Beilage zum Bescheid GZ.: 2025-0.760.858

Prüflaboratorium

Rechtsperson: Österreichische Agentur für Gesundheit und Ernährungssicherheit GmbH

Spargelfeldstraße 191, 1220 Wien

Ident Nr. 0198

Datum der Erstakkreditierung 12.11.2002

Level 3 Akkreditierungsnorm EN ISO/IEC 17025:2017

Gemäß § 7 AkkG 2012 sind die der Akkreditierung zu Grunde liegende harmonisierte Level 3 Akkreditierungsnorm sowie die von der EA - European co-operation for Accreditation, der ILAC - International Laboratory Accreditation Cooperation und der Akkreditierung Austria zutreffenden Anleitungsdokumente/Leitfäden bzw. verpflichtend erklärten zusätzlichen normativen Dokumente in der geltenden Fassung zu beachten und einzuhalten. Die Akkreditierung erfolgt zusätzlich nach folgenden Bestimmungen, welche ebenso verbindlich in der jeweils geltenden Fassung einzuhalten sind.

zusätzliche Level 4 Normanforderungen gemäß EA-1/06 sonstige Anforderungen

EA-3/01 ILAC-P10 ILAC-P9

65 Konformitätsbewertungsverfahren 1 von 10

IdentNr 0198 Prüflaboratorium

Standort Österreichische Agentur für Gesundheit und Ernährungssicherheit GmbH - Geschäftsfeld Medizinmarktaufsicht, Standort Possingergasse

Possingergasse 38, 1160 Wien

1) 2)	Dokumentnummer	Titel der Norm/ SOP	Durchgeführte Prüfungen/ Arten von	Materialien/ Produkte	Komponenten/ Parameter/ Merk-	Bemerkungen
	(Ausgabe)		Prüfungen/ Techniken/ Methoden ³⁾		male	
S	PV BGA VIE BAMA 302	Bestimmung der aktivierten Partiellen Throm-	Turbidimetrische Bestimmung	Plasma vom Menschen (gepoolt,	aktivierte partielle Thromboplastin-	Basisnorm: Ph. Eur. 1646
	(2015-01)	boplastinzeit in SD-Plasma	Taristanica social postumitario	virusinaktiviert)	zeit	2435.01.11.1.11.24.1.20.10
S	PV_BGA_VIE_BAMA_303	Bestimmung der Proteinzusammensetzung von	Zonenelektrophorese	Immunglobulin vom Menschen	Molekülgrößenverteilung, Reinheit,	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.31
	(2023-01)	Immunglobulinen mittels Zonenelektrophorese			Identität	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_304 (2024-06)	Photometrische Bestimmung von Gesamteiweiß nach der Biuret-Methode in Globulin-Lösungen	UV-Vis-Spektroskopie	Immunglobulin vom Menschen	Proteingehalt	Basisnorm: Ph. Eur. 2.5.33 (5)
S	PV_BGA_VIE_BAMA_308 (2022-04)	Bestimmung der Proteinzusammensetzung von Immunglobulinen mittels Kapillarelektropho- rese	Kapillarelektrophorese	Immunglobulin vom Menschen	Proteinzusammensetzung, Reinheit	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.47
S	PV_BGA_VIE_BAMA_311 (2018-10)	Qualitative Prüfung auf HEV RNA mittels Real- Time-PCR-Testung in Plasmapools	PCR	Plasma vom Menschen (Human- plasma) zur Fraktionierung	HEV RNA qualitativ	Basisnorm: Ph. Eur. 2.6.21
S	PV_BGA_VIE_BAMA_312 (2023-03)	Qualitative Bestimmung des Hepatitis B surface Antigen (HBsAg) in Poolplasma mittels Immuno- assay	ELISA	Plasma vom Menschen (Human- plasma) zur Fraktionierung	Hepatitis B surface Antigen (HBsAg)	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_313 (2023-03)	Qualitative Bestimmung von Antikörpern gegen HIV (anti-HIV) mittels Immunoassay in Pool- plasma	ELISA	Plasma vom Menschen (Human- plasma) zur Fraktionierung	Antikörper gegen HIV (anti-HIV)	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1

65 Konformitätsbewertungsverfahren 2 von 10

1) 2)	Dokumentnummer	Titel der Norm/ SOP	Durchgeführte Prüfungen/ Arten von	Materialien/ Produkte	Komponenten/ Parameter/ Merk-	Bemerkungen
	(Ausgabe)		Prüfungen/ Techniken/ Methoden ³⁾		male	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_314 (2022-02)	anti-HBs Bestimmung in humanen Immunglobu- linen mittels Immunoassay	ELISA	Immunglobulin vom Menschen	Antikörper gegen Hepatitis B surface Antigen (Anti-HBs)	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_315 (2023-03)	Bestätigungstest für das Hepatitis B-Oberflä- chenantigen in Poolplasma mittels Immunoas- say-Neutralisation	ELISA	Plasma vom Menschen (Human- plasma) zur Fraktionierung	Hepatitis B surface Antigen (HBsAg)	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_318 (2017-09)	Proteinbestimmung in Arzneimitteln mittels UV- Vis-Spektroskopie	UV-Vis-Spektroskopie	Arzneimittel	Proteingehalt	Basisnorm: Ph. Eur. 2.5.33 (1)
S	PV_BGA_VIE_BAMA_319 (2023-03)	Bestimmung der Anti-D Aktivität in spezifischen Immunglobulinen mittels Durchflusszytometrie	Durchflusszytometrie	Anti-D Immunglobulin vom Men- schen	Gehaltsbestimmung Anti-D	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.13 C
S	PV_BGA_VIE_BAMA_320 (2024-04)	Immunochemische Methode (ELISA) für die Tes- tung der "Potency" von FSME Impfstoffen	ELISA	FSME Impfstoff (inaktiviert)	Gehaltsbestimmung von FSME Antigen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_321 (2015-05)	Quantitative Bestimmung der Aktivität von Faktor V in SD-Plasma mittels modifizierter Prothrombinzeit	Turbidimetrische Bestimmung	Plasma vom Menschen (gepoolt, virusinaktiviert)	Wertbestimmung Faktor V	Basisnorm: Ph. Eur. 1646
S	PV_BGA_VIE_BAMA_323 (2024-06)	Quantitative Bestimmung der Aktivität von Faktor VIII in Konzentraten (chromogene Methode)	UV-Vis-Spektroskopie	Gerinnungskonzentrate	Blutgerinnungsfaktor VIII vom Menschen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.4
S	PV_BGA_VIE_BAMA_324 (2023-09)	Gehaltsbestimmung von rCTB in Choleraimpf- stoff mittels SRD	Immundiffusion	Cholera-Impfstoff (inaktiviert, oral)	Gehaltsbestimmung von Cholera Antigen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_325 (2015-05)	Bestimmung der Faktor IX – Gerinnungsaktivität in Prothrombin-Komplexen und Faktor IX-Konzentraten mittels modifizierter aktivierter partieller Thromboplastinzeit	Turbidimetrische Bestimmung	Gerinnungskonzentrate	Blutgerinnungsfaktor IX vom Menschen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.11

65 Konformitätsbewertungsverfahren 3 von 10

1) 2)	Dokumentnummer	Titel der Norm/ SOP	Durchgeführte Prüfungen/ Arten von	Materialien/ Produkte	Komponenten/ Parameter/ Merk-	Bemerkungen
	(Ausgabe)		Prüfungen/ Techniken/ Methoden ³⁾		male	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_327 (2018-11)	Quantitative Bestimmung des Präkallikreinaktivators (PKA) in Albumin und Immunglobulin-Lösungen mittels der enzymatischen Methode der Ph. Eur.	Enzymatische Analysen	Albuminlösung vom Menschen	Präkallikrein-Aktivator	Basisnorm: Ph. Eur. 2.6.15
S	PV_BGA_VIE_BAMA_328 (2024-04)	Prüfung auf Monomere, Dimere, Polymere bzw. Fragmente in humanen und tierischen Albumin- und Globulinlösungen mittels Size Exclusion Chromatography (SEC)	Ausschlusschromatographie	Albuminlösung vom Menschen, Immunglobulin vom Menschen	Molekülgrößenverteilung	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.30
S	PV_BGA_VIE_BAMA_329 (2024-06)	Chromogene Bestimmung der Elastase-Inhibitor-Aktivität von Alpha-1-Proteinase-Inhibitor-Konzentraten	UV-Vis-Spektroskopie	Gerinnungskonzentrate	Alpha-1-Proteinase-Inhibitor vom Menschen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.32
S	PV_BGA_VIE_BAMA_330 (2015-05)	Quantitative Bestimmung der Aktivität von Faktor XI in SD-Plasma mittels modifizierter aktivierter partieller Thromboplastinzeit	Turbidimetrische Bestimmung	Plasma vom Menschen (gepoolt, virusinaktiviert)	Blutgerinnungsfaktor XI vom Menschen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.22
S	PV_BGA_VIE_BAMA_331 (2016-07)	Quantitative Bestimmung der Aktivität von Faktor VII in Konzentraten (chromogene Methode)	Turbidimetrische Bestimmung	Gerinnungskonzentrate	Blutgerinnungsfaktor VII vom Menschen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.10
S	PV_BGA_VIE_BAMA_332 (2015-05)	Quantitative Bestimmung der Heparin-Kofaktor Aktivität von Antithrombin (AT) in Konzentraten (chromogene Methode)	UV-Vis-Spektroskopie	Gerinnungskonzentrate	Antithrombin III vom Menschen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.17
S	PV_BGA_VIE_BAMA_333 (2024-04)	Gehaltsbestimmung Cholera O1-LPS mittels Immunoassay	ELISA	Cholera-Impfstoff (inaktiviert, oral)	Gehaltsbestimmung von Cholera Antigen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_334 (2015-01)	Von Willebrand Faktor Aktivität: Ristocetin Cofaktor in Faktor VIII Konzentraten mittels tur- bidimetrischer Bestimmung	Turbidimetrische Bestimmung	Gerinnungskonzentrate	Von-Willebrand-Faktor vom Men- schen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.21

65 Konformitätsbewertungsverfahren 4 von 10

1) 2)	Dokumentnummer	Titel der Norm/ SOP	Durchgeführte Prüfungen/ Arten von	Materialien/ Produkte	Komponenten/ Parameter/ Merk-	Bemerkungen
	(Ausgabe)		Prüfungen/ Techniken/ Methoden 3)		male	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_335 (2015-01)	Quantitative Bestimmung der Aktivität von Faktor VIII in SD-Plasmen (chromogene Methode)	UV-Vis-Spektroskopie	Plasma vom Menschen (gepoolt, virusinaktiviert)	Blutgerinnungsfaktor VIII vom Menschen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.4
S	PV_BGA_VIE_BAMA_336 (2022-02)	Turbidimetrische Thrombinbestimmung von Ge- rinnungsklebern durch Messung der Gerin- nungszeit nach Clauss	Turbidimetrische Bestimmung	Gerinnungskonzentrate und Aus- gangsmaterial für Medizinpro- dukte (resorbierbare Wundaufla- gen)	Thrombin	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_337 (2015-01)	Test auf nicht aktivierte Gerinnungsfaktoren (naGF) mittels Bestimmung der Gerinnungszeit	Bestimmung der Gerinnungszeit	Gerinnungskonzentrate	Aktivierte Gerinnungsfaktoren	Basisnorm: Ph. Eur. 2.6.22
S	PV_BGA_VIE_BAMA_338 (2015-01)	Bestimmung von freiem Thrombin in Prothrom- bin-Komplexen mittels visueller Clottingme- thode	Visuelle Clottingmethode	Gerinnungskonzentrate	Reinheit Thrombin	Basisnorm: Ph. Eur. 0554
S	PV_BGA_VIE_BAMA_339 (2022-11)	Visuelle Prüfung von Arzneimitteln	Visuelle Prüfung	Arzneimittel inkl. Verpackung	Klarheit und Opaleszenz, Färbung, Trübung, Partikel	einschließlich Basisnormen: Ph. Eur. 2.2.1 Klarheit und Opaleszenz von Flüssigkeiten Ph. Eur. 2.2.2 Färbung von Flüssigkeiten Ph. Eur. 2.9.20 Partikelkontamination – sichtbare Partikeln
S	PV_BGA_VIE_BAMA_342 (2024-03)	Photometrische Bestimmung von gerinnbarem Fibrinogen nach der Clot-Lysis-Methode in Fibri- nogen-Konzentraten, Fibrin-Klebern und resor- bierbaren Wundauflagen	UV-Vis Spektroskopie	Gerinnungskonzentrate und Aus- gangsmaterial für Medizinpro- dukte (resorbierbare Wundaufla- gen)	gerinnbares Fibrinogen	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_344 (2019-03)	Überprüfung der Stabilität von Fibrinklebern durch visuelle Beurteilung	Visuelle Clottingmethode	Gerinnungskonzentrate	Reinheit, Stabilität der Lösung	Basisnorm: Ph. Eur. 0903

65 Konformitätsbewertungsverfahren 5 von 10

1) 2)	Dokumentnummer (Ausgabe)	Titel der Norm/ SOP	Durchgeführte Prüfungen/ Arten von Prüfungen/ Techniken/ Methoden ³⁾	Materialien/ Produkte	Komponenten/ Parameter/ Merk- male	Bemerkungen
S	PV_BGA_VIE_BAMA_345 (2019-01)	Identität der zellulären Komponenten in Cholera Impfstoff mittels Agglutinationstest	Agglutinationstest	Cholera-Impfstoff (inaktiviert, oral)	Identität von Cholera Antigen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_346 (2014-08)	Bestimmung der Haemagglutinine in SD-Plasma mittels indirektem Coombstest	Hämagglutination	Plasma vom Menschen (gepoolt, virusinaktiviert)	Blutgruppe (A/B/0/AB)	Basisnorm: Ph. Eur. 2.6.20
S	PV_BGA_VIE_BAMA_347 (2019-04)	Bestimmung der Faktor VIII Inhibitor Bypassing Aktivität (FEIBA) mittels aktivierter partieller Thromboplastinzeit	Turbidimetrische Bestimmung	Gerinnungskonzentrate	Bestimmung der Faktor VIII Inhi- bitor Bypassing Aktivität	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_348 (2024-03)	Chromogene Bestimmung der Thrombinaktivität in resorbierbaren Wundauflagen	UV-Vis-Spektroskopie	Gerinnungskonzentrate	Wertbestimmung Thrombin	Basisnorm: Ph. Eur. 0903
S	PV_BGA_VIE_BAMA_349 (2016-07)	Quantitative Bestimmung der Aktivität von Protein C (chromogene Methode)	UV-Vis-Spektroskopie	Gerinnungskonzentrate	Protein C vom Menschen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.30
S	PV_BGA_VIE_BAMA_350 (2016-07)	Bestimmung von freiem Thrombin in Protein C Konzentraten	Visuelle Clottingmethode	Gerinnungskonzentrate	freies Thrombin	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_351 (2016-07)	Bestimmung der Aktivität von FVIIa in Konzentraten	Turbidimetrische Bestimmung	Gerinnungskonzentrate	Aktivität des Faktors VIIa in der Zu- bereitung	Basisnorm: Ph. Eur. 1224
S	PV_BGA_VIE_BAMA_352 (2020-01)	Bestimmung der Aktivität von C1-Esterase-Inhi- bitor in Gerinnungskonzentraten	UV-Vis-Spektroskopie	Gerinnungskonzentrate	C1-Esterase-Inhibitor vom Men- schen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.34
S	PV_BGA_VIE_BAMA_353 (2025-07)	Identitätsprüfung von mRNA Impfstoffen mit- tels Sequenzanalyse	PCR	mRNA-Impfstoff	mRNA Identität	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_354 (2025-06)	Gehaltsbestimmung von mRNA Impfstoffen mittels HPLC	HPLC-UV	mRNA-Impfstoff	mRNA Gehalt	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.29

65 Konformitätsbewertungsverfahren 6 von 10

1) 2)	Dokumentnummer	Titel der Norm/ SOP	Durchgeführte Prüfungen/ Arten von	Materialien/ Produkte	Komponenten/ Parameter/ Merk-	Bemerkungen
	(Ausgabe)		Prüfungen/ Techniken/ Methoden ³⁾		male	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_356	Anteil an lipidgebundener RNA in mRNA Impf-	UV-Vis-Spektroskopie	mRNA Impfstoff	lipidgebundene mRNA	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.25
	(2021-07)	stoffen mittels Methylenblaumethode				
S	PV_BGA_VIE_BAMA_358	Bestimmung der mRNA Reinheit von Impfstof-	HPLC-UV	mRNA Impfstoff	mRNA Reinheit	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.29
	(2025-06)	fen mittels HPLC				
S	PV_BGA_VIE_BAMA_361	Bestimmung der Massendistribution von Konju-	Ausschlusschromatographie	Konjugat-Impfstoff	Molekülgrößenverteilung	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.30
	(2022-10)	gatimpfstoffen mittels SEC-HPLC				
S	PV_BGA_VIE_BAMA_363	Bestimmung der Reinheit von RSV Impfstoffen	Ausschlusschromatographie	RSV Impfstoff	Molekülgrößenverteilung	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.30
	(2023-11)	mittels SEC-UPLC				
S	PV_BGA_VIE_BAMA_364	Bestimmung der Reinheit von rekombinantem	Ausschlusschromatographie	COVID-19 Vaccine (recombinant	Molekülgrößenverteilung	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.30
	(2023-04)	RBD Protein Impfstoff mittels HPLC-SEC		protein)		
S	PV_BGA_VIE_BAMA_365	Reinheit und Proteinzusammensetzung von pro-	HPLC-FLR	proteinbasierter Chikungunya	Reinheit und Proteinzusammenset-	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.29
	(2025-04)	teinbasiertem Chikungunya Impfstoff mittels RP-HPLC		Impfstoff	zung	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_402	Bestimmung des Virusgehalt und der Identität	Immunofocus Assay (IFA)	Dengue Impfstoff	Viruskonzentration	
	(2023-09)	von tetravalentem Dengue Vaccine mittels Immunofokustest				
S	PV_BGA_VIE_BAMA_403	Quantitative Prüfung auf Parvo B19 DNA mittels	PCR	Plasma vom Menschen (Human-	Parvo B19 DNA quantitativ	Basisnorm: Ph. Eur. 2.6.21
	(2018-07)	PCR-Testung in Plasmapools		plasma) zur Fraktionierung		
S	PV_BGA_VIE_BAMA_404	Bestimmung der Identität des SARS-COV-2 spike	SDS-PAGE	COVID-19 Vaccine (recombinant	Identität	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.31
	(2024-04)	proteins XBB.1.5 in Impfstoffen durch Western		protein)		
		Blot				

65 Konformitätsbewertungsverfahren 7 von 10

1) 2)	Dokumentnummer	Titel der Norm/ SOP	Durchgeführte Prüfungen/ Arten von	Materialien/ Produkte	Komponenten/ Parameter/ Merk-	Bemerkungen
	(Ausgabe)		Prüfungen/ Techniken/ Methoden ³⁾		male	
S	PV_BGA_VIE_BAMA_406 (2023-09)	Bestimmung der biologischen Aktivität und Identität des rekombinanten Protein-RBD-Fusi- onsdimer-Impfstoffs durch quantitativen ELISA	ELISA	COVID-19 Vaccine (recombinant protein)	Gehalt, Identität	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_407 (2017-09)	Prüfung von Arzneimitteln zur Injektion auf Bakterien-Endotoxine	Endotoxintest	Arzneimittel zur Injektion	Bakterien-Endotoxine	Basisnorm: Ph. Eur. 2.6.14
S	PV_BGA_VIE_BAMA_408 (2022-02)	Tetanus-Antikörperbestimmungen in humanen Immunglobulinen mittels Immunoassay	ELISA	Immunglobulin vom Menschen	Gehaltsbestimmung Anti-Tetanus	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_409 (2022-02)	Qualitative Prüfung auf HAV RNA mittels Real- Time-PCR-Testung in Plasmapools	PCR	Plasma vom Menschen (Human- plasma) zur Fraktionierung	HAV RNA qualitativ	Basisnorm: Ph. Eur. 2.6.21
S	PV_BGA_VIE_BAMA_410 (2024-06)	Bestimmung der relativen Wirksamkeit und Identität RSVPreF3 in Impfstoffen mittels ELISA	ELISA	RSV Impfstoff	Identität und Gehaltsbestimmung von RSV Antigen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_413 (2022-04)	Qualitative Prüfung auf HCV RNA in Poolplasmen mittels RT-PCR	PCR	Plasma vom Menschen (Human- plasma) zur Fraktionierung	HCV RNA qualitativ	Basisnorm: Ph. Eur. 2.6.21
S	PV_BGA_VIE_BAMA_419 (2023-09)	Identitätstest von Meningokokken-Impfstoffen mittels ELISA	ELISA	Meningokokken-Gruppe-C-Impf- stoff (konjugiert)	Identität	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_420 (2023-02)	Wirksamkeit von FSME Impfstoffen mittels Immunoassay	ELISA	FSME Impfstoff (inaktiviert)	Gehaltsbestimmung FSME Antigen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_421 (2022-06)	Gehaltsbestimmung von Sialinsäure in Meningo- kokken-Impfstoffen durch UV-Vis-Spektrometrie	UV-Vis-Spektroskopie	Meningokokken-Gruppe-C-Impf- stoff (konjugiert)	Gehalt Sialinsäure	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.25
S	PV_BGA_VIE_BAMA_423 (2024-05)	Prüfung auf Polymere, Dimere, Aggregate und Fragmente in Human Albumin-Lösungen mittels Size Exclusion Chromatography (SEC-UPLC)	Ausschlusschromatographie	Albuminlösung vom Menschen, Immunglobulin vom Menschen	Molekülgrößenverteilung	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.30

65 Konformitätsbewertungsverfahren 8 von 10

1) 2)	Dokumentnummer (Ausgabe)	Titel der Norm/ SOP	Durchgeführte Prüfungen/ Arten von Prüfungen/ Techniken/ Methoden ³⁾	Materialien/ Produkte	Komponenten/ Parameter/ Merk- male	Bemerkungen
S	PV_BGA_VIE_BAMA_426 (2025-05)	Bestimmung der Immunoreaktivität und Identität von CHIKV VLP mittels Mikrofluid-Immunoassay	Mikrofluid-Immunoassay	Chikungunya-Virus-Impfstoff	Identität, Antigengehalt	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.15
S	PV_BGA_VIE_BAMA_430 (2020-11)	Bestimmung von freiem Zucker in Konjuga- timpfstoffen mittels Kapillarelektrophorese	Kapillarelektrophorese	Meningokokken-Gruppe-C-Impf- stoff (konjugiert)	freier Zucker	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.47
S	PV_BGA_VIE_BAMA_432 (2022-02)	Limit-Test für Anti-A und Anti-B Hämagglutinine in humanen Immunglobulin-Präparaten durch Agglutination	Hämagglutination	Immunglobulin vom Menschen	Blutgruppe (A/B/0/AB)	Basisnorm: Ph. Eur. 2.6.20
S	PV_BGA_VIE_BAMA_435 (2023-11)	Bestimmung der relativen Wirksamkeit des re- kombinanten SARS-CoV-2-S-Proteins in Impf- stoffen mittels Immunoassay	ELISA	COVID-19 Vaccine (recombinant protein)	Gehaltsbestimmung SARS-CoV2 Antigen	Basisnorm: Ph. Eur. 2.7.1
S	PV_BGA_VIE_BAMA_436 (2022-02)	Bestimmung der Reinheit des Bulks im rekombi- nanten SARS-CoV-2 Impfstoff mittels SDS-PAGE	SDS-PAGE	COVID-19 Vaccine (recombinant protein)	Reinheit	Basisnorm: Ph. Eur. 2.2.31

¹⁾ Arten von Prüfungen: Norm(N) oder SOP (S); Allfällige Amendments von Normen gelten als mitakkreditiert, sofern darin keine neuen Konformitätsbewertungsverfahren definiert sind. Österreichische Gesetze und Verordnungen sowie EU-Verordnungen sind in der jeweils geltenden Fassung akkreditiert, wenn nicht anders angegeben.

65 Konformitätsbewertungsverfahren 9 von 10

²⁾ Konformitätsbewertungsverfahren kann -wenn markiert - auch vor Ort durchgeführt werden.

³⁾ Techniken / Methoden / Ausrüstung werden zutreffendenfalls genannt und nur wenn Einfluss auf das Messergebnis gegeben ist.

Beilage zum Bescheid GZ.: 2025-0.760.858

65 Konformitätsbewertungsverfahren 10 von 10