, Verweis auf Listen QML 033 und QML-027	24.03.2011
	AM-MI-BV-001	3	Änderung Probenlagerung, Indol und hängender Tropfen	04.02.2013
	AM-MI-BV-001	4	Änderung Probenlagerung	20.03.2017

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 78 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Streptokokken und Staphylokokken (Bakterienkolonien) (Forts.)	AM-MI-BV-001	5	Aktualisierung der Untersuchungsarten	16.04.2018
	AM-MI-BV-001	6	Aktualisierung der Untersuchungsarten	16.06.2018
	AM-MI-BV-001	7	Ergänzung grenzwertige Oxidasereaktion, Wegfall Latextest Pneumokokken	23.09.2020
	AM-MI-BV-001	8	Umbenennung der AA, Ergänzung Geltungsbereich, ergänzende Informationen	28.06.2024
	AM-MI-BV-001	9	Änderung in der Probenlagerung nach der Untersuchung	01.10.2024
Sprosspilze (Erregerkolonien)	AM-MI-ER-001	0		12.03.2007
	AM-MI-ER-001	2	Revision für diesen Parameter nicht relevant	01.02.2008
	AM-MI-ER-001	3	Änderung der Aufbewahrungszeiten von Proben und Nährmedien	14.10.2008
	AM-MI-ER-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.03.2009
	AM-MI-ER-001	5	Verweis auf AA zur Gerätenutzung Vitek	21.03.2011
	AM-MI-ER-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	06.02.2013
	AM-MI-ER-001	7	Revision für diesen Parameter nicht relevant	16.05.2013
	AM-MI-ER-001	8	Revision für diesen Parameter nicht relevant	07.11.2017
	AM-MI-ER-001	9	Revision für diesen Parameter nicht relevant	22.06.2018
	AM-MI-ER-001	10	Revision für diesen Parameter nicht relevant	16.11.2020
	AM-MI-ER-001	11	Ergänzung Identifizierung mit Vitek MS (Maldi-TOF)	23.06.2021
	AM-MI-ER-001	12	Ergänzung vororientierende Resistenztestung	19.07.2021
	AM-MI-ER-001	13	Revision für diesen Parameter nicht relevant	14.05.2025

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 79 von 96

**Bereich Mikrobiologie**  
**Untersuchungsart Kulturelle Untersuchungen**

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Erregerkolonien)	AM-MI-VA-001	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-002	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-004	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-005	0		
	AM-MI-VA-006	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-007	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-008	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-009	0		10.02.2007
	AM-MI-VA-010	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-011	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-012	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-013	0		
	AM-MI-VA-014	0		09.10.2009
	AM-MI-VA-015	0		08.03.2017
	AM-MI-VA-016	0		11.10.2017
	AM-MI-KZ-001	0		
	AM-MI-ST-001	0		09.03.2007
	AM-MI-VA-001	1	Austausch der HTM-Platte durch Kochblut HAEM-Agar	25.06.2007
	AM-MI-VA-002	1	Aufbewahrungszeit	15.10.2008
	AM-MI-VA-004	1	Ergänzung HTM-Platte durch Kochblut HAEM	29.03.2007
	AM-MI-VA-005	1		
AM-MI-VA-006	1	Änderung Plattensatz	13.10.2008	
AM-MI-VA-007	1	Änderung Plattensatz und Aufbewahrungszeit von Proben	13.10.2008	
AM-MI-VA-008	1	Änderung Plattensatz und Aufbewahrungszeit von Proben	14.10.2008	
AM-MI-VA-009	1	Änderung Plattensatz und Aufbewahrungszeit	14.10.2008	
AM-MI-VA-010	1	Änderung Ansatz	29.10.2007	
AM-MI-VA-011	1	Aufbewahrung der Proben	19.09.2008	
AM-MI-VA-012	1			
AM-MI-VA-013	1	Ergänzung Antibiotogramm zur Bestätigung MRSA	25.06.2007	
AM-MI-VA-014	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.03.2011	
AM-MI-VA-015	1	Ergänz. Kommentare und Bebrütung	23.03.2020	
AM-MI-VA-016	1	kompl. Überarbeitung der AA	20.07.2020	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 80 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am	
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-KZ-001	1	Ausstrichtechnik MacConkey Kontrollplatten	25.06.2007	
	AM-MI-ST-001	1	Ausstrichmodalität Columbia-Blutplatten	13.10.2008	
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-001	2	Änderung des Plattensatzes und Ergänzungen	23.10.2008	
	AM-MI-VA-002	2	Ergänzung Direktpräparat, Änderung Bewertung	21.01.2009	
	AM-MI-VA-004	2	Änderung Plattensatz und Aufbewahrung	14.10.2008	
	AM-MI-VA-005	2	Austausch HPM-Platte durch Kochblut HAM-Agar	25.06.2007	
	AM-MI-VA-006	2	Änd. Probenaufbewahrung	03.03.2009	
	AM-MI-VA-007	2	Ergänzung der Nährmedien und Ansatz Vaginal- und Portioabstrich	02.02.2009	
	AM-MI-VA-008	2	Lagerung von Proben außerh. der Dienstzeit, Auswert. Glucose-Bouillon	04.03.2009	
	AM-MI-VA-009	2	Änd. Bebrütung und Bewertung der Thioglykolatbouillon	03.03.2009	
	AM-MI-VA-010	2	Aufbewahrungszeit und Plattenansatz Columbia Blutplatte	16.10.2008	
	AM-MI-VA-011	2	Änd. Bebr. und Ablesung von Kochblutplatten; Ergänz. Antibiogramm	02.03.2009	
	AM-MI-VA-012	2	Neuansatz PUS Differenzierung	22.10.2008	
	AM-MI-VA-013	2	Änderung Ablesemodus und Aufbewahrungszeit	14.10.2008	
	AM-MI-VA-014	2	Änd. Probenlagerung	29.01.2013	
	AM-MI-VA-015	2	Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	03.08.2021	
	AM-MI-VA-016	2	BHI-Bouillon, Bebrütung, Atmosphäre	24.01.2022	
	AM-MI-KZ-001	2	Änderung Aufbewahrungszeit	20.10.2008	
	AM-MI-ST-001	2	Änderung Probenmenge und Bewertung MacConkey	02.02.2009	
	Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-001	3	Überarbeitung Präanalytik	10.12.2010
		AM-MI-VA-002	3		21.01.2009
		AM-MI-VA-004	3	Änderung Bebrütung und Bewertung	
AM-MI-VA-005		3			
AM-MI-VA-006		3	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	14.04.2011	
AM-MI-VA-007		3	Korrektur Abstriche Genitaltrakt	02.03.2010	
AM-MI-VA-008		3	Aufn. von anaerob wachsenden Erregern	04.10.2009	
AM-MI-VA-009		3	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	11.03.2011	
AM-MI-VA-010		3	Ergänzung Anreicherung in Bouillon	27.02.2009	
AM-MI-VA-011		3	Überarb. Nährmedien, Identifizierung, Antibiogramm	13.01.2011	
AM-MI-VA-012		3	Änderung Ansatz Mundanstrich und Bebrütung Thioglykolatbouillon	03.03.2009	
AM-MI-VA-013		3	Ergänzung Qualitätskontrolle	27.02.2009	
AM-MI-VA-014		3	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	12.04.2018	
AM-MI-VA-016		3	Bearb. Gewebe und Biopsiematerial, Ergänzung BHI-Bouillon	10.10.2022	
AM-MI-KZ-001		3	KBE/ml, Änd. Beimpfungstechnik	02.02.2009	
AM-MI-ST-001		3	Änderung Plattensatz ambulanter Patienten	23.03.2011	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 81 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-001	4	Kochblutagar HAEM: Resistogramm Ansatz ATB-Hämophile-Streifen	08.10.2009
	AM-MI-VA-002	4	Probenlagerung nach Untersuchung	05.02.2013
	AM-MI-VA-004	4	Wegfall Bouillon Trachealsekr. und BAL, Bearbeitung von Abstrichen	22.10.2009
	AM-MI-VA-005	4	Änd. Proben ohne Wachstum u. Resistogramm für Hämophile	09.03.2009
	AM-MI-VA-006	4	Änd. Lagerung	05.02.2013
	AM-MI-VA-007	4	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	11.04.2011
	AM-MI-VA-008	4	Überarbeitung Nährmedien	08.12.2010
	AM-MI-VA-009	4	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	01.02.2013
	AM-MI-VA-010	4	Überarbeitung Präanalytik, Änd. Bebrütung	08.12.2010
	AM-MI-VA-011	4	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	07.04.2011
	AM-MI-VA-012	4	Überarb. Präanalytik, Nährmedien, Ablesen Sabouraudplatte	08.12.2010
	AM-MI-VA-013	4	Statistische Erfassung des nicht resist. Staph aureus	18.09.2009
	AM-MI-VA-014	4	Änd. Probenerfassung und CO2-Kennzeichnung	20.03.2020
	AM-MI-KZ-001	4	Verweis auf Liste QML-33	16.03.2011
	AM-MI-ST-001	4	Änderung Probenlagerung, Korrektur Bewertung	04.02.2013
	AM-MI-VA-001	5	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	14.04.2011
	AM-MI-VA-002	5	Überarbeitung Probenlagerung und Bewertung	18.04.2017
	AM-MI-VA-004	5	Überarbeitung Nährmedien	10.12.2010
	AM-MI-VA-005	5	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	14.04.2011
	AM-MI-VA-006	5	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	22.03.2017
	AM-MI-VA-007	5	Anpassung Testdurchführung, Änd. Probenlagerung nach Analyse	05.02.2013
	AM-MI-VA-008	5	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	24.03.2011
	AM-MI-VA-009	5	Änd. Bebrütungsdauer	03.02.2014
	AM-MI-VA-010	5	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	07.04.2011
	AM-MI-VA-011	5	Änd. Testdurchführung Hemmstofftest	07.02.2013
	AM-MI-VA-012	5	Änd. Lagerung	04.02.2013
	AM-MI-VA-013	5	Konkretisierung MRSA Screening	13.01.2011
	AM-MI-VA-014	5	Austausch Gluc-Bouillon gegen BHI-Bouillon, Ergänzung Subkultur VRE	23.07.2021
	AM-MI-KZ-001	5	Ergänz. Testdurchführung und Bewertung	04.02.2013
	AM-MI-ST-001	5	Änderung Bewertung MacConkey-Platte	13.05.2013

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 82 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am	
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-001	6	Änd. Lagerung nach Analyse	07.02.2013	
	AM-MI-VA-002	6	kompl. Überarbeitung der AA	20.07.2020	
	AM-MI-VA-004	6	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	06.02.2013	
	AM-MI-VA-005	6	Überarbeitung Testdurchführung Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	05.02.2013	
	AM-MI-VA-006	6	Änd. Testdurchführung und Ergänzung in der Bewertung	16.11.2020	
	AM-MI-VA-007	6	Anpassung Testdurchführung, Änd. Probenlagerung nach Analyse	20.03.2015	
	AM-MI-VA-008	6	Änd. Probenlagerung und Testdurchführung	05.02.2013	
	AM-MI-VA-009	6	Testdurchführung und Probenlagerung nach Analyse	30.05.2017	
	AM-MI-VA-010	6	Änd. Testdurchführung	05.02.2013	
	AM-MI-VA-011	6	Tonsillenabstrich/Mundschleimhautabstrich, Bewertung Grampräparat	22.11.2013	
	AM-MI-VA-012	6	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	12.02.2016	
	AM-MI-VA-013	6	Änd. Hemmstofftest	26.09.2011	
	AM-MI-KZ-001	6	Testdurchführung Stühle von Kindern unter 6 Jahre	04.12.2013	
	AM-MI-ST-001	6		04.12.2013	
		AM-MI-VA-001	7	kompl. Überarbeitung der AA	12.02.2016
		AM-MI-VA-002	7	Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	13.04.2021
AM-MI-VA-004		7	Testdurchführung unter Sicherheitswerkbank	26.11.2013	
AM-MI-VA-005			AA entfällt; Einarbeitung in AM-MI-VA-001	22.02.2016	
AM-MI-VA-006		7	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	21.04.2021	
AM-MI-VA-007		7	Ergänz. Probenlagerung, Testdurchführung, Bewertung	30.05.2017	
AM-MI-VA-008		7	Anpassung Testdurchführung	22.03.2017	
AM-MI-VA-009		7	Testdurchführung, Anforderung über ixserv	16.09.2020	
AM-MI-VA-010		7	Probenlagerung nach Analyse	22.03.2017	
AM-MI-VA-011		7	Änd. Hemmstofftest	12.05.2015	
AM-MI-VA-012		7	Änd. Probenlagerung	21.03.2017	
AM-MI-VA-013		7	Einfügen PCR	04.03.2013	
AM-MI-KZ-001		7	Änd. Testdurchführung	12.05.2015	
AM-MI-ST-001		7	orient. Testung mit spez. E.coli Testseren	07.06.2017	
	AM-MI-VA-001	8	Abkürzung Labor-EDV, Indikation, Probenlagerung	11.10.2017	
	AM-MI-VA-002	8	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	16.04.2021	
	AM-MI-VA-004	8	Ergänz. Präanalytik, Änd. Probenlagerung, Vorbereitung und Bewertung	22.03.2017	
	AM-MI-VA-006	8	Ergänz. Thioglycolat-Bouillon, Kochblutagar, Änd. Bebrütung	31.01.2022	
	AM-MI-VA-007	8	Bebrütung und Bewertung Candida-Chromagarplatte	28.03.2018	
	AM-MI-VA-008	8	Anpassung Indikation und Testdurchführung	22.11.2018	
	AM-MI-VA-009	8	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	21.04.2021	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 83 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-010	8	Ergänz. In Abkürzung Labor-EDV und Bewertung	28.06.2017
	AM-MI-VA-011	8	Änd. Bewertung Kochblut, Schädler, Grampräparat	19.12.2016
	AM-MI-VA-012	8	Änd. Testdurchführung und Bewertung	12.04.2018
	AM-MI-VA-013	8	Ergänz. Untersuchungsmaterial	04.12.2013
	AM-MI-KZ-001	8	Probenlagerung nach Untersuchung	24.10.2016
	AM-MI-ST-001	8	Camp. Platte und XLD-Platte	26.06.2018
	AM-MI-VA-001	9	Bezeichnung der AA	23.11.2018
	AM-MI-VA-002	9	Änd. Bebrütungsdauer, Ergänz. Beschreibung Kontrolle der Atmosphäre	31.01.2022
	AM-MI-VA-004	9	Änd. Präanalytik, Befunderstellung, Dokumentation	28.03.2018
	AM-MI-VA-006	9	Ergänzung von Resultatkommentar, PVX-Platte und Analyten	12.09.2022
	AM-MI-VA-007	9	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001, BHI-Bouillon	27.07.2021
	AM-MI-VA-008	9	Probenerfassung, Ansatzschema, Kommentar	20.07.2020
	AM-MI-VA-009	9	Änd. Bebrütungsdauer, Ergänz. Beschreibung Kontrolle der Atmosphäre	26.01.2022
	AM-MI-VA-010	9	kompl. Überarbeitung der AA	20.03.2020
	AM-MI-VA-011	9	kompl. Überarbeitung der AA	29.03.2018
AM-MI-VA-012	9	Ergänz. Kommentare, ixserv, Bewertung	31.08.2020	
AM-MI-VA-013	9	Änd. der Bezeichnung der AA, Auf. VRE-, MRGN- und Carbapenemase	20.04.2016	
AM-MI-KZ-001	9	Ergänzung Resultatkommentare	05.05.2017	
AM-MI-ST-001	9	Resistenztestung bei Salmonellen	12.02.2019	
AM-MI-VA-001	10	kompl. Überarbeitung der AA	16.03.2020	
AM-MI-VA-004	10	kompl. Überarbeitung der AA	07.05.2020	
AM-MI-VA-007	10	Kontrolle Atmosphäre, Ergänz. Thioglykolat-Bouillon und CNA-Agar	27.01.2022	
AM-MI-VA-008	10	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001, BHI-Bouillon	23.07.2021	
AM-MI-VA-010	10	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	16.04.2021	
AM-MI-VA-011	10	Bebrütung, unselektiver Schäler, Vorgehen bei kein Wachstum	10.09.2020	
AM-MI-VA-012	10	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	23.07.2021	
AM-MI-VA-013	10	kompl. Überarbeitung AA	25.09.2017	
AM-MI-KZ-001	10	Ergänzung in Testdurchführung und Bewertung	22.06.2018	
AM-MI-ST-001	10	Bewertung Salmonellen, Shigellen	19.11.2020	
AM-MI-VA-001	11	Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	13.04.2021	
AM-MI-VA-004	11	Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	13.04.2021	
AM-MI-VA-007	11	Ergänzung Erregerspektrum, BHI-Bouillon und PVX-Platte	04.10.2022	
AM-MI-VA-008	11	Kontrolle der Atmosphäre, Bebrütungsdauer, Kochblutagar, Thioglykolat	27.01.2022	
AM-MI-VA-010	11	Kontrolle der Atmosphäre, Änd. Bebrütungsdauer und Bewertung	24.01.2022	
AM-MI-VA-011	11	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	27.07.2021	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 84 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-012	11	Ergänzung Kochblutagar bei Tonsillenabstrich, Kontrolle der Atmosphäre	31.01.2022
	AM-MI-VA-013	11	Ergänz. Anus praeter und PEG	09.04.2018
	AM-MI-KZ-001	11	Ergänz. Bewertung und CPSE-Platte	31.08.2020
	AM-MI-ST-001	11	Bebrütungsdauer angepasst	15.08.2021
	AM-MI-VA-001	12	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	16.04.2021
	AM-MI-VA-004	12	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	16.04.2021
	AM-MI-VA-008	12	Weiterbearbeitung trübe Thioglykolatbouillon, Bebrütungsdauer	10.10.2022
	AM-MI-VA-010	12	Änd. der Bewertung und Bebrütungsdauer Thioglykolatbouillon	10.10.2022
	AM-MI-VA-011	12	Kontrolle der Atmosphäre, Bebrütungsdauer	21.01.2022
	AM-MI-VA-013	12	Wechsel von AST-Karten, Vorgehen für MRGN und VRE	08.05.2020
	AM-MI-KZ-001	12	Ergänz. CNA-Agar, Änd. bei urologischen/nephrologischen Patienten	04.08.2021
	AM-MI-ST-001	12	Bebrütungszeiten entfernt und in AM-MI-VA-017 übernommen, Nummerierung geändert, Wegfall Kommentar ehcc, Änderung Kommentar sebc, Ergänzungen unter Testdurchführung bei blutigem Stuhl	18.10.2024
	AM-MI-VA-001	13	Änd. Bewertung Schädlerplatten	28.07.2021
	AM-MI-VA-004	13	Candida-Agarplatte, Bebrütung Anaerobier	24.01.2022
	AM-MI-VA-008	13	Ergänz. PVX-Agar und BHI-Bouillon bei tiefen Wunden	08.03.2023
	AM-MI-VA-011	13	Teilbefund nach Auswertung Grampräparat, Ergänz. PVX-Agar	10.10.2022
	AM-MI-VA-013	13	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001, Änd. MRSA-Ansatz	03.08.2021
AM-MI-KZ-001	13	Ergänz. Urinteststreifen für Leukozytennachweis, Änd. Bebrütungszeiten	20.01.2022	
AM-MI-ST-001	13	Ergänzung bei „Shigellen“, Umformulierung der Bewertung der XLD-Agarplatte und der Hektoenplatte im Unterpunkt Shigellen, Kürzung in Punkt 6.3 Bewertung im Unterpunkt Besonderheiten: Dopplungen entfernt	25.06.2025	
AM-MI-VA-001	14	Beschreibung Kontrolle der Atmosphäre, Bebrütungsdauer	21.01.2022	
AM-MI-VA-004	14	Änd. Bebrütungsdauer Anaerobier, Ergänz. PVZ-Platte und Vitek MS	09.09.2022	
AM-MI-VA-011	14	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	09.03.2023	
AM-MI-VA-013	14	Ergänz. Bebrütungszeiten und Thioglykolatbouillon	10.10.2022	
AM-MI-VA-001	15	Identifizierung verdächtiger hämophiler Erreger mit Vitek MS	09.09.2022	
AM-MI-VA-013	15	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	25.05.2023	
AM-MI-VA-001	16	Ergänz. Kochblutagar, BHI-Bouillon, Thioglykolatbouillon	08.03.2023	
AM-MI-VA-013	16	Bebrütungszeiten entfernt und in AM-MI-VA-017 übernommen, Ergänzungen MRGN-Screening und beim CIT-Test, Ergänzung Urin als Material	10.10.2024	
AM-MI-VA-013	17	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.08.2025	
AM-MI-VA-001	17	Änderung der Benennung der Arbeitsanweisung und vollständige Überarbeitung, Zusammenfassung der Arbeitsanweisungen des Variaplatzes AM-MI-VA-001, -002, -004, -006, -007, -008, -009, -010, -011, -012, Aufnahme Material Muttermilch	07.11.2024	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 85 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien (Blut) - Messung von Farbumschlägen	AM-MI-BK-001	0		
	AM-MI-BK-001	2	Änderung des Namens der AA, Änderung der Bebrütungszeiten bei Karditiden, Änderung der Verfahrensanweisung (VA) in Organisationsanweisung, Änderung der Austrichmodalität bei der Columbia- Blutplatte, Ergänzung der Pedibac- Flasche in der Auswertung	18.09.2008
	AM-MI-BK-001	3	Gerätewechsel, Verweis auf Liste QML 33 Bestellungen, Ergänzung in Pkt. 6.2 für anaerobe Flaschen, Korrektur in Pkt. 6.4 Qualitätskontrolle Messzellen	03.03.2010
	AM-MI-BK-001	4	Erweiterung Keimidentifizierung und Antibioogramm, Anpassung Nummerierung	21.03.2011
	AM-MI-BK-001	5	Erweiterung Material	04.02.2013
	AM-MI-BK-001	6	ist auf der Columbia-Agarplatte beim primären Ansatz nach 24 h kein Wachstum festzustellen, wird die Flasche wieder in den BacT/Alert gestellt und weiter bebrütet. Es erfolgt eine 2. Ablesung von der Columbia-Agarplatte nach weiteren 24 h.	26.11.2013
	AM-MI-BK-001	7	Werden von einem Patienten gleichzeitig (Entnahmezeit auf Anforderungsschein) Blutkulturpärchen aus einer zentralen (ZVK oder Port) und einer peripheren Lokalisation eingesandt, sollte, bei Nachweis des gleichen Keims in beiden Pärchen, dem Einsender die Zeit von Abnahme der Blutkultur bis zur Positivität im Blutkulturautomaten für beide Pärchen mitgeteilt werden. Dies kann als Freitext im Befund erfolgen und dient dem Kliniker zur Beurteilung der Infektionsquelle.	03.02.2014
	AM-MI-BK-001	8	Austausch Kochblutagar gegen PVX-Agar	26.02.2016
	AM-MI-BK-001	9	Bebrütungszeit der Blutkulturflaschen im BacT/Alert, Ergänzung DTP (Differential Time to Positivity)	02.05.2017
	AM-MI-BK-001	10	Bebrütungszeit der Blutkulturflaschen im BacT/Alert	12.04.2018
	AM-MI-BK-001	11	Bearbeitungsmodus in der täglichen, Routine und telefonische Durchsage, komplette PVX-Platte für Keimdifferenzierung	29.06.2018
	AM-MI-BK-001	12	Nach Detektion einer positiven Blutkulturflasche erfolgen umgehend die Anfertigung eines Grampräparates, das Anlegen von Subkulturen sowie die Durchführung einer orientierenden Empfindlichkeitsprüfung, außerdem Änderung anaerober Ansatz	11.01.2019
	AM-MI-BK-001	13	Änderung Testdurchführung	16.11.2020
	AM-MI-BK-001	14	Änderung Bebrütungsdauer, Ergänzung Vitek MS (MALDI)	23.07.2021
	AM-MI-BK-001	15	Änderung Bebrütungsdauer Agarplatten	24.01.2022
	AM-MI-BK-001	16	Änd. Probenlag. nach Unters., Ergänz. Schädlerplatte bei pos. Flaschen	26.05.2023

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 86 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Pilze (Erregerkolonien)	AM-MI-VA-001	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-002	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-004	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-005	0		
	AM-MI-VA-006	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-007	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-008	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-009	0		10.02.2007
	AM-MI-VA-010	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-011	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-012	0		12.03.2007
	AM-MI-VA-013	0		
	AM-MI-VA-014	0		09.10.2009
	AM-MI-VA-015	0		08.03.2017
	AM-MI-VA-016	0		11.10.2017
	AM-MI-KZ-001	0		
		AM-MI-VA-001	1	Austausch der HTM-Platte durch Kochblut HAEM-Agar
	AM-MI-VA-002	1	Aufbewahrungszeit	15.10.2008
	AM-MI-VA-004	1	Ergänzung HTM-Platte durch Kochblut HAEM	29.03.2007
	AM-MI-VA-005	1		
	AM-MI-VA-006	1	Änderung Plattensatz	13.10.2008
	AM-MI-VA-007	1	Änderung Plattensatz und Aufbewahrungszeit von Proben	13.10.2008
	AM-MI-VA-008	1	Änderung Plattensatz und Aufbewahrungszeit von Proben	14.10.2008
	AM-MI-VA-009	1	Änderung Plattensatz und Aufbewahrungszeit	14.10.2008
	AM-MI-VA-010	1	Änderung Ansatz	29.10.2007
	AM-MI-VA-011	1	Aufbewahrung der Proben	19.09.2008
	AM-MI-VA-012	1		
	AM-MI-VA-013	1	Ergänzung Antibiogramm zur Bestätigung MRSA	25.06.2007
	AM-MI-VA-014	1	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	23.03.2011
	AM-MI-VA-015	1	Ergänz. Kommentare und Bebrütung	23.03.2020
	AM-MI-VA-016	1	kompl. Überarbeitung der AA	20.07.2020
	AM-MI-KZ-001	1	Ausstrichtechnik MacConkey Kontrollplatten	25.06.2007

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 87 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Pilze (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-001	2	Änderung des Plattensatzes und Ergänzungen	23.10.2008
	AM-MI-VA-002	2	Ergänzung Direktpräparat, Änderung Bewertung	21.01.2009
	AM-MI-VA-004	2	Änderung Plattensatz und Aufbewahrung	14.10.2008
	AM-MI-VA-005	2	Austausch HPM-Platte durch Kochblut HAM-Agar	25.06.2007
	AM-MI-VA-006	2	Änd. Probenaufbewahrung	03.03.2009
	AM-MI-VA-007	2	Ergänzung der Nährmedien und Ansatz Vaginal- und Portioabstrich	02.02.2009
	AM-MI-VA-008	2	Lagerung von Proben außerh. der Dienstzeit, Auswert. Glucose-Bouillon	04.03.2009
	AM-MI-VA-009	2	Änd. Bebrütung und Bewertung der Thioglykolatbouillon	03.03.2009
	AM-MI-VA-010	2	Aufbewahrungszeit und Plattenansatz Columbia Blutplatte	16.10.2008
	AM-MI-VA-011	2	Änd. Bebr. und Ablesung von Kochblutplatten; Ergänz. Antibiogramm	02.03.2009
	AM-MI-VA-012	2	Neuansatz PUS Differenzierung	22.10.2008
	AM-MI-VA-013	2	Änderung Ablesemodus und Aufbewahrungszeit	14.10.2008
	AM-MI-VA-014	2	Änd. Probenlagerung	29.01.2013
	AM-MI-VA-015	2	Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	03.08.2021
	AM-MI-VA-016	2	BHI-Bouillon, Bebrütung, Atmosphäre	24.01.2022
	AM-MI-KZ-001	2	Änderung Aufbewahrungszeit	20.10.2008
		AM-MI-VA-001	3	
	AM-MI-VA-002	3	Überarbeitung Präanalytik	10.12.2010
	AM-MI-VA-004	3	Änderung Bebrütung und Bewertung	21.01.2009
	AM-MI-VA-005	3		
	AM-MI-VA-006	3	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	14.04.2011
	AM-MI-VA-007	3	Korrektur Abstriche Genitaltrakt	02.03.2010
	AM-MI-VA-008	3	Aufn. von anaerob wachsenden Erregern	04.10.2009
	AM-MI-VA-009	3	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	11.03.2011
	AM-MI-VA-010	3	Ergänzung Anreicherung in Bouillon	27.02.2009
	AM-MI-VA-011	3	Überarb. Nährmedien, Identifizierung, Antibiogramm	13.01.2011
	AM-MI-VA-012	3	Änderung Ansatz Mundanstrich und Bebrütung Thioglykolatbouillon	03.03.2009
	AM-MI-VA-013	3	Ergänzung Qualitätskontrolle	27.02.2009
	AM-MI-VA-014	3	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	12.04.2018
	AM-MI-VA-016	3	Bearb. Gewebe und Biopsiematerial, Ergänzung BHI-Bouillon	10.10.2022
	AM-MI-KZ-001	3	KBE/ml, Änd. Beimpfungstechnik	02.02.2009
	AM-MI-VA-001	4	Kochblutagar HAEM: Resistogramm Ansatz ATB-Hämophile-Streifen	08.10.2009
	AM-MI-VA-002	4	Probenlagerung nach Untersuchung	05.02.2013
	AM-MI-VA-004	4	Wegfall Bouillon Trachealsekr. und BAL, Bearbeitung von Abstrichen	22.10.2009
	AM-MI-VA-005	4	Änd. Proben ohne Wachstum u. Resistogramm für Hämophile	09.03.2009

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 88 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Pilze (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-006	4	Änd. Lagerung	05.02.2013
	AM-MI-VA-007	4	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	11.04.2011
	AM-MI-VA-008	4	Überarbeitung Nährmedien	08.12.2010
	AM-MI-VA-009	4	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	01.02.2013
	AM-MI-VA-010	4	Überarbeitung Präanalytik, Änd. Bebrütung	08.12.2010
	AM-MI-VA-011	4	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	07.04.2011
	AM-MI-VA-012	4	Überarb. Präanalytik, Nährmedien, Ablesen Sabouraudplatte	08.12.2010
	AM-MI-VA-013	4	Statistische Erfassung des nicht resist. Staph aureus	18.09.2009
	AM-MI-VA-014	4	Änd. Probenerfassung und CO2-Kennzeichnung	20.03.2020
	AM-MI-KZ-001	4	Verweis auf Liste QML-33	16.03.2011
	AM-MI-VA-001	5	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	14.04.2011
	AM-MI-VA-002	5	Überarbeitung Probenlagerung und Bewertung	18.04.2017
	AM-MI-VA-004	5	Überarbeitung Nährmedien	10.12.2010
	AM-MI-VA-005	5	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	14.04.2011
	AM-MI-VA-006	5	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	22.03.2017
AM-MI-VA-007	5	Anpassung Testdurchführung, Änd. Probenlagerung nach Analyse	05.02.2013	
AM-MI-VA-008	5	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	24.03.2011	
AM-MI-VA-009	5	Änd. Bebrütungsdauer	03.02.2014	
AM-MI-VA-010	5	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	07.04.2011	
AM-MI-VA-011	5	Änd. Testdurchführung Hemmstofftest	07.02.2013	
AM-MI-VA-012	5	Änd. Lagerung	04.02.2013	
AM-MI-VA-013	5	Konkretisierung MRSA Screening	13.01.2011	
AM-MI-VA-014	5	Austausch Gluc-Bouillon gegen BHI-Bouillon, Ergänzung Subkultur VRE	23.07.2021	
AM-MI-KZ-001	5	Ergänz. Testdurchführung und Bewertung	04.02.2013	
AM-MI-VA-001	6	Änd. Lagerung nach Analyse	07.02.2013	
AM-MI-VA-002	6	kompl. Überarbeitung der AA	20.07.2020	
AM-MI-VA-004	6	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	06.02.2013	
AM-MI-VA-005	6	Überarbeitung Testdurchführung	05.02.2013	
AM-MI-VA-006	6	Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	16.11.2020	
AM-MI-VA-007	6	Änd. Testdurchführung und Ergänzung in der Bewertung	20.03.2015	
AM-MI-VA-008	6	Anpassung Testdurchführung, Änd. Probenlagerung nach Analyse	05.02.2013	
AM-MI-VA-009	6	Änd. Probenlagerung und Testdurchführung	30.05.2017	
AM-MI-VA-010	6	Testdurchführung und Probenlagerung nach Analyse	05.02.2013	
AM-MI-VA-011	6	Änd. Testdurchführung	22.11.2013	
AM-MI-VA-012	6	Tonsillenabstrich/Mundschleimhautabstrich, Bewertung Grampräparat	12.02.2016	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 89 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Pilze (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-013	6	Verweis auf Liste 33 „Bestellungen“	26.09.2011
	AM-MI-KZ-001	6	Änd. Hemmstofftest	04.12.2013
	AM-MI-VA-001	7	kompl. Überarbeitung der AA	12.02.2016
	AM-MI-VA-002	7	Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	13.04.2021
	AM-MI-VA-004	7	Testdurchführung unter Sicherheitswerkbank	26.11.2013
	AM-MI-VA-005		AA entfällt; Einarbeitung in AM-MI-VA-001	22.02.2016
	AM-MI-VA-006	7	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	21.04.2021
	AM-MI-VA-007	7	Ergänz. Probenlagerung, Testdurchführung, Bewertung	30.05.2017
	AM-MI-VA-008	7	Anpassung Testdurchführung	22.03.2017
	AM-MI-VA-009	7	Testdurchführung, Anforderung über ixserv	16.09.2020
	AM-MI-VA-010	7	Probenlagerung nach Analyse	22.03.2017
	AM-MI-VA-011	7	Änd. Hemmstofftest	12.05.2015
	AM-MI-VA-012	7	Änd. Probenlagerung	21.03.2017
	AM-MI-VA-013	7	Einfügen PCR	04.03.2013
	AM-MI-KZ-001	7	Änd. Testdurchführung	12.05.2015
	AM-MI-VA-001	8	Abkürzung Labor-EDV, Indikation, Probenlagerung	11.10.2017
	AM-MI-VA-002	8	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	16.04.2021
	AM-MI-VA-004	8	Ergänz. Präanalytik, Änd. Probenlagerung, Vorbereitung und Bewertung	22.03.2017
	AM-MI-VA-006	8	Ergänz. Thioglycolat-Bouillon, Kochblutagar, Änd. Bebrütung	31.01.2022
	AM-MI-VA-007	8	Bebrütung und Bewertung Candida-Chromagarplatte	28.03.2018
	AM-MI-VA-008	8	Anpassung Indikation und Testdurchführung	22.11.2018
	AM-MI-VA-009	8	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	21.04.2021
	AM-MI-VA-010	8	Ergänz. In Abkürzung Labor-EDV und Bewertung	28.06.2017
	AM-MI-VA-011	8	Änd. Bewertung Kochblut, Schädler, Grampräparat	19.12.2016
	AM-MI-VA-012	8	Änd. Testdurchführung und Bewertung	12.04.2018
	AM-MI-VA-013	8	Ergänz. Untersuchungsmaterial	04.12.2013
	AM-MI-KZ-001	8	Probenlagerung nach Untersuchung	24.10.2016
	AM-MI-VA-001	9	Bezeichnung der AA	23.11.2018
	AM-MI-VA-002	9	Änd. Bebrütungsdauer, Ergänz. Beschreibung Kontrolle der Atmosphäre	31.01.2022
	AM-MI-VA-004	9	Änd. Präanalytik, Befunderstellung, Dokumentation	28.03.2018
	AM-MI-VA-006	9	Ergänzung von Resultatkommentar, PVX-Platte und Analyten	12.09.2022
	AM-MI-VA-007	9	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001, BHI-Bouillon	27.07.2021
	AM-MI-VA-008	9	Probenerfassung, Ansatzschema, Kommentar	20.07.2020
	AM-MI-VA-009	9	Änd. Bebrütungsdauer, Ergänz. Beschreibung Kontrolle der Atmosphäre	26.01.2022
	AM-MI-VA-010	9	kompl. Überarbeitung der AA	20.03.2020

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 90 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Pilze (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-011	9	kompl. Überarbeitung der AA	29.03.2018
	AM-MI-VA-012	9	Ergänz. Kommentare, ixserv, Bewertung	31.08.2020
	AM-MI-VA-013	9	Änd. der Bezeichnung der AA, Auf. VRE-,MRGN- und Carbapenemase	20.04.2016
	AM-MI-KZ-001	9	Ergänzung Resultatkommentare	05.05.2017
	AM-MI-VA-001	10	kompl. Überarbeitung der AA	16.03.2020
	AM-MI-VA-004	10	kompl. Überarbeitung der AA	07.05.2020
	AM-MI-VA-007	10	Kontrolle Atmosphäre, Ergänz. Thioglykolat-Bouillon und CNA-Agar	27.01.2022
	AM-MI-VA-008	10	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001, BHI-Bouillon	23.07.2021
	AM-MI-VA-010	10	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	16.04.2021
	AM-MI-VA-011	10	Bebrütung, unselektiver Schäler, Vorgehen bei kein Wachstum	10.09.2020
	AM-MI-VA-012	10	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	23.07.2021
	AM-MI-VA-013	10	kompl. Überarbeitung AA	25.09.2017
	AM-MI-KZ-001	10	Ergänzung in Testdurchführung und Bewertung	22.06.2018
	AM-MI-VA-001	11	Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	13.04.2021
	AM-MI-VA-004	11	Austausch Glucose-Bouillon gegen BHI-Bouillon	13.04.2021
	AM-MI-VA-007	11	Ergänzung Erregerspektrum, BHI-Bouillon und PVX-Platte	04.10.2022
AM-MI-VA-008	11	Kontrolle der Atmosphäre, Bebrütungsdauer, Kochblutagar, Thioglykolat	27.01.2022	
AM-MI-VA-010	11	Kontrolle der Atmosphäre, Änd. Bebrütungsdauer und Bewertung	24.01.2022	
AM-MI-VA-011	11	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	27.07.2021	
AM-MI-VA-012	11	Ergänzung Kochblutagar bei Tonsillenabstrich, Kontrolle der Atmosphäre	31.01.2022	
AM-MI-VA-013	11	Ergänz. Anus praeter und PEG	09.04.2018	
AM-MI-KZ-001	11	Ergänz. Bewertung und CPSE-Platte	31.08.2020	
AM-MI-VA-001	12	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	16.04.2021	
AM-MI-VA-004	12	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001	16.04.2021	
AM-MI-VA-008	12	Weiterbearbeitung trübe Thioglykolatbouillon, Bebrütungsdauer	10.10.2022	
AM-MI-VA-010	12	Änd. der Bewertung und Bebrütungsdauer Thioglykolatbouillon	10.10.2022	
AM-MI-VA-011	12	Kontrolle der Atmosphäre, Bebrütungsdauer	21.01.2022	
AM-MI-VA-013	12	Wechsel von AST-Karten, Vorgehen für MRGN und VRE	08.05.2020	
AM-MI-KZ-001	12	Ergänz. CNA-Agar, Änd. bei urologischen/nephrologischen Patienten	04.08.2021	
AM-MI-VA-001	13	Änd. Bewertung Schädlerplatten	28.07.2021	
AM-MI-VA-004	13	Candida-Agarplatte, Bebrütung Anaerobier	24.01.2022	
AM-MI-VA-008	13	Ergänz. PVX-Agar und BHI-Bouillon bei tiefen Wunden	08.03.2023	
AM-MI-VA-011	13	Teilbefund nach Auswertung Grampräparat, Ergänz. PVX-Agar	10.10.2022	
AM-MI-VA-013	13	Identifizierung gemäß AM-MI-ER-001, Änd. MRSA-Ansatz	03.08.2021	
AM-MI-KZ-001	13	Ergänz. Urinteststreifen für Leukozytennachweis, Änd. Bebrütungszeiten	20.01.2022	

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 91 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Pilze (Erregerkolonien) (Forts.)	AM-MI-VA-001	14	Beschreibung Kontrolle der Atmosphäre, Bebrütungsdauer	21.01.2022
	AM-MI-VA-004	14	Änd. Bebrütungsdauer Anaerobier, Ergänzt. PVZ-Platte und Vitek MS	09.09.2022
	AM-MI-VA-011	14	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	09.03.2023
	AM-MI-VA-013	14	Ergänzt. Bebrütungszeiten und Thioglykolatbouillon	10.10.2022
	AM-MI-KZ-001	14	Ergänzung Resultatkommentar „urana“, Aktualisierung „Mindestprobeneinsatz“ und der Nummerierung, Ergänzung unselek. Schädleragar bei Punktionsurin (Leukos > ++), Umstellung von Candida zu Candida Plus-Chromagarplatte, Änderung in der Bewertung von Mittel- und Dauerkatheterurin und tauchkulturen – Konkretisierung der Keimzahl für Ausnahmen und Wegfall Rücksprache mit dem behandelnden Arzt	06.06.2025
	AM-MI-VA-001	15	Identifizierung verdächtiger hämophiler Erreger mit Vitek MS	09.09.2022
	AM-MI-VA-013	15	Änd. Probenlagerung nach Untersuchung	25.05.2023
	AM-MI-VA-001	16	Ergänzt. Kochblutagar, BHI-Bouillon, Thioglykolatbouillon	08.03.2023
	AM-MI-VA-013	16	Bebrütungszeiten entfernt und in AM-MI-VA-017 übernommen, Ergänzungen MRGN-Screening und beim CIT-Test, Ergänzung Urin als Material	10.10.2024
	AM-MI-VA-001	17	Änderung der Benennung der Arbeitsanweisung und vollständige Überarbeitung, Zusammenfassung der Arbeitsanweisungen des Variaplatzes AM-MI-VA-001, -002, -004, -006, -007, -008, -009, -010, -011, -012, Aufnahme Material Muttermilch	07.11.2024
AM-MI-VA-013	17	Revision für diesen Parameter nicht relevant	08.08.2025	
Pilze (Blut) - Messung von Farbumschlägen	AM-MI-BK-001	0		
	AM-MI-BK-001	2	Änderung des Namens der AA, Änderung der Bebrütungszeiten bei Karditiden, Änderung der Verfahrensanweisung (VA) in Organisationsanweisung, Änderung der Austrichmodalität bei der Columbia- Blutplatte, Ergänzung der Pedibac-Flasche in der Auswertung	18.09.2008
	AM-MI-BK-001	3	Gerätewechsel, Verweis auf Liste QML 33 Bestellungen, Ergänzung in Pkt. 6.2 für anaerobe Flaschen, Korrektur in Pkt. 6.4 Qualitätskontrolle Messzellen	03.03.2010
	AM-MI-BK-001	4	Erweiterung Keimidentifizierung und Antibiogramm, Anpassung Nummerierung	21.03.2011
	AM-MI-BK-001	5	Erweiterung Material	04.02.2013
	AM-MI-BK-001	6	ist auf der Columbia-Agarplatte beim primären Ansatz nach 24 h kein Wachstum festzustellen, wird die Flasche wieder in den BacT/Alert gestellt und weiter bebrütet. Es erfolgt eine 2. Ablesung von der Columbia-Agarplatte nach weiteren 24 h.	26.11.2013

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 92 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Pilze (Blut)- Messung von Farbumschlägen (Forts.)	AM-MI-BK-001	7	Werden von einem Patienten gleichzeitig (Entnahmezeit auf Anforderungsschein) Blutkulturpärchen aus einer zentralen (ZVK oder Port) und einer peripheren Lokalisation eingesandt, sollte, bei Nachweis des gleichen Keims in beiden Pärchen, dem Einsender die Zeit von Abnahme der Blutkultur bis zur Positivität im Blutkulturautomaten für beide Pärchen mitgeteilt werden. Dies kann als Freitext im Befund erfolgen und dient dem Kliniker zur Beurteilung der Infektionsquelle.	03.02.2014
	AM-MI-BK-001	8	Austausch Kochblutagar gegen PVX-Agar	26.02.2016
	AM-MI-BK-001	9	Bebrütungszeit der Blutkulturflaschen im BacT/Alert, Ergänzung DTP (Differential Time to Positivity)	02.05.2017
	AM-MI-BK-001	10	Bebrütungszeit der Blutkulturflaschen im BacT/Alert	12.04.2018
	AM-MI-BK-001	11	Bearbeitungsmodus in der täglichen, Routine und telefonische Durchsage, komplette PVX-Platte für Keimdifferenzierung	29.06.2018
	AM-MI-BK-001	12	Nach Detektion einer positiven Blutkulturflasche erfolgen umgehend die Anfertigung eines Grampräparates, das Anlegen von Subkulturen sowie die Durchführung einer orientierenden Empfindlichkeitsprüfung, außerdem Änderung anaerober Ansatz	11.01.2019
	AM-MI-BK-001	13	Änderung Testdurchführung	16.11.2020
	AM-MI-BK-001	14	Änderung Bebrütungsdauer, Ergänzung Vitek MS (MALDI)	23.07.2021
	AM-MI-BK-001	15	Änderung Bebrütungsdauer Agarplatten	24.01.2022
AM-MI-BK-001	16	Änd. Probenlag. nach Unters., Ergänz. Schädlerplatte bei pos. Flaschen	26.05.2023	

**Bereich Mikrobiologie / Virologie**  
**Untersuchungsart Ligandenassays**

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Adenovirus-Antigen (Schnelltest)	AM-MI-BV-002	3	Einführung des Tests	25.03.2011
	AM-MI-BV-002	4	Anpassung Befunderstellung	15.02.2013
	AM-MI-BV-002	5	Änderung Mindest-Probenmenge/-einsatz, Änderung der Probenlagerung	16.02.2016
	AM-MI-BV-002	6	Änderung der Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-BV-002	7	Vorgehen bei unplausiblen Ergebnissen	05.03.2020
	AM-MI-BV-002	8	Änderung des Titels, Änderung Probenlagerung nach der Untersuchung, Ergänzungen im Punkt 6.3. Befunderstellung	09.10.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 93 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Cryptosporidium parvum- Antigen (Schnelltest)	AM-MI-PA-001	0		09.03.2007
	AM-MI-PA-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	03.03.2009
	AM-MI-PA-001	2	Verweis auf Liste QML – 33 (Bestellungen)	21.03.2011
	AM-MI-PA-001	3	Antigennachweis	15.02.2013
	AM-MI-PA-001	4	Änderung Testdurchführung	16.01.2014
	AM-MI-PA-001	5	Änderung Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-PA-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	16.03.2020
	AM-MI-PA-001	7	Überarbeitung „2. Definitionen“- Überarbeitung Probenmaterial: Wegfall Biopsiematerial, Aktualisierung „5.9. Probenlagerung nach der Untersuchung“	08.05.2025
Entamoeba histolytica- Antigen (Schnelltest)	AM-MI-PA-001	0		09.03.2007
	AM-MI-PA-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	03.03.2009
	AM-MI-PA-001	2	Verweis auf Liste QML – 33 (Bestellungen)	21.03.2011
	AM-MI-PA-001	3	Antigennachweis	15.02.2013
	AM-MI-PA-001	4	Änderung Testdurchführung	16.01.2014
	AM-MI-PA-001	5	Änderung Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-PA-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	16.03.2020
	AM-MI-PA-001	7	Überarbeitung „2. Definitionen“- Überarbeitung Probenmaterial: Wegfall Biopsiematerial, Aktualisierung „5.9. Probenlagerung nach der Untersuchung“	08.05.2025
Giardia lamblia-Antigen (Schnelltest)	AM-MI-PA-001	0		09.03.2007
	AM-MI-PA-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	03.03.2009
	AM-MI-PA-001	2	Verweis auf Liste QML – 33 (Bestellungen)	21.03.2011
	AM-MI-PA-001	3	Antigennachweis	15.02.2013
	AM-MI-PA-001	4	Änderung Testdurchführung	16.01.2014
	AM-MI-PA-001	5	Änderung Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-PA-001	6	Revision für diesen Parameter nicht relevant	16.03.2020
	AM-MI-PA-001	7	Überarbeitung „2. Definitionen“- Überarbeitung Probenmaterial: Wegfall Biopsiematerial, Aktualisierung „5.9. Probenlagerung nach der Untersuchung“	08.05.2025

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 94 von 96

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Helicobacter pylori-Antigen (Schnelltest)	AM-MI-BV-002	0		
	AM-MI-BV-002	1	Verweis auf „Liste der Bestellungen“	12.03.2007
	AM-MI-BV-002	2	Ergänzung der Kontrolle	28.01.2009
	AM-MI-BV-002	3	Revision für diesen Parameter nicht relevant	25.03.2011
	AM-MI-BV-002	4	Anpassung Befunderstellung	15.02.2013
	AM-MI-BV-002	5	Änderung Mindest-Probenmenge/-einsatz, Änderung der Probenlagerung	16.02.2016
	AM-MI-BV-002	6	Änderung der Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-BV-002	7	Vorgehen bei unplausiblen Ergebnissen	05.03.2020
	AM-MI-BV-002	8	Änderung des Titels, Änderung Probenlagerung nach der Untersuchung, Korrektur Inkubationszeit beim Helicobacter-Schnelltest, Ergänzungen im Punkt 6.3. Befunderstellung	09.10.2024
Norovirus-Antigen (Schnelltest)	AM-MI-BV-002	3	Einführung des Tests	25.03.2011
	AM-MI-BV-002	4	Anpassung Befunderstellung	15.02.2013
	AM-MI-BV-002	5	Änderung Mindest-Probenmenge/-einsatz, Änderung der Testdurchführung, Änderung der Probenlagerung	16.02.2016
	AM-MI-BV-002	6	Änderung der Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-BV-002	7	Vorgehen bei unplausiblen Ergebnissen	05.03.2020
	AM-MI-BV-002	8	Änderung des Titels, Änderung Probenlagerung nach der Untersuchung, Änderung in der Durchführung des Norovirus-Schnelltests, Ergänzungen im Punkt 6.3. Befunderstellung	09.10.2024
Rotavirus-Antigen (Schnelltest)	AM-MI-BV-002	3	Einführung des Tests	25.03.2011
	AM-MI-BV-002	4	Anpassung Befunderstellung	15.02.2013
	AM-MI-BV-002	5	Änderung Mindest-Probenmenge/-einsatz, Änderung der Probenlagerung	16.02.2016
	AM-MI-BV-002	6	Änderung der Probenlagerung	20.03.2017
	AM-MI-BV-002	7	Vorgehen bei unplausiblen Ergebnissen	05.03.2020
	AM-MI-BV-002	8	Änderung des Titels, Änderung Probenlagerung nach der Untersuchung, Ergänzungen im Punkt 6.3. Befunderstellung	09.10.2024

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 95 von 96

**Bereich Mikrobiologie**  
**Untersuchungsart Mikroskopie**

<b>Analyt</b>	<b>Dokumentation in AA</b>	<b>Rev.</b>	<b>Grund der Revision</b>	<b>Freigabe am</b>
Aerobe, anaerobe und mikroaerophile Bakterien	AM-MI-FÄ-001	0		12.03.2007
	AM-MI-FÄ-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.10.2008
	AM-MI-FÄ-001	2	Verweis auf Liste QML – 33 (Bestellungen) Änderung Gramfärbung (Färbeautomat)	21.03.2011
	AM-MI-FÄ-001	3	Änderung Lagerung	05.02.2013
	AM-MI-FÄ-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.08.2013
	AM-MI-FÄ-001	5	Stuhlanreicherung vor Färbung	23.01.2014
	AM-MI-FÄ-001	6	Komplette Überarbeitung	12.04.2018
	AM-MI-FÄ-001	7	Kontrollstamm für Qualitätskontrolle	12.03.2020
	AM-MI-FÄ-001	8	Wegfall Methylenblaufärbung	26.05.2023
Blutparasiten	AM-MI-PA-001	0		
	AM-MI-FÄ-001	0		12.03.2007
	AM-MI-PA-001	1	Verschickung von Protozoen	03.03.2009
	AM-MI-FÄ-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.10.2008
	AM-MI-FÄ-001	2	Verweis auf Liste QML – 33 (Bestellungen) Änderung Gramfärbung (Färbeautomat)	21.03.2011
	AM-MI-FÄ-001	3	Änderung Lagerung	05.02.2013
	AM-MI-FÄ-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.08.2013
	AM-MI-FÄ-001	5	Stuhlanreicherung vor Färbung	23.01.2014
	AM-MI-FÄ-001	6	Komplette Überarbeitung	12.04.2018
AM-MI-FÄ-001	7	Kontrollstamm für Qualitätskontrolle	12.03.2020	
AM-MI-FÄ-001	8	Färbung am SP-50 von Sysmex	26.05.2023	
Sprosspilze	AM-MI-FÄ-001	0		12.03.2007
	AM-MI-FÄ-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.10.2008
	AM-MI-FÄ-001	2	Verweis auf Liste QML – 33 (Bestellungen) Änderung Gramfärbung (Färbeautomat)	21.03.2011
	AM-MI-FÄ-001	3	Änderung Lagerung	05.02.2013
	AM-MI-FÄ-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.08.2013
	AM-MI-FÄ-001	5	Stuhlanreicherung vor Färbung	23.01.2014
	AM-MI-FÄ-001	6	Komplette Überarbeitung	12.04.2018
	AM-MI-FÄ-001	7	Kontrollstamm für Qualitätskontrolle	12.03.2020
	AM-MI-FÄ-001	8	Wegfall Methylenblaufärbung	26.05.2023

<b>Städtisches Klinikum Dessau</b>  IKCL und Fachbereich Laboratoriumsmedizin des MVZ	Formblatt	Revision 2
	<b>Freigabedokumentation von Parametern flexible Akkreditierung DIN EN ISO 15189</b> <b>QMF-QM-046</b>	Seite 96 von 96

Analyt	Dokumentation in AA	Rev.	Grund der Revision	Freigabe am
Wurmeier, Protozoen	AM-MI-FÄ-001	0		12.03.2007
	AM-MI-FÄ-001	1	Revision für diesen Parameter nicht relevant	10.10.2008
	AM-MI-FÄ-001	2	Verweis auf Liste QML – 33 (Bestellungen) Änderung Gramfärbung (Färbeautomat)	21.03.2011
	AM-MI-FÄ-001	3	Änderung Lagerung	05.02.2013
	AM-MI-FÄ-001	4	Revision für diesen Parameter nicht relevant	26.08.2013
	AM-MI-FÄ-001	5	Stuhlanreicherung vor Färbung	23.01.2014
	AM-MI-FÄ-001	6	Komplette Überarbeitung	12.04.2018
	AM-MI-FÄ-001	7	Kontrollstamm für Qualitätskontrolle	12.03.2020
	AM-MI-FÄ-001	8	Wegfall Methylenblaufärbung	26.05.2023

Erstellt	30.03.2026	QMB Frau K. Dettmar	
----------	------------	---------------------	--