

# ANALYSENAUFTRAG

## Pharmaprodukte: Rohstoffe und Fertigprodukte



<p><b>Firma</b> .....</p> <p><b>Kontaktperson</b> .....</p> <p><b>Str./Postfach</b> .....</p> <p><b>PLZ, Ort</b> .....</p> <p><b>Tel./Fax</b> .....</p> <p><b>E-Mail</b> .....</p> <p><b>Rechnung</b> <input type="checkbox"/> an andere Adresse (in Bemerkungen eintragen)</p>	<p><b>Prüfbericht/ Zertifikat</b> <input type="checkbox"/> Sammelbericht <input type="checkbox"/> Einzelbericht pro Probe  <input type="checkbox"/> per Post <input type="checkbox"/> per E-Mail</p> <p><b>Sprache</b> <input type="checkbox"/> Deutsch <input type="checkbox"/> Englisch <input type="checkbox"/> Französisch</p> <p><b>Lieferfrist</b> <input type="checkbox"/> Standard (ca. 10 Werktage)                  Wunschtermin: .....</p> <p><input type="checkbox"/> Express (ca. 5 Werktage, <b>Zuschlag 40%</b>)</p> <p><b>Qualitätsst.<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></p> <p><b>Diverses</b> <input type="checkbox"/> Gemäss Offerte: .....</p> <p><input type="checkbox"/> Mit Eingangsbestätigung</p>
---	--

<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

.....

.....

.....

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

### Rückstände

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

Aflatoxine B + G

Ochratoxin A in pflanzl. 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  
 As  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

Oral, nicht wässrig

Oral, 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>

### Diverses

Spezifikation

.....

.....

.....

### Bemerkungen

.....

.....

### Datum und Unterschrift

.....

.....