



# ANALYSENAUFTRAG

## Pharmaprodukte: Rohstoffe und Fertigprodukte

<b>Firma</b> .....	<b>Prüfbericht</b> wird per E-Mail zugestellt
<b>Kontaktperson</b> .....	<b>Sprache</b> <input type="checkbox"/> Deutsch <input type="checkbox"/> Englisch <input type="checkbox"/> Französisch
<b>Str./Postfach</b> .....	<b>Lieferfrist</b> <input type="checkbox"/> Standard (ca. 10 Werktage) Wunschtermin: .....
<b>PLZ, Ort</b> .....	<input type="checkbox"/> Express (ca. 5 Werktage, <b>Zuschlag 40%</b> )
<b>Tel.</b> .....	<b>Qualität<sup>1)</sup></b> <input type="checkbox"/> GMP <sup>2)</sup> <input type="checkbox"/> ISO 17025 <input type="checkbox"/> Stand der Technik <sup>3)</sup>
<b>E-Mail</b> .....	<b>Diverses</b> <input type="checkbox"/> Gemäss Offerte: .....
<b>Rechnung</b> <input type="checkbox"/> an andere Adresse (in Bemerkungen eintragen)	<input type="checkbox"/> Mit Eingangsbestätigung

<sup>1)</sup> nur 1 Qualitätsstandard möglich <sup>2)</sup> benötigt LAV sowie validierte/verifizierte Methoden <sup>3)</sup> ausserhalb der Akkreditierung

Nr.	Probenbezeichnung	Lot-/ Chargen-Nr.	Gefahrenstoff	Lagerung (RT, 5°C, -20°C, Lichtgeschützt, usw.)
1			<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nein	
2			<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nein	
3			<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nein	
4			<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nein	

### Test gemäss Arzneibuch

Ph. Eur.  USP-NF  
 anderes: .....

Monographie: .....

komplette Monographie (chemische und mikrobiologische Parameter, exkl. Eigenschaften)

### Einzelne Prüfungen der Monographie

Spezifikation

.....

.....

.....

### Rückstände

Aflatoxin B<sub>1</sub>, in pflanzl. Drogen, nach Ph. Eur. 2.8.18

Aflatoxine B + G in Hanf

Ochratoxin A in pflanz. Drogen, nach Ph. Eur. 2.8.22

Pyrrolizidinalkaloide

Pestizide nach Ph. Eur. 2.8.13 (inkl. Dithiocarbamate)\*

Schwermetallpaket 4 von 4 (As, Cd, Hg, Pb)

Schwermetallpaket 3 von 4  As  Cd  Hg  Pb

Schwermetalle in Kräuterdrogen, nach Ph. Eur. 2.4.27  Cd  Hg  Pb

Element-Screening Gross ICP-MS (ca. 70 Elemente, halbquant)

Partikelverunreinigung (Sub-visible particles)  Ph. Eur. 2.9.19  USP-NF <788>

### Mikrobiologie

**Nicht sterile pharm. Zubereitungen nach**

Ph. Eur. 5.1.4  USP-NF <1111>

Haut

Oral

wässrig  nicht wässrig

natürliche Rohstoffe

Zahnfleisch/Mund

Prüfung auf ausreichende Konservierung  Ph. Eur. 5.1.3  USP-NF <51>

.....

**Ph. Eur. 5.1.8, pflanzl. Arzneimittel**

A  B  C

Endotoxine (LAL Grenzwertprüfung) Ph. Eur. 2.6.14, USP <85>

Endotoxine (LAL quantitativ)

\* Bei Ölen und Extrakten bitte den DER (drug extract ratio) angeben.

### Diverses

.....

.....

.....

Spezifikation

### Weitere Analysen/Bemerkungen

### Datum und Unterschrift

.....

.....

.....