

**Translation of the official designation received in July 2022 by
City of Hamburg, Department of Justice and Consumer Protection according to
Art 37 Regulation (EU) 2017/625**

(only valid in conjunction with the original notification dated July 18, 2022)

Eurofins Dr. Specht Express GmbH
Am Neuländer Gewerbepark 2
21079 Hamburg

Amt für Verbraucherschutz
Abteilung V1 Lebensmittelsicherheit und
Veterinärwesen
Fachbereich V12 Lebensmittelsicherheit

For informational purposes only:
District Office in Harburg
Department of Consumer Protection,
Trade and Environment
Harburger Rathausplatz 4
21073 Hamburg

Susanne Schwartz, V1221

18.July 2022

Ref.: G531---09.02/03,0003

Notification

**Nomination of Eurofins Dr.Specht Express GmbH as an official laboratory
according to Article 37(1) of Provision (EU) 2017/625**

- Your application dated 15.July 2021 to the Department of Justice and Consumer Protection (BJV) including the necessary documentation in accordance with Annex 1.
- Audit report of Dr. Schickling in accordance with Article 39 of Regulation (EU) 2017/625 dated 12 July 2022

Dear Sir or Madam,

The following notification is issued:

1. **Eurofins Dr.Specht Express GmbH (EF Dr.Specht Express) is designated as an official laboratory in accordance with Article 37(1) of Regulation (EU) 2017/625 for the Hamburg location, Am Neuländer Gewerbepark 2, 21079 Hamburg.**
2. **The scope of the nomination refers to the examinations of food and feed (Article 1(2) a and c of Regulation (EU) 2017/625), as specified in Annex 2.**
3. **According to Article 37(2) of Regulation (EU) 2017/625, this nomination opens up the possibility of a nomination through other Member States of the European Union.**
4. **This nomination is subject to the following stipulations:**

The nomination is made under the provision that the requirements of Article 37 of Regulation (EU) 2017/625 are met.

The following applies in particular:

- 4.1. Any modification of the accreditation as well as the results of the DAkkS audit, as far as they have an impact to the designation, must be reported immediately to the authority named in the heading of the present letter.
- 4.2. Another laboratory outside Eurofins Dr. Specht Express GmbH may only be commissioned to carry out tests as part of official controls or other official activities if it has been designated by the local responsible authority as an official laboratory to carry out these methods in accordance with Article 37(1) of Regulation (EU) 2017/625.
- 4.3. Should expert opinions/conformity assessments be commissioned within the scope of the examinations of official samples, these will be implemented on the basis of the designated methods for laboratory analyses, tests and diagnoses (Annex 2).
- 4.4. As regards the test results of external service providers, the respective conformity assessment must also be provided by these. This is to be indicated accordingly in the expert opinion/conformity assessment to the official instructing party.
- 4.5. Concerning test results without a conformity assessment, external service providers must be indicated on the respective test report.
- 4.6. The detailed documentation of the cooperation with external service providers (shipping documentation, test reports of the external service provider etc.) must remain available and be presented to the Department of Justice and Consumer Protection upon request.
- 4.7. Details of the cooperation with other official laboratories or ordering authorities must be settled in writing and can be presented at any time upon request of the Department of Justice and Consumer Protection.
- 4.8. The selection of the methods for laboratory analyses, diagnoses and tests for the examination of official samples is implemented according to the stipulations of Article 34(1 to 5) of Regulation (EU) 2017/625.
- 4.9. Eurofins Dr. Specht Express GmbH must guarantee at any time that, in accordance with Article 37(4)(c) of Regulation (EU) 2017/625, there is no conflict of interest for them within the scope of the tasks to be performed and that they can perform their official duties impartially.

This, in particular, must be guaranteed:

- through the full anonymization of the official samples throughout the entire order processing,
- by strictly preventing the acceptance of orders, the examination or evaluation of official samples through experts who have been designated in accordance with the Counter-Sample Ordinance (GPV); this also applies to subcontracting,
- by ensuring that employees authorized as counter-sample experts neither participate in the sampling nor in the examination of official samples or in the preparation of test reports, and that they work neither directly nor indirectly as supervisors on the evaluation of the test results of official samples,

- through a standardized procedure which provided that if it is a sample where the producer or distributor is identifiable prevents that within a period of six months (between the provision of the result and the order acceptance) the samples of a producer or distributor are examined and evaluated both on behalf of an official as well as of a private customer. Commissioning by two different official customers is innocuous in this context,
- through the periodic evaluation of the effectiveness of the measures that are stipulated in the risk analysis regarding the impartiality within the scope of the examination of official samples.

4.10. The local authority (BJV) responsible for this appointment as an official laboratory must be informed without being asked to do so as regards:

- significant changes in the organization,
- the nomination by other Member States or other Federal States,
- the survey of the interlaboratory studies for the purposes of Article 38(2) of Regulation (EU) 2017/625, as far as these take effect on the nomination,
- the summary of the notifications for the purposes of Article 38 of Regulation (EU) 2017/625 as per 1 January and 1 July of each year,
- special occurrences or results of audits which might take a direct or indirect effect on this nomination.

4.11. The timeliness and effectiveness of the agreements within the meaning of the provision 4.7 (agreements with other Member States or Federal States) must be reviewed at least once a year.

5. The Notification is subject to fees.

Reasons:

In accordance with Article 37 of Regulation (EU) 2017/625 regarding official checks and other official activities in order to guarantee the application of the food and feed law and the stipulations regarding animal health, animal welfare as well as plant health and pesticides, official laboratories must be designated that carry out the laboratory analyses, tests and diagnoses within the scope of the official checks and other official activities.

On 15 July 2021, Eurofins Dr. Specht Express GmbH has applied for the respective designation at the BJV. The fulfilment of the requirements according to Regulation (EU) 2017/625 was assessed using the documents listed in Annex 1 and within the scope of an audit on 17./18. November 2021 in accordance with Article 39 of Regulation (EU) 2017/625. Taking into account the stipulations, the conditions for a corresponding nomination are given.

The further collateral clauses have been issued in accordance with § 36(2) of the Hamburg Administrative Law Act (HmbVwVfG) to ensure that the legal requirements are also met in the future.

This notification is subject to fees and the billing is based on expenses in accordance with the fees regulation for the public health system. The notification of fees will be forwarded separately.

Advice on legal remedies:

You can lodge an appeal against this notification with the department mentioned in the heading of the present letter within one month after it is announced.

Sincerely

Susanne Schwartz

Two enclosures

Annex 1

List of the application documents

On 15 July 2021 Eurofins Dr.Specht Express GmbH has applied for the designation as an official laboratory in accordance with Article 37 of Regulation (EU) 2017/625 at the Department of Justice and Consumer Protection (BJV), to which amended or supplemental documentation has been submitted on 16.Nov.2021, 07.July 2022 and 08.July 2022. The following documents that were submitted along with the application for the nomination as an official laboratory are relevant to this notification:

Application for the nomination as an official laboratory signed		15 July 2021
Annexes 1 and 3 of the application on the scope of tasks of the nomination and contact person for the BJV Hamburg		21 July 2021 chg.14 Feb.22
DAkkS accreditation certificate	D-PL-20879-02-00	30 Mar. 2020
Annex to accreditation certificate	D-PL-20879-02-0000	30 Mar. 2020
List of testing methods of the flexible scope of accreditation		30 June 2022
List of official testing methods	SPF x4 100 L1	08 July 2022
List of inhouse testing methods	SPF x4 100 L1	08 July 2022
Organigram EF Dr.Specht Express GmbH	SPF MV 100-02 A1	29 June 2022
Review of inquiries, offers and contracts	SPF MV 311-01 V3	08 Nov.2021
Handling of official samples in accordance with Article 37 Regulation (EU) 2017/625	SPF MA 322-01 09 V3	01 July 2022
Protocol for receipt of official samples	SPF MA 322-01 09 F1 V2	09 June 2022
Handling of official counter samples	SPF MA 322-01 04 V3	27 May 2022
Protocol for receipt of official counter samples	SPF MA 322-01 04 F1 V3	27 May 2022
List of employees authorized to sign test reports	SPF MV 324-01 L1	09 June 2022
Working group description customer support	SPF MV 231-01 A5 V3	09 June 2022
Competence matrices (general training, ASM, measuring technology, etc.)	SPF MV 231-01 L1 V1	10 Nov.2021
Training plan	SPF MV 231-01 F3 V01	
Internal training overview	SPF MV 231-01 F6 V00	
IT-Systems and functions	SPF MV 242-01 L1 V1	
Various QS documents and other information about IT of EF Dr. Specht Express GmbH		
Device monitoring list	SPF MV 422-01 L1 V1	11 Nov.2021
Verification of usage standards and scales	SPF MV 432-01 F1 V2	
Handling with testing procedures	SPF MV 441-01 V1	01 Sept.2019
Validation of test procedures in accr. Area	SPF MV 442-01 V2	08 Mar. 2021
Determination/statement of measurement uncertainty	SPF MV 443-01 V2	12 Mar. 2021
Test reports	SPF MV 324-01 V2	07 Okt.2019
Handling of test items	SPF MV 322-01 V2	08 Nov.2021
Shipping of sample material	SPF MA 322-01 06 V1	03 July 2022
Selection, implementation and evaluation of proficiency tests/interlaboratory tests	SPF MA 431-01/01 V3	09 June 2022
Procedure of internal audits	SPF MV 221-01 V2	09 June 2022
Guarantee of impartiality and confidentiality	SPF MV 100-01 V1	01 June 2019
Risk Analysis FMEA 001 Impartiality	SPF MA 223-01 01 F1 V1	K-21-0039
Managementreview	SPF MV 224-01 V2	27 May 2022

Various proof of qualifications and training
Presentation of IT systems and interfaces of EF Dr. Specht Express GmbH/ Schema

Annex 2

Scope of tasks of Eurofins Dr. Specht Express GmbH within the framework of the designation as an official laboratory for food and feed

Test methods of the site Am Neuländer Gewerbepark 2, 21079 Hamburg within the flexible scope (Stand: 30.06.2022) of the annex to
accreditation certificate D-PL-20879-02-00 from 30.Mrz 2020 in accordance with DIN EN ISO/IEC 17025:2018

SOP- No.	Short description of the method (Analyte, Matrix, test type)	Method	Grade of flexibilization **according to the annex of the accreditation certificate ¹ :
1.	Plant-based foods – Multi-method for the determination of pesticide residues with GC after acetonitrile extraction/distribution and clean-up with dispersive SPE – Modular QuEChERS-method (GC_MS or MS-MS) <i>(Deviation: if necessary adjustment of D-SPE-ratio; if necessary modified salt mixture; if necessary additional clean-up; also applied to milk)</i>	DIN EN 15662 2018-07 mod.	**
2.	Plant-based foods – Multi-method for the determination of pesticide residues with LC after acetonitrile extraction/distribution and clean-up with dispersive SPE – Modular QuEChERS-method (LC_MS-MS) <i>(Deviation: if necessary adjustment of D-SPE-ratio; if necessary modified salt mixture; if necessary additional clean-up; also applied to milk)</i>	DIN EN 15662 2018-07 mod.	**
3.	Group method for the determination of selected polar pesticides in selected plant material and in animal based food (LC_MS-MS)	SPF-14.188.4	**
4.	Determination of specific Phenoxy alkanoic acids after hydrolysis in plant based materials (LC_MS-MS)	SPF-14.180.1	**

¹ Within the testing areas marked with **, the laboratory is permitted to modify, develop further and develop new test procedures without the need for prior information and approval by DAkkS. The testing laboratory has a current list of all testing procedures in the flexible accreditation area.

SOP-No.	Short description of the method (Analyte, Matrix, test type)	Method	Grade of flexibilization **according to the annex of the accreditation certificate ¹ :
5.	Determination of Dithiocarbamate and/or Thiuramdisulfide in selected plant-based material (GC_MSD)	SPF-14.189.4	**
6.	Determination of selected Organo-Tin-Compounds in selected plant-based food (LC_MS-MS)	SPF-14.186.2	**
7.	Determination of Dithianon in selected plant-based material (LC_MS-MS)	SPF-14.191.2	**
8.	Determination of Nereistoxine analogue pesticides such as Cartap, Bensultap, Thiosultap (Monosultap) and Thiocyclame in selected plant-based material (LC_MS-MS)	SPF-14.192.1	**
9.	Determination of Guazatine in selected plant-based food (LC_MS-MS)	SPF-14.178.2	**
10.	Examination of food – Determination of Nitrate content in vegetable products (HPLC/IC-procedure) <i>(Deviation: Application on fruit and fruit products including concentrates, herbs and extracts; Extraction conditions and LOQ if necessary adjusted)</i>	ASU L 26.00-1	**
11.	Determination of Nitrate in selected plant-based material with HPLC/UV-procedure	SPF-44.016.3	**



Freie und Hansestadt Hamburg

Behörde für Justiz und Verbraucherschutz

Behörde f. Justiz u. Verbraucherschutz, Postfach 302822, 20310 Hamburg

Eurofins Dr. Specht Express GmbH
Am Neuländer Gewerbepark 2
21 079 Hamburg

Amt für Verbraucherschutz
Abteilung V1 Lebensmittelsicherheit und
Veterinärwesen
Fachbereich V12 Lebensmittelsicherheit

Nachrichtlich:

Bezirksamt Harburg
Fachamt Verbraucherschutz,
Gewerbe und Umwelt
Harburger Rathausplatz 4
21 073 Hamburg

Susanne Schwartz, V1221

18. Juli 2022

Az.: G531—09.02/03,0003

Bescheid

Benennung der Eurofins Dr. Specht Express GmbH als amtliches Laboratorium gemäß Artikel 37 Absatz 1 der Verordnung (EU) 2017/625

- Ihr Antrag vom 15.07.2021 bei der Behörde für Justiz und Verbraucherschutz (BJV) unter Beifügung der Unterlagen gemäß Anlage 1.
- Auditbericht von Hrn. Dr. Schickling gem. Artikel 39 der Verordnung (EU) 2017/625 vom 12.07.2022

Sehr geehrte Damen und Herren,
es ergeht folgender Bescheid:

1. Die Eurofins Dr. Specht Express GmbH (EF Dr. Specht Express) wird für den Standort Am Neuländer Gewerbepark 2, 21079 Hamburg als amtliches Laboratorium gem. Art. 37 Abs. 1 VO (EU) 2017/625 benannt.
2. Der Umfang der Benennung bezieht sich auf Untersuchungen von Lebensmitteln und Futtermitteln (Art. 1 Abs. 2 lit. a und c VO (EU) 2017/625), wie diese in Anlage 2 spezifiziert sind.
3. Diese Benennung eröffnet gem. Art. 37 Abs. 2 VO (EU) 2017/625 eine mögliche Benennung durch andere Mitgliedstaaten der europäischen Union.
4. Diese Benennung steht unter folgenden Auflagen:

Die Benennung erfolgt unter der Maßgabe, dass die Voraussetzungen des Art. 37 VO (EU) 2017/625 erfüllt sind.

Hierbei gilt insbesondere:

- 4.1 Jegliche Änderungen der Akkreditierung sowie Ergebnisse der Audits der Deutschen Akkreditierungsstelle GmbH (DAkkS) Audits sind, soweit diese Auswirkungen auf die Benennung haben, der im Briefkopf genannten Behörde unverzüglich mitzuteilen.
- 4.2 Mit Untersuchungen im Rahmen von amtlichen Kontrollen oder anderen amtlichen Tätigkeiten darf ein anderes Laboratorium außerhalb der Eurofins Dr. Specht Express GmbH nur dann beauftragt werden, soweit diese/s von der örtlich zuständigen Behörde als amtliches Laboratorium zur Durchführung dieser Methoden nach Art. 37 Abs. 1 VO (EU) 2017/625 benannt ist.
- 4.3 Sollten Gutachten/Konformitätsbewertungen im Rahmen der Untersuchungen von amtlichen Proben beauftragt werden, erfolgen diese auf Grundlage der benannten Methoden für Laboranalysen, -tests und -diagnosen (Anlage 2).
- 4.4 Bei Untersuchungsergebnissen von externen Dienstleistern muss die diesbezügliche Konformitätsbewertung auch von diesen erbracht werden. Dies ist im Gutachten/Konformitätsbewertung an den behördlichen Auftraggeber entsprechend kenntlich zu machen.
- 4.5 Bei Untersuchungsergebnissen ohne Konformitätsbewertung sind externe Dienstleister jeweils auf dem Prüfbericht kenntlich zu machen.
- 4.6 Die detaillierte Dokumentation der Zusammenarbeit mit externen Dienstleistern (Versanddokumentation, Prüfberichte des externen Dienstleisters etc.) ist vorzuhalten und auf Verlangen der BJV vorzulegen.
- 4.7 Details der Zusammenarbeit mit anderen amtlichen Laboratorien oder Auftrag gebenden Behörden sind schriftlich zu regeln und können auf Aufforderung durch die BJV jederzeit vorgelegt werden.
- 4.8 Die Auswahl der Methoden für Laboranalysen, -diagnosen, -tests für die Untersuchung von amtlichen Proben erfolgt nach Maßgabe des Art. 34 Abs. 1 bis 5 VO (EU) 2017/625.
- 4.9 Die Eurofins Dr. Specht Express GmbH hat jederzeit zu gewährleisten, dass es gem. Art. 37 Abs. 4 lit. c VO (EU) 2017/625 im Rahmen seiner zu erfüllenden Aufgaben in keinem Interessenkonflikt steht und seine dienstlichen Pflichten unparteiisch erfüllen kann.

Dieses ist insbesondere zu gewährleisten

- durch die vollständige Anonymisierung der amtlichen Proben über die gesamte Auftragsbearbeitung,
- durch die strikte Unterbindung der Auftragsannahme, Untersuchung oder Beurteilung amtlicher Proben durch gem. Gegenproben-Verordnung (GPV) benannte Sachverständige; dies gilt auch für Unterauftragsvergaben,
- durch Sicherstellung, dass als Gegenprobensachverständige zugelassene Beschäftigte weder an der Probenannahme, an der Untersuchung amtlicher Proben noch an der Erstellung von Prüfberichten beteiligt sind, sowie weder direkt oder indirekt als Vorgesetzte auf die Bewertung von Untersuchungsergebnissen von amtlichen Proben Einfluss nehmen,

- durch ein standardisiertes Verfahren, dass, sofern es sich um eine Probe handelt, bei dem der Hersteller oder Inverkehrbringer erkennbar ist, verhindert, dass innerhalb eines Zeitraums von sechs Monaten (zwischen Bereitstellung des Ergebnisses und Auftragsannahme) Proben eines Herstellers oder Inverkehr-bringers sowohl im Auftrag eines amtlichen als auch im Auftrag eines privaten Auftragsgebers untersucht und bewertet werden; die Beauftragung durch zwei verschiedene amtliche Auftraggeber ist in diesem Zusammenhang unschädlich.
- periodische Bewertung der Wirksamkeit der in der Risikoanalyse zur Unparteilichkeit im Rahmen der Untersuchung amtlicher Proben festgelegten Maßnahmen.

4.10 Die für diese Benennung als amtliches Laboratorium örtlich zuständige Behörde (BJV) ist unaufgefordert zu informieren über

- wesentliche Änderungen in der Organisation,
- Benennung durch andere Mitgliedsstaaten oder andere Bundesländer,
- Übersicht der Laborvergleichsuntersuchungen im Sinne des Art. 38 Abs. 2 VO (EU) 2017/625, soweit diese Auswirkungen auf die Benennung haben,
- Zusammenfassung der Meldungen im Sinne des Art. 38 VO (EU) 2017/625, jeweils zum Stichtag 1.1 und 1.7. eines Jahres,
- besondere Vorkommnisse bzw. Ergebnisse von Audits, die mittelbar oder unmittelbar Auswirkungen auf diese Benennung haben könnten.

4.11 Die Aktualität und Wirksamkeit der Vereinbarungen im Sinne der Auflage 4.7 (Vereinbarungen mit anderen Mitgliedsstaaten oder Bundesländern) ist mindestens jährlich zu überprüfen.

5. Der Bescheid ist gebührenpflichtig.

Begründung:

Gemäß Art. 37 Verordnung (EU) 2017/625 über amtliche Kontrollen und andere amtliche Tätigkeiten zur Gewährleistung der Anwendung des Lebens- und Futtermittelrechts und der Vorschriften über Tiergesundheit und Tierschutz, Pflanzengesundheit und Pflanzenschutzmittel sind amtliche Laboratorien zu benennen, welche die Laboranalysen, -tests und -diagnosen im Rahmen der amtlichen Kontrollen und anderer amtlicher Tätigkeiten durchführen.

Die Eurofins Dr. Specht Express GmbH hat am 15.07.2021 bei der BJV eine entsprechende Benennung beantragt. Die Erfüllung der Anforderungen gem. VO (EU) 2017/625 wurden anhand der in Anlage 1 gelisteten Unterlagen sowie im Rahmen eines Audits am 17./18.11.2021 gem. Art. 39 VO (EU) 2017/625 beurteilt. Unter Berücksichtigung der Auflagen sind die Voraussetzungen für eine entsprechende Benennung gegeben.

Die weiteren Nebenbestimmungen sind gemäß § 36 Abs. 2 des Hamburgischen Verwaltungsverfahrensgesetz (HmbVwVfG) erlassen, um sicherzustellen, dass die gesetzlichen Voraussetzungen auch zukünftig erfüllt werden.

Dieser Bescheid ist gebührenpflichtig und wird aufwandsbezogen gemäß der Gebührenordnung für den öffentlichen Verbraucherschutz abgerechnet. Der Gebührenbescheid wird Ihnen gesondert übermittelt.

Rechtsbehelfsbelehrung:

Gegen diesen Bescheid können Sie innerhalb eines Monats nach Bekanntgabe Widerspruch bei der im Briefkopf genannten Dienststelle einlegen.

Mit freundlichen Grüßen

A redacted signature area consisting of five horizontal black bars of varying lengths, completely obscuring the text underneath.

Susanne Schwartz

2 Anlagen

Anlage 1

Liste der Antragsunterlagen

Die Eurofins Dr. Specht Express GmbH hat am 15.07.2021 einen Antrag auf Benennung als amtliches Laboratorium gem. Art. 37 VO (EU) 2017/625 bei der BJV Hamburg gestellt, zu dem am 16.11.2021, 20.06.2022, 01.07.2022, 06.07.2022 und 08.07.2022 geänderte oder ergänzende Unterlagen eingereicht wurden. Folgende der zu diesem Antrag eingereichten Unterlagen sind für diesen Bescheid maßgeblich:

Antrag auf Benennung als amtliches Laboratorium		15.07.2021
Anlagen 1 und 3 des Antrags zum Aufgabenumfang der Benennung sowie Ansprechpartner für die BJV Hamburg		21.07.2021 Änd.14.2.22
DAkKS Akkreditierungsurkunde	D-PL-20879-02-00	30.03.2020
Anlage zur Akkreditierungsurkunde	UA-D-PL-20879-02-0000	30.03.2020
Liste Prüfvorschriften zum flexiblen Geltungsbereich der Akkreditierung V2.1		30.06.2022
Liste offizielle Prüfvorschriften Express	SPF x4 100 L1	08.07.2022
Liste interne Prüfvorschriften Express	SPF x4 100 L1	08..07.2022
Organigramm EF Dr. Specht Express GmbH	SPF MV 100-02 A1	29.06.2022
Prüfung v. Anfragen, Angeboten u. Verträge	SPF MV 311-01 V3	08.11.2021
Umgang mit amtlichen Proben gemäß Artikel 37 Kontroll-VO	SPF MA 322-01 09 V3	01.07.2022
Protokoll zum Eingang amtlicher Proben	SPF MA 322-01 09 F1 V2	09.06.2022
Umgang mit amtlichen Gegenproben	SPF MA 322-01 04 V3	27.05.2022
Protokoll zum Eingang amtl. Gegenproben	SPF MA 322-01 04 F1 V3	27.05.2022
Liste der zeichnungsberechtigten Mitarbeiter für Prüfberichte	SPF MV 324-01 L1	09.06.2022
Arbeitsgruppenbeschreibung Kundenbetreuung	SPF MV 231-01 A5 V3	09.06.2022
Kompetenzmatrizes (allgemeine Schulungen, ASM, Messtechnik u. a.)	SPF MV 231-01 L1 V1	10.11.2021
Schulungsplan	SPF MV 231-01 F3 V01	
Interne Fortbildungsübersicht	SPF MV 231-01 F6 V00	
IT-Systeme und Funktionen	SPF MV 242-01 L1 V1	
Diverse QS-Dokumente und andere Darlegungen zur IT der EF Dr. Specht Express GmbH		
Liste Geräteüberwachung	SPF MV 422-01 L1 V1	11.11.2021
Überprüfung Gebrauchsnormale Waagen	SPF MV 432-01 F1 V2	
Umgang mit Prüfverfahren	SPF MV 441-01 V1	01.09.2019
Validierung von Prüfverfahren im akkreditierten Bereich	SPF MV 442-01 V2	08.03.2021
Ermittlung/ Angabe der Messunsicherheit	SPF MV 443-01 V2	12.03.2021
Ergebnisberichte	SPF MV 324-01 V2	07.10.2019
Handhabung von Prüfgegenständen	SPF MV 322-01 V2	08.11.2021
Versand von Probenmaterial	SPF MA 322-01 06 V1	03.07.2022
Auswahl, Durchführung und Bewertung von Eignungsprüfungen /Ringversuchen	SPF MA 431-01/01 V3	09.06.2022
Durchführung von Internen Audits	SPF MV 221-01 V2	09.06.2022
Gewährleistung Unparteilichkeit-Vertraulichkeit	SPF MV 100-01 V1	01.06.2019
Risikoanalyse_FMEA_001 Unparteilichkeit	SPF MA 223-01 01 F1 V1	K-21-0039
Managementbewertung	SPF MV 224-01 V2	27.05.2022
Diverse Qualifikations- und Schulungsnachweise		
Darstellung IT-Systeme und Schnittstellen der EF Dr. Specht Express GmbH/_Schema		

Anlage 2

Aufgabenumfang der Eurofins Dr. Specht Express GmbH im Rahmen der Benennung als amtliches Laboratorium für Lebens- und Futtermittel

Prüfmethode für den Standort Am Neuländer Gewerbepark 2, 21079 Hamburg im flexiblen Geltungsbereich (Stand: 30.06.2022)
der Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-PL-20879-02-00 vom 30.03.2020 nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018

PV-Nr.	Kurzbeschreibung der Methode (Analyt, Matrix, Prüfmethode)	Methode	Flexibilisierungsgrad **gemäß Anlage zur DAKS-Urkunde ¹ :
1.	Pflanzliche Lebensmittel - Multiverfahren zur Bestimmung von Pestizidrückständen mit GC nach Acetonitril-Extraktion/ Verteilung und Reinigung mit Dispersiver SPE – Modulares QuEChERS-Verfahren (GC_MS oder MS-MS) (Abweichung: ggf. Anpassung von D-SPE-Verhältnis; ggf- modifizierte Salzmischung; ggf. zusätzliche Aufreinigung; auch Anwendung auf Milch)	DIN EN 15662 2018-07 mod.	**
2.	Pflanzliche Lebensmittel - Multiverfahren zur Bestimmung von Pestizidrückständen mit LC nach Acetonitril-Extraktion/ Verteilung und Reinigung mit Dispersiver SPE – Modulares QuEChERS-Verfahren (LC_MS-MS) (Abweichung: ggf. Anpassung von D-SPE-Verhältnis; ggf- modifizierte Salzmischung; ggf. zusätzliche Aufreinigung; auch Anwendung auf Milch)	DIN EN 15662 2018-07 mod.	**
3.	Gruppenmethode zur Bestimmung von ausgewählten polaren Pestiziden in ausgewählten pflanzlichen Materialien und tierischen Lebensmitteln (LC_MS-MS)	SPF-14.188.4	**
4.	Bestimmung von ausgewählten Phenoxalkancarbonsäuren nach Hydrolyse in ausgewählten pflanzlichen Materialien (LC_MS-MS)	SPF-14.180.1	**
5.	Bestimmung von Dithiocarbamate und/ oder Thiuramdisulfide in ausgewählten pflanzlichen Materialien (GC_MS)	SPF-14.189.4	**
6.	Bestimmung ausgewählter Organo-Zinn-Verbindungen in ausgewählten pflanzlichen Lebensmitteln (LC_MS-MS)	SPF-14.186.2	**
7.	Bestimmung von Dithianon in ausgewählten pflanzlichen Materialien (LC_MS-MS)	SPF-14.191.2	**

¹ Innerhalb der mit ** gekennzeichneten Prüfbereiche ist dem Prüflaboratorium, ohne dass es einer vorherigen Information und Zustimmung der DAKS bedarf, die Modifizierung sowie Weiter- und Neuentwicklung von Prüfverfahren gestattet. Das Prüflaboratorium verfügt über eine aktuelle Liste aller Prüfverfahren im flexiblen Akkreditierungsbereich.

PV-Nr.	Kurzbeschreibung der Methode (Analyt, Matrix, Prüfmethode)	Methode	Flexibilisierungsgrad ** gemäß Anlage zur DAkkS-Urkunde ¹ :
8.	Bestimmung von Nereistoxin analogen Pestizide wie Cartap, Bensultap, Thiosultap (Monosultap) und Thiocyclam in ausgewählten pflanzlichen Materialien (LC_MS-MS)	SPF-14.192.1	**
9.	Bestimmung von Guazatin in ausgewählten pflanzlichen Lebensmitteln (LC_MS-MS)	SPF-14.178.2	**
10.	Untersuchung von Lebensmitteln – Bestimmung des Nitratgehaltes in Gemüseerzeugnissen (HPLC/IC-Verfahren) (Abweichung: <i>Anwendung auf Obst und Obstprodukte inkl. Konzentrate, Kräuter sowie Extrakte; Extraktionsbedingungen und LOQ ggf. angepasst</i>)	ASU L 26.00-1	**
11.	Bestimmung von Nitrat in ausgewählten pflanzlichen Materialien Mittels HPLC/UV-Verfahren	SPF-44.016.3	**