

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
M	1.1	<sup>13</sup> C-NMR, Aufnahme und Auswertung von Spektren
M	1.1	<sup>1</sup> H-NMR-Spektroskopie, Aufnahme und Auswertung von Spektren
M	1.1	Determination of modification degree of (product name) by means of <sup>1</sup> H NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of modification degree of (product name) by means of <sup>1</sup> H NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of modification degree of (product name) by means of <sup>1</sup> H NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of modification degree of (product name) by means of <sup>1</sup> H NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of modification degree of (product name) by means of <sup>1</sup> H NMR spectroscopy
M	1.1	Assay Determination of (product name) and (product name) in (productname) by means of <sup>1</sup> H NMR spectroscopie
M	1.1	Assay Determination of (productname) by means of <sup>1</sup> H-NMR spectroscopy
M	1.1	Assay Determination of (product name) by means of <sup>1</sup> H-NMR spectroscopy
M	1.1	Assay Determination of (productname) by means of <sup>1</sup> H-NMR spectroscopy
M	1.1	Assay Determination of (product name) by means of <sup>1</sup> H-NMR spectroscopy
M	1.1	Assay of (product name) in (product name) by Quantitative <sup>1</sup> H-NMR Spectroscopy
M	1.1	Assay of (product name) and (product name) in (product name) by Quantitative <sup>1</sup> H-NMR Spectroscopy
M	1.1	(product name) Impurities of <sup>31</sup> P-NMR spectroscopy
M	1.1	Determination of (product name) by <sup>13</sup> C-NMR spectroscopy
M	1.1	Method for Weight Percent Ethylene Oxide of (product name) by NMR (USP-NF- and EP-modified)
M	1.1	Impurity Profile of (product name) by <sup>31</sup> P-NMR spectroscopy
M	1.1	(product name) Impurities by <sup>31</sup> P-NMR Spectroscopy
M	1.1	Determination of Modification Degree of (product name) by Means of <sup>1</sup> H NMR Spectroscopy
M	1.1	Verifizierung von Heparin Natrium
M	1.1	Verifizierung von Verfahren aus akkreditiertem Bereich (Kundenmethode, Produktname)
M	1.1	Verifizierung von (Produktname) / Arzneibuchmethode EP 1464 für (Firmenname)
M, W	1.1	Gehaltsbestimmung mittels NMR-Spektroskopie
W	1.1	Identity Test and Assay Determination of (product name) and Limit Test for Impurities by <sup>1</sup> H NMR Spectroscopy
W	1.1	Identity and Assay Determination of (product name) by means of <sup>1</sup> H-NMR spectroscopy
W	1.1	Identity and Assay Determination of (product name) by means of <sup>1</sup> H NMR spectroscopy
M	1.10	Determination of the Inherent Viscosity of (product name)
M	1.10	Determination of the Inherent Viscosity of (product name)
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	Bestimmung der komplexen Viskosität von (Produktname)
W	1.10	Dichte Bestimmung an Marker-Substanzen mittels Gaspyknometer
W	1.10	Dichte Bestimmung an Marker-Substanzen mittels Gaspyknometer
M	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Mikrokristalline Cellulose (Produktname) EP 01/2009:0316
M	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Mikrokristalline Cellulose (Produktname) EP 01/2009:0316
M	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode (EP 2.2.6 Refractive Index 07/2015:0970) für Isopropyl Alcohol (2-Propanol)
M	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode (EP 2.2.6 Refractive Index 07/2015:0970) für Isopropyl Alcohol (2-Propanol)
M	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode (JP XVII 2.53 Viscosity Determination) für Liquid Paraffin
M	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode USP <911> (VISCOSITY - CAPILLARY METHODS) für (Produktname, Firmenname)

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
M	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode JP-XVII (2.53 VISCOSITY Determination Method 1) für (Produktname)
M	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode JP XVII - 2.53 (Viscosity-Method 1) & 2.56 (Density-Method 4) für (Produktname)
M	1.10	Verifizierung von Arzneibuchmethode USP <911> (VISCOSITY - CAPILLARY METHODS) für Siliconöl
W	1.11	Bestimmung von Natrium in (Produktname) nach Lösen, gemäß EP 2.2.23
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 Si in esigsäuren und ethanolischen Migrationsmedien mittels ETV-AAS
W	1.11	USP Limit Test of Potassium and Sodium Chloride
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	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 "Natrium in Dipotassium Phosphate" according to EP 1003 and EP 2.2.22
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 NaOH by AAS according to USP NF
W	1.11	Determination of the impurity of K in NaOH by AAS according to USP NF
W	1.11	Verification report "Natrium in Dipotassium Phosphate" according to EP 1003 and EP 2.2.22
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 KOH according to EP 0840 and EP 2.2.23
W	1.11	Determination of the impurity of Potassium (K) in NaOH by AAS according to USP NF
W	1.11	Determination of the Sodium (Na) Content in NaOH 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 (Produktname) für (Firmenname)
W	1.12	Quantitative Bestimmung von Ca und P in (Produktname) mittels ICP-OES nach Druckaufschluss (UC)
W	1.12	Quantitative Ca-Bestimmung in (Produktname) mittels ICP-OES nach salpetersaurem Lösen für die (Firmenname)
W	1.12	Grenzwertprüfung von Ni und Pd in (Produktname) mittels ICP-OES nach Druckaufschluss (UC) für die (Firmenname)
W	1.12	Quantitative Bestimmung von Pd in (Produktname) nach Druckaufschluss (Ultraclave (UC)) mittels ICP-OES für die (Firmenname)
W	1.12	Präzise Bestimmung von SiO <sub>2</sub> , CaO und Na in (Produktname) mittels ICP-OES nach Lithiummetaborat-Schmelzaufschluss
W	1.12	Quantitative Bestimmung der Natrium und Aluminium Gehalte in (Produktname) nach Perchlorsäure-Flusssäure-Abdampf
W	1.12 / 1.13 / 1.14	Quantitative Bestimmung der Zusammensetzung von (Produktname) auf Si, Mn, Cr, Mo, Ni, P, C, N und S für die (Firmenname)
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Pb und Ni in verschiedenen Arten von Zucker mittels ICP-MS nach Lösen
W	1.13	Quantitative Bestimmung von As, Cd, Hg, Pb, Cr, Mo, Ni, V in (Produktname) mittels ICP-MS nach Druckaufschluss (UC)
W	1.13	Bestimmung von löslichem Kobalt (Co) auf Celluloenitratfiltern mittels ICP-MS nach Lösen in 0.07 molarer Salzsäure (Co-löslich)

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
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 (Produktname) mit ICP-MS nach Lösen
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 (Produktname) für (Firmenname)
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Pd mittels induktiv gekoppelter Plasma-Massenspektrometrie (ICP-MS) in (Produktname, Projektname) nach Druckaufschluss (UltraClave (UC)) / Quantitative determination of Pd by inductively coupled plasma mass spectrometry (ICP-MS) in (product name, project name) after pressure digestion (UltraClave (UC))
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Pd mittels ICP-MS in (Produktname, Projektname) nach Druckaufschluss (UltraClave (UC)) / Quantitative determination of Pd by ICP-MS in (product name, project name) after pressure digestion (UltraClave (UC))
W	1.13	Quantitative Bestimmung von As, Cd, Hg, Pb, Co und V in (Produktname) mittels ICP-MS nach Druckaufschluss (UltraClave (UC))
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Blei (Pb), Arsen (As), Cadmium (Cd) und Quecksilber (Hg) in (Produktname) mittels ICP-MS nach Extraktion in 0,5 M Salzsäure / Quantitative determination of lead (Pb), arsenic (As), cadmium (Cd) and mercury (Hg) in (product name) by ICP-MS after extraction in 0.5 M hydrochloric acid
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Mangan (Mn) in (Produktname) mittels ICP-MS nach Lösen in Reinstwasser
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Blei (Pb), Arsen (As), Cadmium (Cd) und Quecksilber (Hg) in (Produktname) mittels ICP-MS nach Extraktion in 0,5 M Salzsäure
W	1.13	Bestimmung des Rest-Zinngehaltes in (Produktname) mittels ICP-MS
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Pb, As, Cd und Hg in (Produktname) mittels ICP-MS nach Extraktion in 0,5 M Salzsäure
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Y mittels ICP-MS in Markersubstanzen nach Eluieren mit Wasser
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 (Produktname) für (Firmenname)
W	1.13	Quantitative Bestimmung von Y, Er, Yb mittels ICP-MS in verschiedenen Migrationsmedien
W	1.13	Semiquantitative Übersichtsanalyse von (Produktname) mittels GDMS / Semiquantitative Survey Analyses of (product name) samples
W	1.13	Semiquantitative Übersichtsanalyse von (Produktname) mittels GDMS / Semiquantitative Survey Analyses of (product name) with GDMS
W	1.13	Halbquantitative Übersichts- und Multielementanalysen an Silber und Silberlegierungen am Finnigan ELEMENT GD
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
M	1.14	C, H, N-Bestimmung in Flüssigkeiten und Feststoffen am Elementar Vario EL cube
M	1.14	C, H, N-Bestimmung in (Produktname) mittels Elementaranalyse (vario-EL-cube)
M	1.14	N-Bestimmung in (Produktname) mittels Elementaranalyse
M	1.14	Bestimmung des Kohlenstoff-Gehaltes von (Produktname) mittels Elementaranalyse
W	1.14	Bestimmung von C, H, N und S in (Produktname) mittels Elementaranalyse
W	1.14	Bestimmung des Stickstoffgehaltes von (Produktname) mittels Elementaranalyse
W	1.14	C,H,N-Bestimmung in (Produktname) mittels Elementaranalyse

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
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	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Polymorphiebestimmung von (Produktname)
W	1.15	Phasenbestimmung von (Produktname)
W	1.15	Identity determination of the polymorphy of (product name) using XRPD
W	1.15	Phasenbestimmung von (Produktname)
W	1.15	Polymorphbestimmung von (Produktname)
W	1.15	Phasenbestimmung von (Produktname)
W	1.15	Röntgenwinkelbeugung zur Charakterisierung der Morphologie von Wirkstoffen / Phasenbestimmung von (Produktname)
W	1.15	Polymorphy determination of the (product name)
W	1.15	Determination of identity of (product name) and detection of Form II in Form I by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Identity determination of the polymorphy of (product name) using XRPD
W	1.15	Determination of polymorphic form of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name)
W	1.15	Polymorphiebestimmung von (Produktname)
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Polymorphiebestimmung von (Produktname)
W	1.15	Polymorphiebestimmung von (Produktname)
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of the crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Crystallinity detection in (product name)
W	1.15	Determination of the crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction in reflection and transmission
W	1.15	Determination of the crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of the crystal modification of (product name) 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 (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Polymorphie-Bestimmung von (Produktname)
W	1.15	Determination of the crystal modification/polymorphic form of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Röntgenwinkelbeugung zur Charakterisierung der Morphologie von Wirkstoffen / Phasenbestimmung von (Produktname)
W	1.15	Determination of crystal modification/polymorphic form 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	Identification of (product name) and detection of (product name) Polymorph I and Polymorph II in (product name)
W	1.15	Quantitativer Nachweis von kristallinen Anteilen in (Produktname) mittels XRD nach Anreicherung
W	1.15	Characterization of lyophilized Drug Product (product name) by X-ray powder diffraction
W	1.15	Röntgenweitwinkelbeugung zur Charakterisierung der Morphologie von Wirkstoffen / Polymorphiebestimmung von (Produktname)
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction (transmission)

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
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 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 phase 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 (product name) 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	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Bestimmung der Kristallmodifikation von (Produktname) mittels Röntgenpulverdiffraktometrie
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray powder diffraction in transmission
W	1.15	Detection of crystalline (product name) in (product name) tablets by X-Ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) by X-ray Powder Diffraction
W	1.15	Limit of (product name) crystalline content in (product name) by X-Ray Powder Diffraction
W	1.15	Polymorphic Identification of the (product name) by X-ray powder diffraction
W	1.15	Detection of crystalline(product name) in (product name) spray-dried dispesrsion by X-Ray Powder Diffraction
W	1.15	Determination of crystal modification of (product name) 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 (Produktname)
W	1.16	Schmelzpunktbestimmung an (Produktname)
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 (Produktname)
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von (Produktname)
W	1.17	Determination of Particle Size Distribution of (product name)
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von (Produktname)
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von (Produktname)
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von (Produktname)
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößenverteilung von (Produktname) für (Firmenname)
W	1.17	Bestimmung der Partikelzahl mit dem optischen Einzelpartikelzähler HIAC 9703+ / Bestimmung von partikulären Verunreinigungen an (Produktname)
W	1.17	Bestimmung der Partikelgrößen von (Produktname) mittels DLS

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
W	1.17	Laserbeugungsanalyse an (Produktname) für (Firma)
W	1.17	Partikelgrößenbestimmung mittels dynamischer Lichtstreuung mit dem Zetasizer Pro (Blau)
W	1.18	Bestimmung von N2-Sorptionsisothermen mit dem Sorptionsmessgerät TRISTAR
W	1.18	Bestimmung der spezifischen Oberfläche von (Produktname) nach USP 846
W	1.18	Bestimmung der spezifischen Oberfläche von (Produktname) nach USP 846
W	1.18	Bestimmung der spezifischen Oberfläche von (Produktname) nach USP 846 und EP 2.9.26
W	1.18	Bestimmung von N2-Sorptionsisothermen mit dem Sorptionsmessgerät TRISTAR
W	1.19	Quantitative Determination of Soluble Ionizable Salts in (product name)
W	1.19	Gravimetrische SiO2-Bestimmung in (Produktname)
W	1.19	Verification of Loss on drying, Loss on Ignition, pH, Fluoride, Solubility in ethanol and water according to JECFA Monographs 17 " Calcium Sulfate"
M	1.2	Messung von UV/VIS Spektren
M	1.2	Determination of Total Phosphorus Content in (product name)
M	1.2	Determination of Sulfites in (product name)
M	1.2	Verifizierung der Bestimmung von (Produktname) mittels UV/Vis-Spektrometrie gemäß Monographien EP 0193 und USP Sodium Chloride
M	1.2 / 1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode; EP 0985 (Produktname) in (Produktname)
M	1.3	Messung von IR-Spektren
M	1.3	IR-Spektroskopie von (Produktname) mittels FT-IR
M	1.3	Identitätsprüfung von (Produktname) mittels IR-Spektroskopie
M	1.3	Identitätsprüfung von (Produktname) mittels IR-ATR-Spektroskopie
M	1.3	Determination of the degree of siliconization of (product name) by means of IR spectroscopy
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 (product name)
M	1.3	Verification of Pharmacopoeia USP 43 NF 38 2S (product name)
M	1.3	Verification of Identity of (product name) for Solution Infusion by IR
W	1.3	Identitätsprüfung mittels IR-Spektroskopie / Identity Testing by IR Spectroscopy
W	1.3	Identity of (product name)
W	1.3	Identity of (product name)
W	1.3	Identity of (product name)
W	1.3	Identity of (product name)
W	1.3	Identity of (product name)
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) Chromatographie Gel mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname)
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
W	1.3	Bestimmung der Identität und Vergleich von Chromatografiegelelen mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität vom Chromatografiegelel des Typs (Produktname) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Identity determination of (product name) by means of IR-ATR Spectroscopy
W	1.3	Identity determination of (product name) by means of IR-ATR Spectroscopy
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Identity of (productname) by IR spectroscopy
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität und Vergleich von Chromatografiegelel des Typs (Produktname) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) without Amino Acids mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Identity of (productname) by IR ATR Spectroscopy
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) in (Produktname) mittels IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe der IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität vom Chromatografiegelel des Typs (Produktname) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mit Hilfe der ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Verifizierungsbericht: Bestimmung der Identität von (Produktname) gemäß EP mittels IR-Spektroskopie
W	1.3	JP: Fentanyl Citrat
W	1.3	Verification of Pharmacopoeia USP-NF Cholesterol, Monograph Cholesterol
W	1.3	Verification of Pharmacopoeia EP Draft Monography 2397 (Pharmeuropa 32.2, April 2020) for Identity Test of Cholesterol
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) gemäß EP mittels IR-Spektroskopie
W	1.3	Bestimmung der Identität von (Produktname) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.3	Identität von (Produktname) mittels ATR-IR-Spektroskopie
W	1.4	Determination of Degradation Products in (product name) of (customer name) SOP (number)
W	1.4	Mass spectrometric limit test for (product name) in (product name)
W	1.4	Direktmessungen am Qexative HF mittels Spritzenpumpe oder Fließinjektion zur Identitätsprüfung
W	1.4	Quantifizierung von (Produktname) in (Produktname) mittels LC-MS
W	1.4	Mass spectrometric limit test for (product name) in (product name)
W	1.4	Identification of recombinant (product name) with electrospray mass spectrometry according to USP-NF 35
W	1.4	Quantification of Impurity C in (product name) by HPLC-MS
W	1.4	Limit test for "Impurity F" in (product name) by LC-MS following EP 07/2017:2736, corrected 9.6
W	1.4	Quantification of Impurity F in (product name) by HPLC-MS
W	1.4	Quantification of (product name) in (product name) by HPLC-MS
W	1.4	Quantification of (product name) in (product name) by HPLC-MS following CEP R1-CEP 1998-151-Rev 06
W	1.4	Quantification of (product name) in (product name) by HPLC-MS following XXX – Analytical Procedures
W	1.4	Quantitation of (product name) in (product name)
W	1.4	Quantitation of (product name) in (product name)

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
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	Gaschromatographische Bestimmung des Gehaltes an Kohlenwasserstoffen (Alkane, Alkene, Alkine) im Haupt-, Neben- und Spurenanteilsbereich in Gasen und Flüssiggasen unter Verwendung einer $\text{Al}_2\text{O}_3$ -Trennsäule
M	1.5	Bestimmung des Gesamtkohlenwasserstoff-Gehaltes im Neben- und Spurenanteilsbereich in Permanentgasen mit einem Flammenionisationsdetektor (FID)
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	Gaschromatographische Bestimmung der Gehalte von Aromaten unter Verwendung einer Kapillarsäule vom Typ-ZB-Wax in Gasen
M	1.5	Gaschromatographische Bestimmung der Gehalte an Permanentgasen (Sauerstoff, Stickstoff, Methan, Kohlenmonoxid und Wasserstoff) in Gasgemischen auf gepackten Molsieb-Säulen
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	Bestimmung der Restlösemittel Ethylenglykol, Essigsäure und 2-Propanol in (Produktname) und (Produktname) als Limit-Test
M	1.5	Bestimmung der Restlösemittel Class 1 und 2 in (Produktname)
M	1.5	Bestimmung von Ethylenglykol und Diethylenglykol in (Produktname) als Limittest
M	1.5	Gehaltsbestimmung (Assay) von (Produktname) in Anlehnung an die Ph. Eur. Monographie 07/2010:1474 Stearinsäure
M	1.5	Determination of (product name) in (product name) and in (product name) using Gas Chromatography
M	1.5	Bestimmung des Restlösemittels Aceton in (Produktname) als Limit Test in Anlehnung an die Ph. Eur. 01/2017:20424 General Method 2.4.24
M	1.5	Bestimmung von Ethylenoxid, Propylenoxid und 1,4-Dioxan in (Produktname) und (Produktname) mittels HS-GC auf Basis der USP-Monographie (Produktname)
M	1.5	Limit Test of Residual Solvents Ethanol and 2-Propanol in (product name) based on USP General Chapter <467> for water-insoluble substances Procedure A
M	1.5	Identity and Content of Ethanol and Propylene Glycol in (product name)
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 (Produktname)
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 (Produktname)

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
M	1.5	Verification / Ethylene oxide and Dioxan / Polysorbate 80 / Ph.Eur. 01/2017:0428 corrected 9.2
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 (EP 04/2019:1464 corrected 10.0) für (Produktname) - Implementierung eines SST
M	1.5	Verifizierung von Arzneibuchmethode (USP 43 NF 38) für (Produktname) in SOP (Nummer)
M	1.5	Verifizierung (Produktname) EP 01/2017:0428
M	1.6	Determination of the assay of (product name) by means of HPLC
M	1.6	Determination of the related substances in (product name) by means of HPLC
M	1.6	Bestimmung der Related Compounds in (Produktname) nach USP 38 2nd Supplement
M	1.6	Related Compounds in (product name) according to USP
M	1.6	Determination of (product name) in (product name) using HPLC-FLD
M	1.6	Determination of Trifluoroacetic acid and Acetic acid in (product name) using HPLC-UV according USP 40 General Chapter <503.1>
M	1.6	Asparagine Monohydrate - Related Substances EP 04/2020:2086
M	1.6	Limit test Ethylene glycol in (product name)
M	1.6	Limit test of (product name) in (product name) and (product name) analogues by HPLC
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Natriumedetat, Limit of Nitrioltriactic, USP37 NF32
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Natriumedetat, Impurity A, Ph. Eur. 8.2 01/2008:0232
M	1.6	Verifizierung der Bestimmung von Assay und Related Substances in Glucose Monohydrate gemäß Ph. Eur. 01/2016:0178
M	1.6	Verifizierung der Bestimmung der Related Substances in Glycine, Ph. Eur. 07/2015:0614
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Glycin, verwandte Substanzen, EP 007/2015:0614
M	1.6	Verifizierung der Bestimmung der Related Compounds in Aspartic Acid nach USP38 2nd Supplement
M	1.6	Verifizierung der Bestimmung der Related Substances in Thiamine Hydrochloride, Ph. Eur. 01/2016:0303
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Biotin, Assay, Impurities und Identification C, USP 38
M	1.6	Verifizierung von Arzneibuchmethode für Methionin, Related Substances, EP 8.6 01/2016:1027
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 von Arzneibuchmethode für Mannitol, Related Substances und Assay, JP 16, Supplement II, D-Mannitol
M	1.6	Verification Ph.Eur. 01/2018:0797 / Aspartic Acid / Other Dicarboxylic Acids
M	1.6	Verification USP 40 NF 35 s1 Isoleucine Related Compounds
M	1.6	Verification USP 40 NF 35 Urea - Assay and Organic Impurities
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	Identification A, Assay und Related Substances gemäß EP 07/2019:1531 Monographie Isomalt mittels HPLC-RID
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
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 Chloramphenicol - Assay and Identitiy B USP NF Monograph
M	1.6	Identification A, Assay and Related Substances according to EP 07/2019:0435 Sorbitol by HPLC-RID

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
M	1.6	Verification Glycin - Related Substances EP 01/2017:0614
M	1.7 / 2.2	Bestimmung von (Produktname) in (Produktname) auf (Produktname) mittels HPLC/UV gemäß OSHA PV2005
W	1.6	Quantification of (product name) in (product name) by means of HPLC
W	1.6	Spurenbestimmung von (Produktname) mittels HPLC und Fluoreszenzdetektion (Limittest zur Prüfung der Reinigungswirkung einer Laborspülmaschine)
W	1.6	Verification Report USP Monograph Tranexamic Acid "organic impurities"
W	1.6	Verification Ph. Eur. 01/2018:0797 Aspartic acid Enantiomeric purity
W	1.6	Verification Report USP Monograph Tranexamic Acid "Assay"
W	1.6	Simultane Bestimmung von (Produktname) in (Produktname)
W	1.6	Verification (product name) Impurity A EP 04 2024 0232
M	1.7	Limit test of Chloride and Sulfate in (Produktname) by IC / Grenzwertprüfung von Chlorid und Sulfat in (Produktname) mittels 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)
M	1.7	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 9.7, 01/2017:1562; Chlorides and Sulfates) für (Produktname)
M	1.7	Bestimmung von Citrat in (Produktname) für die (Firmenname)
M	1.7	Bestimmung von (Produktname), (Produktname) und (Produktname) in (Produktname) für die (Firma)
W	1.7	Limit test on (product name) by means of Ion chromatography and Electrochemical Detection
W	1.7	Identität und Gehalt von Zink in Zinkchlorid nach USP
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in Arginin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in Prolin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in Glycin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in Glycin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in L-Cystin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in L-Arginin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in L-Histidin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in L-Histidin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in Arginin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in Histidin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in Histidin Hydrochlorid Monohydrat mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in Histidin mittels Aminosäureanalytik
W	1.7	Bestimmung von Ninhydrinpositiven Substanzen gemäß Ph. Eur. in Glycin mittels Aminosäureanalytik
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 01/2018:0797, zur Bestimmung der ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Asparaginsäure mittels Aminosäureanalysator

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
W	1.7	Verifizierung der Ph.Eur.9.3 Monographie 01/2018:0797 Bestimmung von ninhydrinpositiven Substanzen und Ammoniak in Asparaginsäure
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	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. 9.5 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. 9.7, 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 EP 01/2017:0806, zur Bestimmung von ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Arginin 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	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 Methode 01/2017:0911, zur Bestimmung der ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Histidin mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. 11.2 Monographie EP01/2017:0930, zur Bestimmung von ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Lysin Hydrochlorid mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Verifizierung der Ph. Eur. 11.2 Monographie EP01/2017:0930, zur Bestimmung von ninhydrinpositiven Substanzen und Ammonium in Lysin Hydrochlorid mittels Aminosäureanalysator
W	1.7	Identität und Gehalt von Zink in Zinkchlorid nach USP
W	1.7	Durchführung einer Aminosäureanalyse mit dem Aminosäure-Analysator S433 der Firma Sykam
M	1.8	(product name) and (product name) in (product name) by GC/MS
M	1.8	(Produktname) in (Produktname) by GC/MS
M	1.8	Determination of Benzene and Toluene in (product name) by Headspace-GCMS
M	1.8	Determination of ethanol, 2,2,2-trifluoroethanol, methyl ethyl ketone and ethyl acetate in (product name)
M	1.8	Bestimmung von (Produktname) in (Produktname) als Limit-Test mit TDS-GCMS
M	1.8	Bestimmung von Schwefelwasserstoff in (Produktname) mittels GC/MS als Limit-Test
M	1.8	Determination of alcohols Methanol, Ethanol and 2-Propanol in (product name) via HS-GCMS
M	1.8	Determination of Hydrogene Sulfide in (product name) with HS-GCMS as Limit-Test
M	1.8	Bestimmung des Gesamtalkohols (C1 bis C4) in (Produktname) mittels HS-GCMS
W	1.8	Determination of Hexachlorbenzene in (product name) and (product name) samples by GCMS
W	1.8	Quantifizierung von (Produktname) in (Produktname) mittels HR-GC/MS Kopplung
W	1.8	GC-HRMS determination of specific Nitrosamines in dichloromethane extracts from (product name)
W	1.8	Limit test targeting 1-Chloroethyl acetate in (product name)
W	1.8	Limit test targeting (product name) in (product name)

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
M	1.9	Sulfid-Gehaltsbestimmung in (Produktname) mittels Titration
M	1.9	Stickstoffbestimmung in (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode Trehalose, USP 40 / NF 35 S2
M	1.9	Verifizierung für Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 9.7, 01/2017:0426, Peroxide value) für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 9.7, 01/2017:0193, Assay) für (Produktname, Firmenname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 9.7, 01/2017:0428, Peroxide value) für (Produktname, Firmenname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph. Eur. 10.0, 01/2020:0330, Sulfur dioxide 2.5.29) für (Produktname, Firmenname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur. 10.2, 01/2014:0344, Sulfur dioxide 2.5.29) für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Ph.Eur.10.3, 01/2014:0355, Sulfur dioxide 2.5.29) für (Produktname, Firmenname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode für (Produktname); JP XVI S.2 "1.08 Nitrogen Determination"
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode (Acid value, Terpene Resin, JP XVII)
W	1.9	Coulometric Determination of Water in (product name)
W	1.9	Bestimmung von Fluorid (E552) in (Produktname) mittels Ionenselektiver Elektrode
W	1.9	Bestimmung von Chlorid in (Produktname) durch argentometrische Titration nach Lösen in Natronlauge
M	1.9	Wasserbestimmung in Ammoniak (gasförmig)
M	1.9	Determination of the water content of (product name) by coulometric Karl Fischer titration (evaporation method)
M	1.9	Determination of the water content of (product name) by coulometric Karl Fischer titration
M	1.9	Bestimmung des Wassergehaltes in Natriumcitrat Dihydrat mittels Karl-Fischer-Titration
M	1.9	Determination of the Water Content of (product name) according to EP 2.5.32 and USP 921
M	1.9	Bestimmung des Wassergehaltes in (Produktname) mittels Karl-Fischer-Titration nach EP 0118
M	1.9	Determination of the Water Content of (product name) according to EP 2.5.32 and USP <921>
M	1.9	Coulometrische Bestimmung des Wassergehaltes in Zitronensäure mittels Karl-Fischer-Titration nach EP 2.5.32
M	1.9	Determination of the water content of (product name) by coulometric Karl Fischer titration according to EP 2.5.32
M	1.9	Determination of the Water Content of (product name) according to EP 2.5.32 and USP <921>
M	1.9	Coulometrische Bestimmung des Wassergehaltes in (Produktname) mittels Karl-Fischer-Titration nach EP 2.5.32 Ausheizmethode
M	1.9	Coulometrische Bestimmung des Wassergehaltes in (Produktname) mittels Karl-Fischer-Titration nach EP 2.5.32 Ausheizmethode
M	1.9	Determination of the Water Content of (product name) according to EP 2.5.32 and USP <921>
M	1.9	Bestimmung des Wassergehaltes in (Produktname) mittels coulometrischer Karl-Fischer-Titration nach EP 2.5.32 und USP <921> (Ausheizmethode)
M	1.9	Bestimmung des Wassergehaltes von (Produktname) durch volumetrische Karl-Fischer-Titration nach JP
M	1.9	Determination of the Water Content of (product name) according to EP 2.5.32 and USP <921>
M	1.9	Bestimmung von Ethan, Ethen, Ethin, Chlormethan, Butenin (Mova), 1,3-Butadien und Chlorethan in (Produktname) mittels GC/FID
M	1.9	Verifizierung von (Produktname) nach EP 2.5.12 & EP0435
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)
M	1.9	Arzneimittelbuch Halbmikrobestimmung von Wasser (Produktname)
M	1.9	Arzneimittelbuch Mikrobestimmung von Wasser (Produktname)
M	1.9	Arzneimittelbuch Mikrobestimmung von Wasser (Produktname)
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)
M	1.9	Verifizierung für Halbmikrobestimmung von Wasser nach EP2.5.12 (Produktname)
M	1.9	Arzneibuchmethode EP 2.5.32 Verifizierung der Wasserbestimmung in (Produktname)
M	1.9	Verifizierung (Produktname) nach EP 2.5.32
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP 2.5.12 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung USP38/NF33 (2.5.12) für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP 2.5.12 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode 2.5.32 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP 2.5.32 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode 2.5.32 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP 2.5.12 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode water micro determination, EP 2.5.32, 01/2016:20532
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode 2.5.32 für Ammoniak, gasförmig
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode 2.5.12 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP 2.5.12 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP 2.5.32 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP 2.5.32, 04/2018:20532 für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP 2.5.32 / (Kundenmethode, Firmenname) für (Firmenname)
M	1.9	Determination of the water content of (product name) by volumetric Karl Fischer titration according to EP 0435
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode USP "Monobasic Sodium Phosphate" für (Produktname)
M	1.9	Verifizierung von Arzneibuchmethode EP 2.5.32 für (Produktname)
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	Bestimmung von Acrylsäure in Luft auf Anasorb 708 mittels HPLC/UV gemäß OSHA PV2005
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	Kurzbeschreibung zur Bestimmung von Acrylamid in Luft nach Lösemitteldesorption von A-Kohle
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 Acetonitril in Atemluft mittels GC/FID

## AY-004721 Liste der akkreditierten Methoden nach DIN EN ISO/IEC 17025

Standort	Prüfart	SOP oder Verifizierung
M	2.1	Bestimmung von 1,3-Butadien in Luft mittels Headspace-GCMS
M	2.1	Bestimmung von 2-Butanonoxim in Luft mittels GCMS
M	2.1	Gaschromatographische Bestimmung von 2-Butanon im Spurenbereich in der Atemluft nach Lösemitteldesorption
M	2.1	Bestimmung von Butylzinnverbindungen in Luft
M	2.1	Bestimmung von Hydrazin in Luft mittels GCMS
M	2.1	Gaschromatographische Bestimmung von Dichlormethan im Spurenbereich in der Atemluft nach Sammlung auf Aktivkohle-Adsorptionsröhrchen nach Lösungsmitteldesorption
M	2.2	Bestimmung von (Produktname) im Spurenbereich in Luft nach Sammlung und Derivatisierung auf imprägnierten Glasfaserfiltern und Quantifizierung mittels HPLC-Analyse
M	2.2	Bestimmung von (Produktname) im Spurenbereich in Luft nach Sammlung auf imprägnierten Glasfaserfiltern und Quantifizierung mittels HPLC
M	2.2	Bestimmung von (Produktname) in Luft im Spurenbereich nach Sammlung auf imprägniertem Silicagel und Quantifizierung mittels HPLC
M	2.2	Bestimmung von (Produktname) in Luft im Spurenbereich nach Sammlung auf imprägniertem Silicagel 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
M	2.2	Bestimmung von i-Butyraldehyd in Luft im Spurenbereich nach Sammlung auf Silicagel und Quantifizierung mittels HPLC
M	2.2	Bestimmung von (Produktname) in Luft mittels HPLC für Arbeitsplatzmessungen
H	1.1	Bestimmung der Viskosität mit dem Ubbelohde-Viskosimeter