Zentralstelle der Länder für Gesundheitsschutz bei Arzneimitteln und Medizinprodukten



1. Änderung der Anlage vom 07.10.2020 zum Bescheid vom 21.12.2017 über die

Anerkennung

der PHOENIX TESTLAB GmbH

Königswinkel 10 D-32825 Blomberg

Geschäftsführer Dr. Holger Altmaier

als Prüflaboratorium für Medizinprodukte nach Richtlinien 93/42/EWG¹ und 98/79/EG²

sowie DIN EN ISO/IEC 170253

Technischer Leiter Herr Dietmar Pelz

Telefon +49-5235-9500-0 Telefax +49-5235-9500-10

E-Mail office@phoenix-testlab.de Website www.phoenix-testlab.de

Reg.-Nr. **ZLG-AP-178.17.06**

Befristung

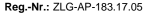
Die Anerkennung ist bis zum 20.12.2022 befristet.

Geltungsbereich

Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
EMV	Medizinprodukte, aktive	Prüfung zum Nachweis der Übereinstimmung - Störaussendung - Störfestigkeit	DIN EN 60601-1-2 IEC 60601-1-2
	Vom Hersteller vorgelegte Informationen - Aufschriften	Prüfung auf Überein- stimmung	
	 Bezeichnungen Gebrauchsan- weisung/Begleit- papiere 		



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
EMV	Aktive Rehabilitationshilfen und Prothesen - Hörgeräte	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	DIN EN 60118-13
	- Rollstühle		IEC 60118-13 ISO 7176-21
	Geräte für extrakorporale Kreisläufe, Infusionen sowie zur Hämopherese	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	- Infusionspumpen und -steuergeräte		DIN EN 60601-2-24 IEC 60601-2-24
	Patientenlagerungs- und Transport- einrichtungen	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	 elektrisch betriebene Krankenhaus- betten 		DIN EN 60601-2-38
	- Lifter		DIN EN ISO 10535 ISO 10535
	Geräte für bildgebende Verfahren mit nicht- ionisierender Strahlung	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	 Ultraschallgeräte für Diagnose und Überwachung 		DIN EN 60601-2-37 IEC 60601-2-37
	Geräte mit nicht- ionisierenden Strahlen	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	- Säuglings-Photo- therapiegeräte		DIN EN 60601-2-50 IEC 60601-2-50
	- Säuglingswärme- strahler		DIN EN 60601-2-21 IEC 60601-2-21
	- Ultraschall- Physiotherapie- geräte		DIN EN 60601-2-5 IEC 60601-2-5
	- Ultraschall- Physiotherapie-		DIN EN 60601-2-5



1. Änderung der Anlage vom 07.10.2020 zum Bescheid vom 21.12.2017



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
EMV	In-vitro-Diagnostik- (IVD-) Medizingeräte	ÜbereinetimmungStöreuce	DIN EN 61326-2-6 IEC 61326-2-6
		- Störfestigkeit	

Gegebenenfalls bestehende Ausschlüsse von Teilprüfungen einer Prüfung sind im Geltungsbereich der Anerkennung nicht aufgeführt und müssen vom Labor bei Auftragsprüfung dem Auftraggeber mitgeteilt werden.

Die Anerkennungsbegutachtung fand unter Berücksichtigung der normativen Verweise der europäischen Regelwerke (DIN EN) statt. Die normativen Verweise der internationalen Regelwerke (IEC, ISO) wurden nicht berücksichtigt, sofern die referenzierten internationalen Ausgabestände der Normen nicht explizit in der Anlage zum Bescheid ausgewiesen sind.

Regelwerke⁴

Anforderungen und Prüfverfahren (ISO 10535:2006);

Deutsche Fassung EN ISO 10535:2006

DIN EN 60118-13 : 2012-02 Akustik - Hörgeräte - Teil 13: Elektromagnetische

Verträglichkeit (EMV) (IEC 60118-13:2011); Deutsche

Fassung EN 60118-13:2011

DIN EN 60601-1-2 : 2016-05 Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-2: Allgemeine

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale - Ergänzungsnorm: Elektromagnetische Störgrößen - Anforderungen und Prüfungen (IEC 60601-1-2:2014); Deutsche Fassung EN

60601-1-2:2015

DIN EN 60601-1-2 : 2007-12⊗ - Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-2: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit

einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale -Ergänzungsnorm: Elektromagnetische Verträglichkeit -Anforderungen und Prüfungen (IEC 60601-1-2:2007, modifiziert); Deutsche Fassung EN 60601-1-2:2007

VDE 0750-1-2:2007-12

DIN EN 60601-2-5 : 2016-08 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-5: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Ultraschall-Physiotherapiegeräten (IEC 60601-2-5:2009); Deutsche

Fassung EN 60601-2-5:2015

DIN EN 60601-2-5 : 2001-12⊗ - Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-5: Besondere Festlegungen für die Sicherheit



von Ultraschall-Physiotherapiegeräten (IEC 60601-2-5:2000); Deutsche Fassung EN 60601-2-5:2000

DIN EN 60601-2-21 : 2017-09 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-21: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der

wesentlichen Leistungsmerkmale von

Säuglingswärmestrahlern (IEC 60601-2-21:2009 + Cor.:2013 + A1:2016); Deutsche Fassung EN 60601-2-

21:2009 + A11:2011 + A1:2016

VDE 0750-2-21:2017-09

DIN EN 60601-2-21 : 2010-01⊗ - Medizinische elektrische

Geräte - Teil 2-21: Besondere Festlegungen für die

Sicherheit einschließlich der wesentlichen

Leistungsmerkmale von Säuglingswärmestrahlern (IEC 60601-2-21:2000): Deutsche Fassung EN 60601-2-21:2000

60601-2-21:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-21:2009

VDE 0750-2-21:2010-01⊗

DIN EN 60601-2-24 : 2016-04 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-24: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der

wesentlichen Leistungsmerkmale von Infusionspumpen und Infusionsreglern (IEC 60601-2-24:2012); Deutsche Fassung

EN 60601-2-24:2015

DIN EN 60601-2-37: 2016-11 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-37: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der

wesentlichen Leistungsmerkmale von Ultraschallgeräten für die medizinische Diagnose und Überwachung (IEC 60601-2-

37:2007 + A1:2015); Deutsche Fassung EN 60601-2-

37:2008 + A11:2011 + A1:2015

DIN EN 60601-2-37 : 2012-05⊗ - Medizinische elektrische

Geräte - Teil 2-37: Besondere Festlegungen für die

Sicherheit einschließlich der wesentlichen

Leistungsmerkmale von Ultraschallgeräten für die medizinische Diagnose und Überwachung (IEC 60601-2-37:2007); Deutsche Fassung EN 60601-2-37:2008 +

A11:2011

DIN EN 60601-2-38 : 2001-07⊗ Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-38: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit von elektrisch betriebenen Krankenhausbetten (IEC 60601-2-38:1996 + A1:1999); Deutsche Fassung EN 60601-2-38:1996 + A1:2000

VDE 0750 : 2001-07⊗

DIN EN 60601-2-50: 2017-09 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-50: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Säuglings-

Phototherapiegeräten - (IEC 60601-2-50:2009 + Cor. 1:2010

+ A1:2016); Deutsche Fassung EN 60601-2-50:2009 +

A11:2011 + A1:2016

DIN EN 60601-2-50: 2010-028 - Medizinische elektrische

Geräte - Teil 2-50: Besondere Festlegungen für die

Sicherheit einschließlich der wesentlichen

Leistungsmerkmale von Säuglings-Phototherapiegeräten (IEC 60601-2-50:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-

50:2009



VDE 0750-2-50:2010-02

DIN EN 61326-2-6 : 2013-09	Elektrische Mess-,	, Steuer-, Regel	 und Laborgeräte - EMV-

Anforderungen - Teil 2-6: Besondere Anforderungen - Medizinische In-vitro-Diagnosegeräte (IVD) (IEC 61326-2-

6:2012); Deutsche Fassung EN 61326-2-6:2013

DIN EN 61326-2-6: 2006-10® - Elektrische Mess-, Steuer-, Regel- und Laborgeräte - EMV-Anforderungen - Teil 2-6: Besondere Anforderungen - Medizinische In-vitro-Diagnosegeräte (IVD) (IEC 61326-2-6:2005); Deutsche

Fassung EN 61326-2-6:2006

IEC 60118-13 : 2016-01 Electroacoustics - Hearing aids - Part 13: Electromagnetic

compatibility (EMC)

IEC 60118-13: 2011-04⊗ - Electroacoustics - Hearing aids -

Part 13: Electromagnetic compatibility (EMC)

IEC 60601-1-2 : 2014-02 Medical electrical equipment - Part 1-2: General

requirements for basic safety and essential performance -

Collateral standard: Electromagnetic disturbances -

Requirements and tests

IEC 60601-1-2 : 2007-038 - Medical electrical equipment -

Part 1-2: General requirements for basic safety and

essential performance - Collateral standard: Electromagnetic

compatibility - Requirements and tests

IEC 60601-2-5 : 2009-07 Medical electrical equipment - Part 2-5: Particular

requirements for basic safety and essential performance of

ultrasonic physiotherapy equipment

IEC 60601-2-5 : 2000-07⊗ - Medical electrical equipment - Part 2-5: Particular requirements for the safety of ultrasonic

physiotherapy equipment

IEC 60601-2-21: 2009-02 Medical electrical equipment - Part 2-21: Particular

requirements for the basic safety and essential performance

of infant radiant warmers

+ Amendment 1: 2016-04

IEC 60601-2-24 : 2012-10 Medical electrical equipment - Part 2-24: Particular

requirements for the safety and essential performance of

infusion pumps and controllers

IEC 60601-2-37 : 2007-08 Medical electrical equipment - Part 2-37: Particular

requirements for the basic safety and essential performance of ultrasonic medical diagnostic and monitoring equipment

+ Amendment 1: 2015-06

IEC 60601-2-38 : 1996-10⊗ Medical electrical equipment - Part 2: Particular

requirements for the safety of electrically operated hospital

beds

+ Amendment 1 : 1999-12⊗

1. Änderung der Anlage vom 07.10.2020 zum Bescheid vom 21.12.2017



IEC 60601-2-50: 2009-03 Medical electrical equipment – Part 2-50: Particular

requirements for the basic safety and essential performance

of infant phototherapy equipment + Corrigendum 1: 2010-08

+ Amendment 1 : 2016-04

IEC 60601-2-50 : 2009-03⊗ - Medical electrical equipment - Part 2-50: Particular requirements for the basic safety and essential performance of infant phototherapy equipment

+ Amendment 1: 2013-10

IEC 61326-2-6: 2012-07 Electrical equipment for measurement, control and

laboratory use - EMC requirements - Part 2-6: Particular requirements - In vitro diagnostic (IVD) medical equipment

IEC 61326-2-6 : 2005-12⊗ - Electrical equipment for measurement, control and laboratory use - EMC

requirements - Part 2-6: Particular requirements - In vitro

diagnostic (IVD) medical equipment

ISO 7176-21 : 2009-04 Wheelchairs - Part 21: Requirements and test methods for

electromagnetic compatibility of electrically powered wheelchairs and scooters, and battery chargers

ISO 10535 : 2006-12 Hoists for the transfer of disabled persons - Requirements

and test methods

Abkürzungen

DIN Deutsches Institut für Normung

EN Europäische Norm

IEC International Electrotechnical Commission

ISO International Organization for Standardization

Medizinprodukte,

aktive

medizinisch-elektrische Geräte, medizinisch-elektrische Systeme und

Komponenten

aktiven Medizinprodukte, die aufgrund bestehender

außereuropäischer regulatorischer Anforderungen noch Verwendung

finden.

¹ Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte

² Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27.Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostika

³ DIN EN ISO/IEC 17025 : 2018-03 Allgemeine Anforderungen an die Kompetenz von Prüf- und Kalibrierlaboratorien

⁴ Zu den Übergangsfristen vergl. die Liste harmonisierter Normen auf der Homepage der EU.