



Türk Akreditasyon Kurumu

AKREDİTASYON SERTİFİKASI

Deney Laboratuvarı olarak faaliyet gösteren,

Yeditepe Üniversitesi İlaç, Kozmetik ve Tıbbi Cihaz Ar-Ge ve Analiz Laboratuvarı

Merkez Adres: İNÖNÜ MAH. KAYIŞDAĞI CAD. YEDİTEPE ÜNİVERSİTESİ TİCARET BİLİMLER FAKÜLTESİ NO:326 A
ATAŞEHİR İstanbul / Türkiye

TÜRKAK tarafından yapılan denetim sonucunda TS EN ISO/IEC 17025:2017 standardına göre Ek'te yer alan kapsamlarda akredite edilmiştir.

Akreditasyon No : AB-1764-T

Akreditasyon Tarihi : 01.02.2023

Revizyon Tarihi / No : 01.02.2023 / 00

Bu Sertifika, yukarıda açık adı ve adresi yazılı Kuruluşun TS EN ISO/IEC 17025:2017 Standardına, ilgili Yönetmelik ve Tebliğlere uygunluğunu sürdürmesi halinde **31.01.2027** tarihine kadar geçerlidir.

Gülden Banu Müderrisoğlu
Genel Sekreter



Türk Akreditasyon Kurumu (TÜRKAK) ISO/IEC 17025 alanında Avrupa Akreditasyon Birliği (EA) ve Uluslararası Laboratuvar Akreditasyon Birliği (ILAC) ile çok taraflı anlaşma (MLA/MRA) imzalamıştır.

Bu belge 5070 sayılı elektronik imza kanununa göre Gülden Banu Müderrisoğlu tarafından güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır. E-imzalı belgeyi doğrulamak için QR kodunu kullanabilirsiniz.

| | | |
|---|---|--|
|  Deney TS EN ISO/IEC 17025 AB-1764-T | Yeditepe Üniversitesi İlaç, Kozmetik ve Tıbbi Cihaz Ar-Ge ve Analiz Laboratuvarı | |
| | Akreditasyon No: AB-1764-T Revizyon No: 00 Tarih: 01.02.2023 | |
| Deney Laboratuvarı | | |
| Adresi : İNÖNÜ MAH. KAYIŞDAĞI CAD. YEDİTEPE ÜNİVERSİTESİ TİCARET BİLİMLERİ FAKÜLTESİ NO:326 A ATAŞEHİR İstanbul / Türkiye | | Telefon : - Fax : - E-Posta : yuef_iktal@yeditepe.edu.tr Web Sitesi : yuefiktal.yeditepe.edu.tr |

Tıbbi Cihazlar

| Deneyi Yapılan Malzemeler / Ürünler | Deney Adı | Deney Metodu (Ulusal, Uluslararası Standartlar, İşletme-içi Metotlar) |
|--|---|---|
| Tıbbi Cihazlar | İn Vitro Genotoksisite Testi Memeli Hücresi Mikronükleus Yöntemi | TS EN ISO 10993-3 TS EN ISO 10993-12 OECD TG 487 |
| İlaç Etken Maddesi | İn Vitro Genotoksisite Testi Memeli Hücresi Mikronükleus Yöntemi | OECD TG 487 |
| Tıbbi Cihazlar | İn Vitro Genotoksisite Bakteriyel Geri Mutasyon Testi (Ames Testi) | TS EN ISO 10993-3 TS EN ISO 10993-12 OECD TG 471 |
| İlaç Etken Maddesi | İn Vitro Genotoksisite Testi Bakteriyel Geri Mutasyon Testi (Ames Testi) | OECD TG 471 |
| Tıbbi Cihazlar Polimerik ve Elastomerik Plastikler | İn Vitro Sitotoksisite Testi | TS EN ISO 10993-5 TS EN ISO 10993-12 |
| Tıbbi Cihazlar İnfüzyon Donanımları | İndirgeyici(oksitlenebilir) Madde | TS EN ISO 8536-4 |
| Tıbbi Cihazlar İnfüzyon Donanımları | Özüt Çözeltilisinin UV Soğurması | TS EN ISO 8536-4 |
| Tıbbi Cihazlar İnfüzyon Donanımları | Metal İyonları | TS EN ISO 8536-4 Annex-B3 Avrupa Farmakopesi 2.4.8- Yöntem A |
| Tıbbi Cihazlar İnfüzyon Donanımları | Titrasyonun Asitlik ve Bazlık özelliği | TS EN ISO 8536-4 |
| Tıbbi Cihazlar İnfüzyon Donanımları | Buharlaştırma Kalıntısı | TS EN ISO 8536-4 |

Bu belge 5070 sayılı elektronik imza kanununa göre Gülden Banu Müderrisoğlu tarafından güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır. E-
imzalı belgeyi doğrulamak için QR kodunu kullanabilirsiniz.





Yeditepe Üniversitesi İlaç, Kozmetik ve Tıbbi Cihaz Ar-Ge ve Analiz Laboratuvarı

Akreditasyon No: AB-1764-T
Revizyon No: 00 Tarih: 01.02.2023

Kimyasallar ve Kimyasal Ürünler

| Deneyi Yapılan Malzemeler / Ürünler | Deney Adı | Deney Metodu (Ulusal, Uluslararası Standartlar, İşletme-içi Metotlar) |
|--|----------------------------------|---|
| Sentetik Vücut ve Saç Şampuanları | pH Tayini | TS 9676 |
| Biyosidal Ürünler, İlaç Hammadde ve Bitmiş Ürün | Cilt İrritasyon Testi (In vitro) | OECD TG 439 |
| Cilt Kremi | pH Tayini | TS 4811 |

Bu belge 5070 sayılı elektronik imza kanununa göre Gülden Banu Müderrisoğlu tarafından güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır. E-
imzalı belgeyi doğrulamak için QR kodunu kullanabilirsiniz.

