

## SPONSOREN UND AUSSTELLER

Unser Dank gilt folgenden Firmen für ihre Unterstützung:

### Hauptsponsoren



### Aussteller

altona Diagnostics  
Bio-Rad Laboratories GmbH  
Bruker Microbiology & Infection Diagnostics  
BS software development GmbH & Co. KG  
College of American Pathologists  
Diagramm Halbach  
DiQualis Deutschland GmbH  
Dr. Neumann & Kindler Software GmbH  
DVTA e.V.  
ELITech Group GmbH  
ESfEQA GmbH/Diamex GmbH  
FRIZ Biochem GmbH  
Gold Key Services GmbH  
HiSS Diagnostics GmbH  
Immundiagnostik AG  
Medat Computersysteme GmbH  
MELOS-Medizinische Labor-Organisations-Systeme GmbH  
Metecon GmbH  
nal von minden GmbH  
NEXUS GmbH  
SARSTEDT AG & Co. KG  
SOP-Speed  
SysTek GmbH  
Tecan  
Thermo Fisher Scientific  
ViREQ software solutions GmbH & Co. KG

### Weitere Unterstützer

Webers GmbH  
Platomics

Stand bei Drucklegung

## ALLGEMEINE INFORMATIONEN

### Tagungsort

Hörsaal des UKS – Universitätsklinikum des Saarlandes  
Gebäude 35 | Studiendekanat der medizinischen Fakultät  
66421 Homburg/Saar

### Tagungshomepage

[www.aal-tagung.de](http://www.aal-tagung.de)

### Tagungsleitung & Wissenschaftliche Organisation

Prof. Dr. med. Jürgen Geisel, M.A.  
Dr. med. Ulrich Hübner  
UKS – Universitätsklinikum des Saarlandes  
Klinische Chemie und Laboratoriumsmedizin/Zentrallabor

### Dr.-Ing. Uwe Hildebrandt

Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH

### Gebühren

Tagungsgebühr (alle Tage)	180 EUR
Workshops	kostenfrei
Laborführung	kostenfrei
POCT – Anwendung und Organisation	kostenfrei
Gesellschaftsabend	55 EUR

### Zertifizierung

#### Fortbildungspunkte der Landesärztekammer

Die 22. Jahrestagung der Arbeitsgemeinschaft Akkreditierter Laboratorien wurde zur Zertifizierung bei der Ärztekammer des Saarlandes beantragt.

#### Fortbildungspunkte für MTA-Berufe

Die DIW-MTA Fortbildungspunkte für MTA-Berufe (MTLA, MTRA, MTAF, VMTA bzw. sonstige TA, die auf dem Gebiet der Medizin tätig sind) wurden beantragt.

### Tagungsorganisation und Industrieausstellung

Conventus Congressmanagement & Marketing GmbH  
Jessica Grimm | Sandra Thoß  
Carl-Pulfrich-Straße 1 | 07745 Jena  
Tel.: +49 3641 31 16-348, -349  
E-Mail: [aal-tagung@conventus.de](mailto:aal-tagung@conventus.de)

### Offenlegung

Gemäß den Richtlinien des FSA-Kodex werden die Unterstützungsleistungen der Mitglieder der Freiwilligen Selbstkontrolle der Arzneimittelfirmen e. V. (FSA) auf der offiziellen Website [www.aal-tagung.de/aussteller-sponsoren/industrieausstellung](http://www.aal-tagung.de/aussteller-sponsoren/industrieausstellung) offengelegt.

## Deutsche Akkreditierungsstelle

### Tagungspartner der AAL

Die Deutsche Akkreditierungsstelle (DAkKS) ist die nationale Akkreditierungsbehörde der Bundesrepublik Deutschland. Ihre Akkreditierungen schaffen Vertrauen in die Arbeit von Konformitätsbewertungsstellen – unter anderem auch in die der medizinischen Laboratorien.

Eine Akkreditierung bestätigt, dass diese Organisationen ihre Arbeit nach den Anforderungen international gültiger Normen, gesetzlicher Grundlagen und relevanter Regeln kompetent erbringen können. Sie trägt dazu bei, Produkte, Verfahren und Dienstleistungen sicherer zu machen und den Handel in Europa und der Welt zu vereinfachen – im Interesse des Staates, der Wirtschaft sowie zum Schutz von Gesellschaft und Umwelt.



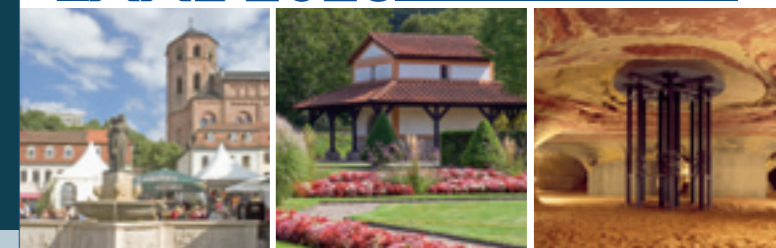
### Immer auf dem neuesten Stand!

Informationsveranstaltungen der DAkKS-Akademie

Sie interessieren sich für Neuerungen bei Akkreditierungsnormen oder die Etablierung neuer Akkreditierungsgebiete? Mit unseren themenspezifischen Informationsveranstaltungen bleiben Sie stets auf dem Laufenden.

Hier erfahren Sie alles zu den Veranstaltungen der DAkKS-Akademie: [www.dakks.de/veranstaltungen](http://www.dakks.de/veranstaltungen)

Kompetenz bestätigen  
Qualität sichern  
Vertrauen schaffen



## 22. JAHRESTAGUNG der Arbeitsgemeinschaft Akkreditierter Laboratorien

22.-23. September 2023 | Homburg/Saar



In Zusammenarbeit mit  
der DAkKS – Deutsche  
Akkreditierungsstelle

PROGRAMM

Just one step from  
sample to result.



## res4plex direct RT-PCR

Ref.-No.: FBC107

Designed to detect Influenza A and B, SARS-CoV-2 and RSV RNA in parallel.

All reagents are provided as ready-to-use solutions. After using a one-step protocol simply start your analysis on any qPCR-cycler.

Get in touch  
and order  
your kit now!



Place your order via  
**E-Mail:** [order@frizbiochem.de](mailto:order@frizbiochem.de)  
**Phone:** +49 89 72 44 09 25

[www.frizbiochem.de](http://www.frizbiochem.de) • [info@frizbiochem.de](mailto:info@frizbiochem.de)

FRIZ Biochem GmbH • Floriansbogen 2-4 • 82061 Neuried • Germany

### PROGRAMM | FREITAG, 22. SEPTEMBER

- ab 08:00 **Registrierung**
- 09:00–11:30 **Workshop 1**  
Hörsaal **Die Zukunft der In-house Produkte: Anforderungen und Herausforderungen**  
Leitung F. Spitzenberger (Lübeck)  
H. F. Rabenau (Frankfurt a. M.)  
D. Schildge-Reichmann (Mannheim)  
A. Biel (Berlin)
- Was fordert die IVDR – Eine Einführung
  - Umsetzung Anhang I der IDVR – Erfahrung aus der Praxis
  - Interpretation der IVDR-Anforderungen: MDCG Guidance und weitere Leitfäden
  - Validierung/Qualifizierung – Praktische Umsetzung
- 09:00–10:30 **Workshop 2**  
SR 3 **Digitale Präanalytik als Unterstützung der ISO 15189 Akkreditierung**  
Leitung Y. T. Böge (München)
- 10:45–12:00 **Workshop 4**  
SR 3 **Nachhaltigkeit im medizinischen Labor lohnt sich!**  
Leitung U. Och (Karlsruhe)
- 12:00–13:00 **Begrüßungslunch und Networking**
- 13:00–14:30 **Sitzung 1 – Medizinproduktrecht und Umsetzung der Anforderungen für In-house-Verfahren**  
Hörsaal  
Vorsitz J. Geisel (Homburg/Saar)
- 13:00 Umgang mit Vorkommissen bei Medizinprodukten nach dem neuen Medizinproduktrecht  
F. Spitzenberger (Lübeck)
- 13:30 Die IVDR im Kontext der ärztlichen Selbstverwaltung – mögliche Ausgestaltungen  
M. Vogeser (München)
- 14:00 Fahrplan für In-house IVD – wichtige Schritte zur Umsetzung der Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/746 (IVDR)  
S. Reuter (Mannheim)
- 14:30–15:00 **Kaffeepause**

### PROGRAMM | FREITAG, 22. SEPTEMBER

- 15:00–16:30 **Sitzung 2 – neue Revision der ISO 15189 und Akkreditierung im internationalen Vergleich**  
Hörsaal  
Vorsitz F. Spitzenberger (Lübeck)
- 15:00 Neue Revision der 15189, Umstellung der Akkreditierung  
C. Wanka (Frankfurt a. M.)
- 15:45 Accreditation of medical labs in France   
P. Liger-Garnier (Paris/FR)
- 16:30–17:00 **Kaffeepause**
- 17:00–18:30 **Sitzung 3 – Qualitäts- und Risikomanagement**  
Hörsaal  
Vorsitz U. Hübner (Homburg/Saar)
- 17:00 Die DAkKS-Akkreditierung in der medizinischen Diagnostik, aktueller Stand  
S. Curelea (Berlin)
- 17:30 Der digitale Laborzwilling zur Steigerung der Effektivität und Effizienz im Akkreditierungsverfahren! – Wie standardisierte Datenmodelle auf normativer Basis bei der Digitalisierung von Managementsystemen zur Umstellung auf die neue DIN EN ISO 15189 unterstützen können  
A. Frenzl (Hof/Saale)
- 18:00 Fehler- und Risikomanagement in der Automobilzulieferindustrie  
O. Hümpfner (Saarbrücken)
- ab ca. 19:00 **Gesellschaftsabend**

### PROGRAMM | SAMSTAG, 23. SEPTEMBER

- 08:00–09:00 **Workshop 5**  
SR 3 **Akkreditierungen nach DIN EN ISO/IEC 17025 in medizinischen Laboratorien**  
Leitung A. Gabler, B. Meinung (Frankfurt a. M.)
- 08:00–09:00 **Workshop 6**  
Hörsaal **Referenzmaterialien bzw. externe Qualitätskontrollen zur Erfüllung von Teststandards (ISO/IVDR)**  
Leitung A. Eckelt (Niederkassel), O. Sonntag (München)
- 08:00–09:00 **Workshop 7**  
SR 4 **EDV gestütztes Qualitätsmanagement: Erkenntnisse aus der Praxis**  
Leitung M. Neumann, H. Wiese (Bochum)
- 09:15–10:35 **Sitzung 4 – Personaleinsatz und Akkreditierbarkeit**  
Hörsaal  
Vorsitz U. Hildebrandt (Frankfurt a. M.)
- 09:15 Fachkräftesicherung in medizinischen Laboratorien – Anerkennung und Einsatz von Fachpersonen mit MTL-Abschlüssen aus dem EU-Ausland bzw. Drittstaaten – Hinweise für die Praxis, Möglichkeiten und Grenze  
M. Kachler (Klagenfurt a. Wörthersee/AT)
- 09:55 Informationen/Aussagen zur Akkreditierbarkeit von Untersuchungsverfahren aus Sicht Fachbegutachter  
U. Sack (Leipzig)
- 10:35–11:00 **Kaffeepause**
- 11:00–12:30 **Sitzung 5 – Akkreditierung aus Sicht von Spezialbereichen**  
Hörsaal  
Vorsitz U. Sack (Leipzig)
- 11:00 Transplantationsimmunologische Diagnostik im Spannungsfeld zwischen Polymorphismen und Regulatorik  
B. Thiele (Kaiserslautern)
- 11:45 POCT und Akkreditierung – Potentiale nutzen Stolpersteine vermeiden  
A. Urban (Ludwigshafen)
- 13:15–13:45 **Laborführung**
- 13:15–14:15 **POCT – Anwendung und Organisation**