

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
M	1.1	Determination of modification degree of <i>(productname)</i> by means of 1H NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of modification degree of <i>(productname)</i> by means of 1H NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of modification degree of <i>(productname)</i> by means of 1H NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of modification degree of <i>(productname)</i> by means of 1H NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of modification degree of <i>(productname)</i> by means of 1H NMR spectroscopy
M	1.1	Assay Determination of <i>(productname)</i> and <i>(productname)</i> in <i>(productname)</i> by means of 1H-NMR spectroscopy
M	1.1	Assay Determination of <i>(productname)</i> by means of 1H-NMR Spectroscopy
M	1.1	Assay Determination of <i>(productname)</i> by means of 1H-NMR Spectroscopy
M	1.1	Assay Determination of <i>(productname)</i> by means of 1H-NMR- Spectroscopy
M	1.1	Assay Determination of <i>(productname)</i> by means of 1H-NMR spectroscopy
M	1.1	Assay of <i>(productname)</i> in <i>(productname)</i> by Quantitative <sup>1</sup> H-NMR Spectroscopy
M	1.1	Assay of <i>(productname)</i> and <i>(productname)</i> in <i>(productname)</i> by Quantitative <sup>1</sup> H-NMR Spectroscopy
M	1.1	<i>(productname)</i> Impurities by 31P-NMR Spectroscopy
M	1.1	Method for Weight Percent <i>(productname)</i> of <i>(productname)</i> by NMR (USP-NF- and EP-modified)
M	1.1	Determination of the degree of siliconization of <i>(productname)</i> by means of IR spectroscopy
M	1.1	Impurity Profile of <i>(productname)</i> by 13P-NMR spectroscopy
M	1.1	13C-NMR-Spektroskopie
M	1.1	1H-NMR-Spektroskopie
M	1.1	<i>(Productname)</i> Impurities by 31P-NMR Spectroscopy
M	1.1	Determination of Modification Degree of <i>(productname)</i> by Means of 1H NMR Spectroscopy

M/W	1.1	Gehaltsbestimmung mittels NMR-Spektroskopie
W	1.1	Identity and Assay Determination of ( <i>productname</i> ) by means of 1H NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of ( <i>productname</i> ) by 13C-NMR spectroscopy
W	1.1	Identity and Assay Determination of ( <i>productname</i> ) by means of 1H NMR spectroscopy
M	1.1	Verifizierung von (Produktname)
M	1.1	Verifizierung von (Produktname) / Arzneibuchmethode EP 1464
M	1.1	Verifizierung von Verfahren aus akkreditiertem Bereich R1-CEP 2007-337-Rev.00, Potassium Iodide S4.2 Analytical Procedures - Residual Solvents für Kaliumiodid
W	1.1	Identity Test and Assay Determination of (productname) and Limit Test for Impurities by 1H NMR Spectroscopy
M	1.10	Determination of the Inherent Viscosity of ( <i>productname</i> )
M	1.10	Determination of the Inherent Viscosity of ( <i>productname</i> )
M	1.10	Bestimmung des Brechungsindex von transparenten Flüssigkeiten mittels Abbé-Refraktometer, gemäß EP 2.2.6 Refractive Index 07/2015:0970
W	1.10	Dichte Bestimmung an Marker-Substanzen mittels Gaspyknometer
W	1.10	Dichtebestimmung an Marker-Substanzen mittels Gaspyknometer
W	1.10	Bestimmung der komplexen Viskosität von ( <i>Produktname</i> )
W	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Mikrokristalline Cellulose (Produktname) EP 01/2009:0316
W	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Mikrokristalline Cellulose (Produktname) EP 01/2009:0316
W	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode (EP 2.2.5 Relative Density 01/2008:20205) für Isopropyl Alcohol (2-Propanol)
W	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode (EP 2.2.6 Refractive Index 07/2015:0970) für Isopropyl Alcohol (2-Propanol)
W	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode (JP XVII 2.53 Viscosity Determination) für Liquid Paraffin
W	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode USP <911> (VISCOSITY - CAPILLARY METHODS) für ( <i>Produktname</i> ), ( <i>Firma</i> )
W	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode JP-XVII (2.53 VISCOSITY Determination Method 1) für (Produktname)

W	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode JP XVII - 2.53 (Viscosity-Method 1) & 2.56 (Density-Method 4) für (Produktname)
W	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode USP <911> (VISCOSITY - CAPILLARY METHODS) für Siliconöl
W	1.11	Bestimmung von Blei (Pb) in (Produktname) mittels Graphitrohr-AAS nach Lösen
W	1.11	Bestimmung von Blei (Pb) in (Produktname) mittels Graphitrohr-AAS nach Lösen
W	1.11	Bestimmung von Natrium in (Produktname) nach Lösen, gemäß EP 2.2.23
W	1.11	Bestimmung von Si in (Produktname) mittels ETV-AAS
W	1.11	Verification report to determine Nickel in (product name) according to EP 01/2008:1497 "castor oil, hydrogenated" and reference to EP 2.4.31 and EP 2.2.23 Method I
W	1.11	Verification report Magnesium chloride hexahydrate according to EP 0402 and EP 2.2.22
W	1.11	Limit test of Sodium (Na) in (product name) according to EP 0840 and EP 2.2.23
W	1.11	Verification report "Natrium in Dipotassium Phosphate" according to EP 1003 and EP 2.2.22
W	1.11	Verification report "Natrium in Dipotassium Phosphate" according to EP 1003 and EP 2.2.22
W	1.11	Verification report to determine Nickel in (product name) with Additives according to EP 2.4.31 "Nickel in hydrogenated vegetable oils" and reference to EP 2.2.23 Method I
W	1.11	USP Limit Test of Potassium and Sodium Chloride
W	1.11	Determination of the Na Content and the impurity of K in (product name) by AAS according to USP NF
W	1.11	Determination of the Na Content in (product name) by AAS according to USP NF
W	1.11	Determination of the impurity of K in (product name) by AAS according to USP NF
W	1.11	Determination of the Na Content in (product name) by AAS according to USP NF
W	1.11	Determination of the impurity of K in (product name) by AAS according to USP NF
W	1.11	Determination of the impurity of Potassium (K) in (product name) by AAS according to USP NF
W	1.11	Determination of the Sodium (Na) Content in (product name) by AAS according to USP NF
W	1.11 / 1.13	Bestimmung von As, Cd, Pb und Hg mittels ICP-MS nach Druckaufschluss (MW) und Hg mittels DMA in (Produktname) für (Firmenname)

W	1.11 / 1.13	Bestimmung von As, Cd, Pb und Hg (E 551) mittels ICP-MS nach Lösen und Hg mittels DMA in <i>(Produktname)</i> für <i>(Firmenname)</i>
W	1.12	Quantitative Bestimmung von Pd in <i>(Produktname)</i> nach Druckaufschluss (Ultraclave (UC)) mittels ICP-OES für die <i>(Firmenname)</i>
W	1.12	Quantitative Bestimmung von Ca und P in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-OES nach Druckaufschluss (UC)
W	1.12	Quantitative Ca-Bestimmung in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-OES nach salpetersaurem Lösen für die <i>(Firmenname)</i>
W	1.12	Grenzwertprüfung von Ni und Pd in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-OES nach Druckaufschluss (UC) für die <i>(Firmenname)</i>
W	1.12	Präzise Bestimmung von SiO <sub>2</sub> , CaO und Na in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-OES nach Lithiummetaborat-Schmelzaufschluss
W	1.12	Quantitative Bestimmung der Natrium und Aluminium Gehalte in <i>(Produktname)</i> nach Perchlorsäure-Flusssäure-Abdampf
W	1.12 / 1.13 / 1.14	Quantitative Bestimmung der Zusammensetzung von <i>(Produktname)</i> auf Si, Mn, Cr, Mo, Ni, P, C, N und S für die <i>(Firmenname)</i>
W	1.13	Bestimmung des Rest-Zinngehaltes in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-MS
W	1.13	Grenzwertprüfung von Li, V, Cr, Co, Ni, Cu, As, Mo, Cd, Sb, Hg und Pb mittels ICP-MS nach Druckaufschluss (UltraClave (UC)) in <i>(Produktname)</i> für <i>(Firmenname)</i>
W	1.13	Bestimmung von V, Cu, Mo, Ru, Pd, Ag, Cd, Sn, Sb, Pt, Au, Hg, Pb, Bi sowie die Summe dieser Elemente in <i>(Produktname)</i> mit ICP-MS nach Lösen
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Blei (Pb), Arsen (As), Cadmium (Cd) und Quecksilber (Hg) in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-MS nach Extraktion in 0,5 M Salzsäure
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Pb, As, Cd und Hg in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-MS nach Extraktion in 0,5 M Salzsäure
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Y mittels ICP-MS in <i>(Produktname)</i> nach Eluieren mit Wasser
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Y, Er, Yb mittels ICP-MS in verschiedenen Migrationsmedien
W	1.13	Semiquantitative Übersichtsanalyse von <i>(Produktname)</i> mittels GDMS / Semiquantitative Survey Analyses of <i>(product name)</i> samples
W	1.13	Halbquantitative Übersichts- und Multielementanalysen an Kupfer und Kupferlegierungen am Finnigan ELEMENT GD
W	1.13	Halbquantitative Übersichts- und Multielementanalysen an Aluminium und Aluminiumlegierungen am Finnigan ELEMENT GD
W	1.13	Halbquantitative Übersichts- und Multielementanalysen an Nickel und Nickellegierungen am Finnigan ELEMENT GD
W	1.13	Semiquantitative Übersichts- und Multielementanalyse von Wolfram und Wolframlegierungen mittels GDMS
W	1.13	Halbquantitative Übersichts- und Multielementanalysen an Silber und Silberlegierungen am Finnigan ELEMENT GD

W	1.13	Quantitative Bestimmung von Pb und Ni in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-MS nach Lösen
W	1.13	Quantitative Bestimmung von As, Cd, Hg, Pb, Cr, Mo, Ni, V in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-MS nach Druckaufschluss (UC)
W	1.13	Bestimmung von löslichem Kobalt (Co) auf <i>(Produktname)</i> mittels ICP-MS nach Lösen in 0.07 molarer Salzsäure (Co-löslich)
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Pd mittels ICP-MS in <i>(Produktname)</i> nach Druckaufschluss (UltraClave (UC)) ; Quantitative determination of Pd by ICP-MS in <i>(product name)</i> after pressure digestion (UltraClave (UC))
W	1.13	Quantitative determination of Pd by inductively coupled plasma mass spectrometry (ICP-MS) in <i>(product name, project name)</i> after pressure digestion (UltraClave (UC))
W	1.13	Quantitative Bestimmung von As, Cd, Hg, Pb, Co und V in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-MS nach Druckaufschluss (UltraClave (UC))
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Blei (Pb), Arsen (As), Cadmium (Cd) und Quecksilber (Hg) in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-MS nach Extraktion in 0,5 M Salzsäure / Quantitative determination of lead (Pb), arsenic (As), cadmium (Cd) and mercury (Hg) in <i>(Produktname)</i> by ICP-MS after extraction in 0.5 M hydrochloric acid
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Mangan (Mn) in <i>(Produktname)</i> mittels ICP-MS nach Lösen in Reinstwasser
M	1.14	C, H, N-Bestimmung in <i>(Produktname)</i> mittels Elementaranalyse (vario-EL-cube)
M	1.14	N-Bestimmung in <i>(Produktname)</i> mittels Elementaranalyse
M	1.14	Bestimmung des Kohlenstoff-Gehaltes von <i>(Produktname)</i> mittels Elementaranalyse
W	1.14	Bestimmung von C, H, N und S in <i>(Produktname)</i> mittels Elementaranalyse
M	1.14	C, H, N-Bestimmung in Flüssigkeiten und Feststoffen am Elementar Vario EL cube
W	1.14	Quantitative Bestimmung von Kohlenstoff und Schwefel in Metallen, Metalloxiden und anorganischen Matrices mit dem Elementanalysator Elementar Inducator CS Cube
W	1.14	Quantitative Bestimmung von Wasserstoff, Stickstoff und Sauerstoff in Metallen, Metalloxiden und anorganischen Matrices mit dem Elementanalysator ONHB36
W	1.14	Bestimmung des Stickstoffgehaltes von <i>(Produktname)</i> mittels Elementaranalyse
W	1.15	Phasenbestimmung von <i>(Produktname)</i>
W	1.15	Polymorphbestimmung von <i>(Produktname)</i>
W	1.15	Phasenbestimmung von <i>(Produktname)</i>
W	1.15	Identity determination of the polymorphy of <i>(product name)</i> using XRPD
W	1.15	Polymorphiebestimmung von <i>(Produktname)</i>

W	1.15	Phasenbestimmung von <i>(Produktname)</i>
W	1.15	Röntgenwinkelbeugung zur Charakterisierung der Morphologie von Wirkstoffen / Phasenbestimmung von <i>(Produktname)</i>
W	1.15	Polymorphy determination of the <i>(product name)</i>
W	1.15	Determination of identity of <i>(product name)</i> and detection of Form II in Form I by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Identity determination of the polymorphy of <i>(product name)</i> using XRPD
W	1.15	Determination of polymorphic form of <i>(product name)</i> by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of <i>(product name)</i>
W	1.15	Determination of crystal modification of <i>(product name)</i> by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Polymorphiebestimmung von <i>(Produktname)</i>
W	1.15	Polymorphiebestimmung von <i>(Produktname)</i>
W	1.15	Determination of crystal modification of <i>(product name)</i> by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of <i>(product name)</i> by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Crystallinity detection in <i>(product name)</i>
W	1.15	Determination of the crystal modification of <i>(product name)</i> by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of the crystal modification of <i>(product name)</i> by X-ray Powder Diffraction in reflection and transmission
W	1.15	Determination of the crystal modification of <i>(product name)</i> and detection of Forms II and III contaminants in Form I by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of the crystal modification of <i>(product name)</i> by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Polymorphiebestimmung von <i>(Produktname)</i>
W	1.15	Determination of the crystal modification of <i>(product name)</i> by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Röntgenwinkelbeugung zur Charakterisierung der Morphologie von Wirkstoffen / Phasenbestimmung von <i>(Produktname)</i>
W	1.15	Determination of the crystal modification/polymorphic form of <i>(product name)</i> by X-ray Powder Diffraction

W	1.15	Identification of (product name) and detection of (product name) Polymorph I and Polymorph II in (product name)
W	1.15	SOP Röntgenweitwinkelbeugung zur Charakterisierung der Morphologie von Wirkstoffen / Polymorphiebestimmung von (Produktname)
W	1.15	Characterization of lyophilized Drug Product (product name) by X-ray powder diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Detection of Form II and Form III in Form I as well as the quantitative determination of Form III in (product name) , (product name) drug substance
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name ) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name ) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name ) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name ) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Characterization of lyophilized Drug Product (product name) by X-ray powder diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Detection of (product name) in (productname) Spray-Dried Dispersion (SDD) by X-Ray Powder Diffraction
W	1.15	XRD-Analyse von (Produktname ): qualitative und quantitative Phasenanalyse mittels Rietveld gemäß ISO 13779-3
W	1.15	Polymorph identification of the (product name) by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Limit of (product name) Crystalline Content in (product name) by X-ray Powder Diffraction in transmission
W	1.15	Quantitativer Nachweis von kristallinen Anteilen in (Produktname) mittels XRD nach Anreicherung
W	1.15	Determination of crystal modification of (productname) by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Determination of crystal modification of (productname) by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Determination of crystal modification of (productname) by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Bestimmung der Kristallmodifikation von (Produktname) mittels Röntgenpulverdiffraktometrie

W	1.15	Determination of crystal modification of <i>(productname)</i> by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Detection of <i>(productname)</i> by X-Ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of <i>(productname)</i> by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Determination of crystal modification of <i>(productname)</i> by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Determination of crystal modification of <i>(productname)</i> by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Limit of <i>(productname)</i> in <i>(productname)</i> by X-Ray Powder Diffraction
W	1.15	Polymorphic Identification of the <i>(productname)</i> by X-ray powder diffraction
W	1.15	Detection of <i>(productname)</i> by X-Ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of <i>(productname)</i> by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.16	Dynamische Differenz-Kalorimetrie mit DSC Modulen von Mettler Toledo
W	1.16	Bestimmung des Schmelzpeaks von <i>(Produktname)</i>
W	1.16	Schmelzpunktbestimmung an <i>(Produktname)</i>
W	1.16	Thermogravimetrie TG mit der Mikro-Thermowaage TG 209 F1 Libra von Netzsch
W	1.16	Thermogravimetric characterization of marker substances
W	1.16	Dynamische Differenz Kalorimetrie mit DSC Modulen von Mettler Toledo / DSC an <i>(Produktname)</i>
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von <i>(Produktname)</i>
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von <i>(Produktname)</i>
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von <i>(Produktname)</i>
W	1.17	Determination of Particle Size Distribution of <i>(productname)</i>
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von <i>(Produktname)</i> für <i>(Firmenname)</i>
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von <i>(Produktname)</i>



W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von <i>(Produktname)</i>
W	1.17	Bestimmung der Partikelzahl mit dem optischen Einzelpartikelzähler HIAC 9703+ / Bestimmung von partikulären Verunreinigungen an <i>(Produktname)</i>
W	1.17	Laserbeugungsanalyse an <i>(Produktname)</i> für <i>(Firmenname)</i>
W	1.17	Partikelgrößenbestimmung mittels dynamischer Lichtstreuung mit dem Zetasizer Pro (Blau)
W	1.17	Bestimmung der Partikelgröße von <i>(Produktname)</i> mittels DLS
W	1.18	Bestimmung von N <sub>2</sub> -Sorptionsisothermen mit dem Sorptionsmessgerät TRISTAR
W	1.18	Bestimmung der spezifischen Oberfläche von <i>(Produktname)</i> nach USP 846
W	1.18	Bestimmung der spezifischen Oberfläche von <i>(Produktname)</i> nach USP 846
W	1.18	Bestimmung der spezifischen Oberfläche von <i>(Produktname)</i> nach USP 846 und EP 2.9.26
W	1.18	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP2.9.26 Specific Sureface Area & USP 846 für <i>(Produktname)</i>
W	1.19	Quantitative Determination of Soluble Ionizable Salts in <i>(product name)</i>
W	1.19	Gravimetrische SiO <sub>2</sub> -Bestimmung in <i>(Produktname)</i>
W	1.19	Verification of <i>(product name)</i> according to JECFA Monographs 17 "Calcium Sulfate"
M	1.2	Verifizierung der Bestimmung von <i>(Produktname)</i> mittels UV/Vis-Spektrometrie gemäß Monographien EP 0193 und USP Sodium Chloride
M	1.2	Messung von UV/VIS Spektren
M	1.2	Determination of Sulfites in <i>(Produktname)</i> nach Ph. Eur.
M	1.2 1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode; EP 0985 <i>(Produktname)</i> in <i>(Produktname)</i>
M	1.3	IR-Spektroskopie von <i>(productname)</i> / IR Spectroscopy of <i>(productname)</i>
M	1.3	Bestimmung der Identität von <i>(Produktname)</i> Chromatographie Gel mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
M	1.3	Bestimmung der Identität von <i>(Produktname)</i> mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
M	1.3	Identity of <i>(productname)</i> by IR spectroscopy

M	1.3	Bestimmung der Identität vom Chromatografiegel des Typs ( <i>Produktname</i> ) mittels ATR-IR-Spektroskopie
M	1.3	Verifizierung von Arzneibuchmethode JP 16 2.25 für Mannitol
M	1.3	Verifizierung von Arzneibuchmethode USP 38 NF 33 für Biotin
M	1.3	Verifizierung von Arzneibuchmethode USP USP-40 NF 35
M	1.3	Verification of Pharmacopoeia USP 43 NF 38 2S ( <i>Produktname</i> )
M	1.3	Verification of Pharmacopoeia USP 43 NF 38 2S ( <i>Produktname</i> )
M	1.3	Verification of Identity of ( <i>productname</i> ) by IR
M	1.3	Messung von IR-Spektren
W	1.3	Identity of ( <i>productname</i> ) by IR spectroscopy
W	1.3	Identity of ( <i>productname</i> ) by IR spectroscopy
W	1.3	Identity of ( <i>productname</i> ) by IR spectroscopy
W	1.3	Identity of ( <i>productname</i> ) by IR spectroscopy
W	1.3	Identity of ( <i>productname</i> ) by IR spectroscopy
W	1.3	Identity of ( <i>productname</i> ) by IR spectroscopy
W	1.3	Identitätsprüfung mittels IR-Spektroskopie / Identity Testing by IR Spectroscopy
W	1.3	Identitätsprüfung mittels IR-Spektroskopie / Identity Testing by IR Spectroscopy
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mit Hilfe IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> )
W	1.3	Bestimmung der Identität und Vergleich von Chromatografiegelelten mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität vom Chromatografiegel des Typs ( <i>Produktname</i> ) mittels ATR-IR-Spektroskopie

W	1.3	Bestimmung der Identität und Vergleich von Chromatografiegelelen des Typs ( <i>Produktname</i> ) und ( <i>Produktname</i> ) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Identity of ( <i>productname</i> ) by IR-ATR spectroscopy
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) gemäß EP mittels IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) gemäß EP mittels IR-Spektroskopie
W	1.3	Identitätsprüfung von ( <i>Produktname</i> ) mittels IR-ATR-Spektroskopie
W	1.3	Identity determination of ( <i>productname</i> ) by means of IR-ATR Spectroscopy
W	1.3	Identity determination of ( <i>productname</i> ) by means of IR-ATR Spectroscopy
W	1.3	JP: Fentanyl Citrat
W	1.3	Verification of Pharmacopoeia EP Draft Monograph 2397 (Pharmeuropa 32.2, April 2020) for Identity Test of Cholesterol
W	1.3	Verification of Pharmacopoeia USP-NF Cholesterol, Monograph Cholesterol
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) in ( <i>Produktname</i> ) mittels IR-Spektroskopie
W	1.3	Identity of ( <i>productname</i> ) by IR ATR Spectroscopy
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von ( <i>Produktname</i> ) mit Hilfe der IR-Spektroskopie

W	1.3	Bestimmung der Identität von <i>(Produktname)</i> mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von <i>(Produktname)</i> mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von <i>(Produktname)</i> mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von <i>(Produktname)</i> mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von <i>(Produktname)</i> mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.4	Determination of Degradation Products in <i>(product name)</i> of <i>(company name)</i> SOP <i>(number)</i>
W	1.4	Mass spectrometric limit test for <i>(productname)</i> in <i>(product name)</i>
W	1.4	Direktmessungen am Qexative HF mittels Spritzenpumpe oder Fließinjektion zur Identitätsprüfung
W	1.4	Quantifizierung von <i>(Produktname)</i> in <i>(Produktname)</i> mittels LC-MS
W	1.4	Mass spectrometric limit test for <i>(productname)</i> in <i>(productname)</i>
W	1.4	Identification of recombinant <i>(product name)</i> with electrospray mass spectrometry according to USP-NF 35
W	1.4	Quantification of Impurity C in <i>(productname)</i> by HPLC-MS
W	1.4	Limit test for "Impurity F" in <i>(product name)</i> by LC-MS following EP 07/2017:2736, corrected 9.6
W	1.4	Quantification of Impurity F in <i>(product name)</i> by HPLC-MS
W	1.4	Quantification of <i>(product name)</i> in <i>(product name)</i> by HPLC-MS
W	1.4	Quantification of <i>(productname)</i> in <i>(productname)</i> by HPLC-MS following CEP "R1-CEP 1998-151-Rev 06"
W	1.4	Quantification of <i>(productname)</i> in <i>(productname)</i> by HPLC-MS following "XXX – Analytical Procedures"
M	1.5	Bestimmung von Kohlenmonoxid in Gasen und Flüssiggasen mittels GC/FID nach Methanisierung im Spurenbereich (Spezifikation $\leq 10 \text{ ml/m}^3$ )
M	1.5	Bestimmung von Kohlenmonoxid, Methan und Kohlenstoffdioxid in Gasen und Flüssiggasen mittels GC/FID nach Methanisierung
M	1.5	Bestimmung des Gehaltes und der Identität von Stickstoff
M	1.5	Bestimmung von Argon, Sauerstoff und Stickstoff in Luft und Gasgemischen unter Verwendung von Kapillar-Trennsäulen

M	1.5	Bestimmung der Restlösemittel Ethylenglykol, Essigsäure und 2-Propanol in <i>(Produktname)</i> und <i>(Produktname)</i> als Limit-Test
M	1.5	Bestimmung von Ethylenglykol und Diethylenglykol in <i>(Produktname)</i> als Limittest
M	1.5	Gehaltsbestimmung (Assay) von <i>(Produktname)</i> in Anlehnung an die Ph. Eur. Monographie 07/2010:1474 Stearinsäure
M	1.5	Determination of <i>(product name)</i> in <i>(product name)</i> and in <i>(product name)</i> using Gas Chromatography
M	1.5	Bestimmung des Restlösemittels Aceton in <i>(Produktname)</i> als Limit Test in Anlehnung an die Ph. Eur. 01/2017:20424 General Method 2.4.24
M	1.5	Bestimmung des Gesamtkohlenwasserstoff-Gehaltes im Neben- und Spurenanteilsbereich in Permanentgasen mit einem Flammenionisationsdetektor (FID)
M	1.5	Bestimmung von Ethylenoxid, Propylenoxid und 1,4-Dioxan in <i>(Produktname)</i> und <i>(Produktname)</i> mittels HS-GC auf Basis der USP-Monographie <i>(Produktname)</i>
M	1.5	Limit Test of Residual Solvents Ethanol and 2-Propanol in <i>(product name)</i> based on USP General Chapter <467> for water-insoluble substances Procedure A
M	1.5	Identity and Content of Ethanol and Propylene Glycol in <i>(product name)</i>
M	1.5	Bestimmung von <i>(Produktname)</i> und <i>(Produktname)</i> in <i>(Produktname)</i> als Limit Test anlehnend an die Ph.Eur. 01/2017:1444
M	1.5	Gaschromatographische Bestimmung des Gehaltes an Kohlenwasserstoffen (Alkane, Alkene, Alkine) im Haupt-, Neben- und Spurenanteilsbereich in Gasen und Flüssiggasen unter Verwendung einer Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> -Trennsäule
M	1.5	Gaschromatographische Bestimmung des Gehaltes an Kohlenwasserstoffen (Alkane, Alkene, Alkine) im Haupt-, Neben- im Spurenanteilsbereich in Gasen und Flüssiggasen unter Verwendung einer GASPRO-Trennsäule
M	1.5	Bestimmung der Restlösemittel Class 1 und 2 in <i>(Produktname)</i>
M	1.5	Gaschromatographische Bestimmung der Gehalte an Permanentgasen (Sauerstoff, Stickstoff, Methan, Kohlenmonoxid und Wasserstoff) in Gasgemischen auf gepackten Molsieb-Säulen
M	1.5	Gaschromatographische Bestimmung der Gehalte von Aromaten unter Verwendung einer Kapillarsäule vom Typ-ZB-Wax in Gasen
M	1.5	Gehaltsbestimmung von Rein-Stickstoff nach USP 37/NF 32
M	1.5	Bestimmung der Identität und des Gehaltes an Stickstoff in Rein-Stickstoff mittels Gaschromatographie nach EP 1247
M	1.5	Gaschromatographische Bestimmung der Gehalte von Alkoholen (C1-C4) unter Verwendung einer WAX Kapillarsäule in Gasen
M	1.5	Verifizierung von Arzneibuchmethode Restlösemitteln nach aktueller EP mit angepasster Probenvorbereitung und Limit-Betrachtung nach Vorgabe USP General Chapter <467>, Procedure A für <i>(Produktname)</i>
M	1.5	Verifizierung von Arzneibuchmethode (EP 04/2019:1464 corrected 10.0) für <i>(Produktname)</i> - Implementierung eines SST
M	1.5	Verifizierung <i>(Produktname)</i> EP 01/2017:0428

M	1.5	Ph.Eur. 01/2017:0428 corrected 9.2
M	1.5	Headspace-Gaschromatographische Bestimmung der Residual Solvents gemäß USP General Chapter <467> in wasserlöslicher Matrix
M	1.5	Headspace-Gaschromatographische Bestimmung der Residual Solvents gemäß USP General Chapter <467> in wasserunlöslicher Matrix
M	1.5	Headspace-Gaschromatographische Bestimmung von Methanol, Aceton, Cyclohexan und Toluol in <i>(Produktname)</i>
M	1.5	Verifizierung von Arzneibuchmethode (USP 42 / NF 37 Monographie Ethyl Acetate) für Ethylacetat auf die Parameter Assay und Chromatography Impurity gemäß Monographie USP 42 / NF 37
M	1.5	Verifizierung von Arzneibuchmethode (USP 43 NF 38) für <i>(Produktname)</i> in SOP <i>(Nummer)</i>
M	1.6	Determination of the assay of <i>(product name)</i> by means of HPLC
M	1.6	Determination of the related substances in <i>(productname)</i> by means of HPLC
M	1.6	Bestimmung der Related Compounds in <i>(Produktname)</i> nach USP 38 2nd Supplement
M	1.6	Related Compounds in <i>(productname)</i> according to USP
M	1.6	Asparagine Monohydrate - Related Substances EP 04/2020:2086
M	1.6	Limit test Ethylene glycol in <i>(Productname)</i>
M	1.6	Limit test of <i>(product name)</i> in <i>(product name)</i> and <i>(product name)</i> analogues by HPLC
M	1.6	Determination of <i>(productname)</i> in <i>(productname)</i> using HPLC-FLD
M	1.6	Determination of <i>Trifluoroacetic acid and Acetic acid</i> in <i>(product name)</i> using HPLC-UV according USP 40 General Chapter <503.1>
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Mannitol, Related Substances und Assay, JP 16, Supplement II, D-Mannitol
M	1.6	Verifizierung der Bestimmung von Assay und Related Substances in Glucose Monohydrate gemäß Ph. Eur. 01/2016:0178
M	1.6	Verification of Pharmacopeia method: European Pharmacopeia, 01/2016:0178 for Glucose, Related Substances, Identification B and Assay, EP 01/2016:0178
M	1.6	Verifizierung der Bestimmung der Related Substances in Thiamine Hydrochloride, Ph. Eur. 01/2016:0303
M	1.6	Verification of Pharmacopoeia (EP 01/2017:0177) for Glucose anhydrate, Related Substances, Identification B and Assay EP 01/2017:0177
M	1.6	Verification Glycin - Related Substances EP 01/2017:0614

M	1.6	Verifizierung der Bestimmung der Related Substances in Glycine, Ph. Eur. 07/2015:0614
M	1.6	Identification A, Assay and Related Substances according to EP 07/2019:0435 Sorbitol by HPLC-RID
M	1.6	Identification A, Assay und Related Substances gemäß EP 07/2019:1531 Monographie Isomalt mittels HPLC-RID
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Natriumedetat, Impurity A, Ph. Eur. 8.2 01/2008:0232
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Methionin, Related Substances, EP 8.6 01/2016:1027
M	1.6	Verification Ph.Eur. 01/2018:0797 / Aspartic Acid / Other Dicarboxylic Acids
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 07/2018:0067) für Folsäure auf die Parameter Assay und Related substances gemäß EP 07/2018:0067
W	1.6	Quantification of <i>(product name)</i> in <i>(product name)</i> by means of HPLC
M	1.6	Verification Chloramphenicol - Assay and Identitiy B USP NF Monograph
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Biotin, Assay, Impurities und Identification C, USP 38
M	1.6	Verification USP 40 NF 35 Urea - Assay and Organic Impurities
M	1.6	Verification USP 40 NF 35 s1 Isoleucine Related Compounds
M	1.6	Verification Glycine - Related Compounds USP 41 NF 36
M	1.6	Verification Glycine - Related Compounds USP 41 NF 36, Second Supplement
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Natriumedetat, Limit of Nitrilotriacetic, USP37 NF32
M	1.6	Verifizierung der Bestimmung der Related Compounds in Aspartic Acid nach USP38 2 <sup>nd</sup> Supplement
M	1.6	Spurenbestimmung von (Produktname) mittels HPLC und Fluoreszenzdetektion (Limittest zur Prüfung der Reinigungswirkung einer Laborspülmaschine)
M	1.6	Verification Report USP Monograph Tranexamic Acid "organic impurities"
M	1.6	Verification Ph. Eur. 01/2018:0797 Aspartic acid Enantiomeric purity
M	1.6	Verification Report USP Monograph Tranexamic Acid "Assay"
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. 9.8 Monographie EP 01/2017:0806, zur Bestimmung von ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Arginin mittels Aminosäureanalysator

M	1.7	Grenzwertprüfung von Chlorid und Sulfat in (Produktname) mittels IC / Limit test of Chloride and Sulfate in (Produktname) by IC
M	1.7	Bestimmung von Chlorid, Nitrit und Nitrat in (Produktname) mittels IC Determination of Chloride, Nitrite and Nitrate in (productname) by IC
M	1.7	Bestimmung von Ammonium in (Produktname) für (Firmenname)
W	1.7	Identitätskontrolle der Chromatographiegele (Produktname) und (Produktname) über Quantifizierung des (Produktname) Gehalts des (Produktname) mittels Aminosäureanalyse
W	1.7	Assay on (product name) in food supplement matrix (product name) by means of amino acid analyzer (ASA)
W	1.7	Verifizierung der Arzneibuchmethode zur Bestimmung von Ninhydrin-positiven Substanzen und Ammonium mittels Aminosäureanalyse in Glycin
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. Methode 01/2017:0998, zur Bestimmung der ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Cystin mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verification of Ph. Eur. 10.6, monograph 01/2017:0805, corrected 10.0, for the determination of ninhydrin-positive substances and ammonium in arginine hydrochloride via amino acid analysis
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. 9.5 bzw. 9.6, Monographie EP01/2017:0910, zur Bestimmung der ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Histidin Hydrochlorid Monohydrat mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. 9.5, Monographie 01/2018:0797, zur Bestimmung der ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Asparaginsäure mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. 9.7, Monographie EP01/2018:1445, zur Bestimmung der ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Magnesiumaspartat Dihydrat mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. 9.8 Monographie EP01/2017:0752, zur Bestimmung von ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Alanin mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. 9.8 Monographie EP01/2017:0785, zur Bestimmung von ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Prolin mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. Methode 01/2017:0911, zur Bestimmung der ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Histidin mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. Methode 01/2018:0797, zur Bestimmung der ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Asparaginsäure mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verifizierung der Ph.Eur.9.3 Monographie01/2018:0797 Bestimmung von nihydrinpositiven Substanzen und Ammoniak in Asparaginsäure
M	1.7	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 9.7, 01/2017:1562; Chlorides and Sulfates) für (Produktname)
W	1.7	Bestimmung von "Ninhydrin-positiven Substanzen und Ammonium" gemäß Ph. Eur. und von "physiologischen Aminosäuren"
W	1.7	Limit test on (product name) by means of Ion chromatography and Electrochemical Detection
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. 11.2 Monographie EP01/2017:0930, zur Bestimmung von ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in (Produktname) mittels Aminosäureanalysator
M	1.8	Quantifizierung von (Produktname) auf einem Tenax-Adsorberröhrchen mittels Thermodesorption-GCMS-Kopplung



M	1.8	<i>(Productname)</i> and <i>(Productname)</i> in <i>(Productname)</i> by GC/MS
M	1.8	Quantifizierung von <i>(Produktname)</i> in gasförmigem Ammoniak auf einem Adsorberrohr mittels Thermodesorption-GCMS-Kopplung
M	1.8	<i>(Productname)</i> in <i>(Productname)</i> by GC/MS
M	1.8	Determination of Ethyl Chloride in <i>(productname)</i>
M	1.8	Determination of ethanol, 2,2,2-trifluoroethanol, methyl ethyl ketone and ethyl acetate in <i>(productname)</i>
M	1.8	Bestimmung von <i>(Produktname)</i> in <i>(Produktname)</i> als Limit-Test mit TDS-GCMS
M	1.8	Bestimmung von Schwefelwasserstoff in <i>(Produktname)</i> mittels GC/MS als Limit-Test
M	1.8	Determination of Benzene and Toluene in <i>(product name)</i> by Headspace-GCMS
M	1.8	Quantitation of <i>(productname)</i> on an adsorbent tube and analysis via TDS-GCMS
W	1.8	Quantifizierung von <i>(Produktname)</i> in <i>(Produktname)</i> mittels HR-GC/MS Kopplung
M	1.8	Determination of alcohols Methanol, Ethanol and 2-Propanol in <i>(productname)</i> via HS-GCMS
W	1.8	Limit test targeting 1-Chloroethyl acetate in <i>(product name)</i>
W	1.8	Limit test targeting <i>(product name)</i> in <i>(product name)</i>
W	1.8	Determination of Hexachlorbenzene in <i>(productname)</i> and <i>(productname)</i> samples by GCMS
W	1.8	GC-HRMS determination of specific Nitrosamines in dichloromethane extracts from <i>(productname)</i>
W	1.8	Determination of Hydrogene Sulfide in <i>(productname)</i> with HS-GCMS as Limit-Test
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Acid value, Terpene Resin, JP XVII) für Terpene Resin
M	1.9	Wasserbestimmung in Ammoniak (gasförmig)
M	1.9	Determination of the water content of <i>(product name)</i> by coulometric Karl Fischer titration (evaporation method)
M	1.9	Sulfid-Gehaltsbestimmung in <i>(Produktname)</i> mittels Titration
M	1.9	Determination of the water content of <i>(product name)</i> by coulometric Karl Fischer titration

M	1.9	Bestimmung des Wassergehaltes in <i>(Produktname)</i> mittels Karl-Fischer-Titration
M	1.9	Determination of the Water Content of <i>(product name)</i> according to EP 2.5.32 and USP 921
M	1.9	Bestimmung des Wassergehaltes in <i>(Produktname)</i> mittels Karl-Fischer-Titration nach EP 0118
M	1.9	Determination of the Water Content of <i>(product name)</i> according to EP 2.5.32 and USP <921>
M	1.9	Coulometrische Bestimmung des Wassergehaltes in <i>(Produktname)</i> mittels Karl-Fischer-Titration nach EP 2.5.32
M	1.9	Determination of the water content of <i>(product name)</i> by coulometric Karl Fischer titration according to EP 2.5.32
M	1.9	Determination of the Water Content of <i>(product name)</i> according to EP 2.5.32 and USP <921>
M	1.9	Coulometrische Bestimmung des Wassergehaltes in <i>(Produktname)</i> mittels Karl-Fischer-Titration nach EP 2.5.32 Ausheizmethode
M	1.9	Coulometrische Bestimmung des Wassergehaltes in <i>(Produktname)</i> mittels Karl-Fischer-Titration nach EP 2.5.32 Ausheizmethode
M	1.9	Determination of the Water Content of <i>(product name)</i> according to EP 2.5.32 and USP <921>
M	1.9	Bestimmung des Wassergehaltes in <i>(Produktname)</i> mittels coulometrischer Karl-Fischer-Titration nach EP 2.5.32 und USP <921> (Ausheizmethode)
W	1.9	Coulometric Determination of Water in <i>(product name)</i>
W	1.9	Bestimmung von Fluorid (E552) in <i>(Produktname)</i> mittels Ionenselektiver Elektrode
M	1.9	Bestimmung des Wassergehaltes von <i>(Produktname)</i> durch volumetrische Karl-Fischer-Titration nach JP
M	1.9	Stickstoffbestimmung in <i>(Produktname)</i>
M	1.9	Bestimmung von Ethan, Ethen, Ethin, Chlormethan, Butenin (Mova), 1,3-Butadien und Chlorethan in <i>(Produktname)</i> mittels GC/FID
M	1.9	Determination of the Water Content of <i>(productname)</i> according to EP 2.5.32 and USP <921>
W	1.9	Bestimmung von Chlorid in <i>(Produktname)</i> durch argentometrische Titration nach Lösen in Natronlauge
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode für <i>(Produktname)</i> ; JP XVI S.2 "1.08 Nitrogen Determination"
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph. Eur. 10.0, 01/2020:0330, Sulfur dioxide 2.5.29) für <i>(Produktname, Firmenname)</i>
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12

M	1.9	Verifizierung (Produktname) nach EP 2.5.32
M	1.9	Verifizierung (Produktname) nach EP 2.5.32
M	1.9	Verifizierung (Produktname) nach EP 2.5.32
M	1.9	Verifizierung (Produktname) nach EP 2.5.32
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.32
M	1.9	Determination of the water content of <i>(product name)</i> by volumetric Karl Fischer titration according to EP 0435
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 10.2, 01/2014:0344, Sulfur dioxide 2.5.29) für <i>(Produktname)</i>
M	1.9	Verifizierung von Glycerolmonooleat nach EP 1430
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 9.7, 01/2017:0193, Assay) für <i>(Produktname, Firmenname)</i>
M	1.9	Verifizierung für Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 9.7, 01/2017:0426, Peroxide value) für <i>(Produktname)</i>
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 9.7, 01/2017:0428, Peroxide value) für <i>(Produktname, Firmenname)</i>
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur.10.3, 01/2014:0355, Sulfur dioxide 2.5.29) für <i>(Produktname, Firmenname)</i>
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode USP "Monobasic Sodium Phosphate" für Natriumdihydrogenphosphat Dihydrat
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode Trehalose, USP 40 / NF 35 S2
M	1.9	Verifizierung USP38/NF33 (2.5.12)
M	1.9	Verifizierung von <i>(Produktname)</i> nach EP 2.5.12 & EP0435
M	2.1	Gaschromatographische Bestimmung von Pentan und Hexan nach Sammlung auf Adsorptionsröhrchen, Desorption mit Benzylalkohol und Auswertung gegen einen internen Standard
M	2.1	Gaschromatographische Bestimmung von 1,2-Ethandiol und 1,4-Butandiol in Luft nach Sammlung auf Adsorptionsröhrchen und Lösemitteldesorption
M	2.1	Bestimmung von 2-Butanonoxim in Luft mittels GCMS
M	2.1	Bestimmung von Kohlenstoffmonoxid im Spurenbereich in der Luft mittels Probenahmebeutel und GC-Analyse
M	2.1	Gaschromatographische Bestimmung von Chloroform im Spurenbereich in der Atemluft nach Sammlung auf Aktivkohle-Adsorptionsröhrchen nach Lösungsmitteldesorption

M	2.1	Bestimmung von Acetonitril in Atemluft mittels GC/FID
M	2.1	Gaschromatographische Bestimmung von 2-Butanon im Spurenbereich in der Atemluft nach Lösemitteldesorption
M	2.1	Bestimmung von Ethylen- und Propylenoxid in Luft
M	2.1	Gaschromatographische Bestimmung von Methyl-tert.-butylether, tert-Butanol und sec-Butanol in Luft nach Sammlung auf Adsorptionsröhrchen und Lösemitteldesorption
M	2.1	Gaschromatographische Bestimmung von Methanol und Aceton nach Sammlung auf Adsorptionsröhrchen, Desorption mit Dimethylacetamid/Wasser (9:1) und Auswertung gegen einen internen Standard
M	2.1	Bestimmung von Kohlenstoffmonoxid im Spurenbereich in der Luft mittels Probenahmebeutel und GC-Analyse
M	2.1	( <i>Produktname</i> ) in Luft nach Desorption von Silica-Gel für Arbeitsplatzmessungen mit GCMS
M	2.1	Bestimmung von Butylzinnverbindungen in Luft
M	2.1	Bestimmung von 1,3-Butadien in Luft mittels Headspace-GCMS
M	2.1	Bestimmung von Hydrazin in Luft mittels GCMS
M	2.1	Kurzbeschreibung zur Bestimmung von Acrylamid in Luft nach Lösemitteldesorption von A-Kohle
M	2.1	Gaschromatographische Bestimmung von Dichlormethan im Spurenbereich in der Atemluft nach Sammlung auf Aktivkohle-Adsorptionsröhrchen nach Lösungsmitteldesorption
M	2.2	Bestimmung von ( <i>Produktname</i> ) im Spurenbereich in Luft nach Sammlung und Derivatisierung auf imprägnierten Glasfaserfiltern und Quantifizierung mittels HPLC-Analyse
M	2.2	Bestimmung von ( <i>Produktname</i> ) in Luft mittels HPLC für Arbeitsplatzmessungen
M	2.2	Bestimmung von ( <i>Produktname</i> ) in Luft im Spurenbereich nach Sammlung auf imprägniertem Silicagel und Quantifizierung mittels HPLC
M	2.2	Bestimmung von ( <i>Produktname</i> ) in Luft im Spurenbereich nach Sammlung auf imprägniertem Silicagel und Quantifizierung mittels HPLC
M	2.2	Bestimmung von ( <i>Produktname</i> ) in Luft im Spurenbereich nach Sammlung auf imprägnierten Filtern und Quantifizierung mittels HPLC
M	2.2	Bestimmung von ( <i>Produktname</i> ) in Luft im Spurenbereich nach Sammlung auf Silicagel und Quantifizierung mittels HPLC
M	2.2	Bestimmung von ( <i>Produktname</i> ) im Spurenbereich in Luft nach Sammlung auf imprägnierten Glasfaserfiltern und Quantifizierung mittels HPLC
M	2.2	Bestimmung von Aldehyden im Spurenbereich in Luft nach Sammlung und Derivatisierung auf imprägnierten Silicagelkartuschen und Quantifizierung mittels HPLC
M	2.2	Bestimmung von Essigsäure in Luft nach Sammlung auf Adsorptionsröhrchen, Desorption mit einem geeigneten Lösemittel und Quantifizierung mittels HPLC-Analyse