


**ZAKRES AKREDYTACJI
LABORATORIUM BADAWCZEGO
SCOPE OF ACCREDITATION FOR TESTING LABORATORY
Nr/No. AB 1659**

wydany przez / issued by
POLSKIE CENTRUM AKREDYTACJI
01-382 Warszawa, ul. Szczętkarska 42

Wydanie / Issue 6 z / of 26.07.2023

 <p>AB 1659</p>	<p>Nazwa i adres / Name and address</p> <p>UNIwersYTET MEDYCZNY W ŁODZI al. Kościuszki 4 90-419 Łódź</p> <p>ZWIERZĘTARNIA WYDZIAŁU FARMACEUTYCZNEGO ul. Muszyńskiego 1 90-151 Łódź</p>
<p>Kod identyfikacyjny / Identification code ¹⁾</p>	<p>Dziedzina i przedmiot badań / Field of testing and item:</p>
<p>- B/17</p>	<p>- Badania biologiczne i biochemiczne wyrobów innych (wyrobów medycznych) / Biological and biochemical tests of other products (medical products)</p>

Wersja strony / Page version: A

¹⁾ Kod identyfikacyjny zgodnie z załącznikiem do dokumentu DAB-07 dostępnym na stronie internetowej www.pca.gov.pl /
The identification code according to the Annex to document DAB-07, available at PCA website www.pca.gov.pl

**KIEROWNIK DZIAŁU AKREDYTACJI
BADAŃ I CERTYFIKACJI ŻYWNOŚCI**

HANNA TUGI

Niniejszy dokument jest załącznikiem do Certyfikatu Akredytacji Nr AB 1659 z dnia 02.10.2020 r.
Cykl akredytacji od 15.09.2021 r. do 21.09.2025 r.

Status akredytacji oraz aktualność zakresu akredytacji można potwierdzić na stronie internetowej PCA www.pca.gov.pl

This document is an annex to accreditation certificate No. AB 1659 of 02.10.2020

Accreditation cycle from 15.09.2021 to 21.09.2025

The status of accreditation and validity of the scope of accreditation can be confirmed at PCA website www.pca.gov.pl

Zwierzętarńia Wydziału Farmaceutycznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi ul. Muszyńskiego 1, 90-151 Łódź		
Przedmiot badań/wyrób	Rodzaj działalności/badane cechy/ metoda	Dokumenty odniesienia
Wyroby medyczne	Cytotoksyczność in vitro Metoda MTT	PN-EN ISO 10993-5:2009
	Cytotoksyczność in vitro Metoda XTT	
	Cytotoksyczność in vitro Metoda NRU	
	Cytotoksyczność in vitro Metoda CF Test klonogeny	
	Cytotoksyczność in vitro Metoda dyfuzji na agarze	
	Działanie uczulające na skórę in vivo Test Buehlera	ISO 10993-10:2021
	Działanie uczulające w teście GPMT	ISO 10993-10:2021
	Działania drażniące w teście drażnienia skóry królika	ISO 10993-23:2021
	Działania drażniące w teście reaktywności śródskórnej u królika	ISO 10993-23:2021
	Miejscowa reakcja po implantacji in vivo Implantacja podskórna	PN-EN ISO 10993-6:2017-04
	Miejscowa reakcja po implantacji in vivo Implantacja podskórna	EN ISO 10993-6:2016
	Działanie drażniące metodą z użyciem zrekonstruowanego ludzkiego naskórka	ISO 10993-23:2021
	Miejscowa reakcja po implantacji in vivo – implantacja domięśniowa	PN-EN ISO 10993-6:2017-04
	Miejscowa reakcja po implantacji in vivo – implantacja domięśniowa	EN ISO 10993-6:2016
	Badanie toksyczności układowej in vivo	PN-EN ISO 10993-11:2018-08
Badania działania pirogenego in vivo	PN-EN ISO 10993-11:2018-08	

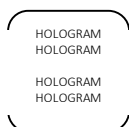
Wersja strony: A

Zakład Mikrobiologii Farmaceutycznej i Diagnostyki Mikrobiologicznej Uniwersytetu Medycznego w Łodzi ul. Muszyńskiego 1, 90-151 Łódź		
Przedmiot badań/wyrób	Rodzaj działalności/badane cechy/ metoda	Dokumenty odniesienia
Wyroby medyczne	Genotoksyczność Metoda test Ames	PN-EN ISO 10993-3:2014

Wersja strony: A

Wykaz zmian Zakresu Akredytacji Nr AB 1659

Status zmian: wersja pierwotna – A



Zatwierdzam status zmian
KIEROWNIK
DZIAŁU AKREDYTACJI
BADAŃ I CERTYFIKACJI ŻYWNOŚCI

HANNA TUGI
dnia: 26.07.2023 r.