

**EURO OTC PHARMA®**

— Service mit Kompetenz und Substanz —

PRÜFZERTIFIKAT*nach § 6, Abs. 1+3, §11 ApBetrO***Produkt: Wollwachs****Charge: 1812001-01**

Formel:	MolM:	CAS-Nr.:	8006-54-0
Spezifikation:	Ph.Eur.9.0	Hersteller/ Lieferant:	Nippon Fine Chemical Co. Lt
Art. Nr.:	103251-250	Land:	Japan
MHD/Retest Datum:	07.2020	Hersteller Charge:	80706
Prüfauftrags-Nr.:	0000020818	Herstellung:	Extraktion
Lagerung:	Bei höchstens 25 °C		

Test	Methode	Spezifikation	Ergebnis	Bemerkung
Aussehen:	Organoleptisch	gelbe Substanz von salbeartiger Konsistenz, geschmolzen, eine klare bis fast klare, gelbe Flüssigkeit	Entspricht	
Löslichkeit:	Monographie	Praktisch unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem, wasserfreiem Ethanol		
Geruch	Organoleptisch	Charakteristisch		
Stabilisiert mit		max. 100 ppm BHT		
Tropfpunkt	Ph. Eur. 2.2.17	38 bis 44 °C	40 °C	*
Identität A	Monographie	Entsprechend Monographie	Entspricht	
Identität B	Monographie	Entsprechend Monographie	Entspricht	
Sauer oder alkalisch reagierende Substanzen	Monographie	Entsprechend Monographie	Entspricht	
Wasseraufnahmevermögen/10 g	Monographie	min. 20 g	20 g	
Säurezahl	Ph. Eur. 2.5.1	≤ 1,0	0,7	
Peroxidzahl	Ph. Eur. 2.5.5	≤ 20	4	
Verseifungszahl	Ph. Eur. 2.5.6	90 bis 105	97	*
Wasserlösl., oxidierbare S.	Monographie	Entsprechend Monographie	Entspricht	*
Paraffine	Monographie	≤ 1,0 % (m/m)	0,2 % (m/m)	*
Pestizid-Rückstände				
Organochlor-Pestizide, je	Monographie	≤ 0,05 ppm	≤ 0,05 ppm	*
jedes andere Pestizid	Monographie	≤ 0,5 ppm	≤ 0,5 ppm	*
Summe aller Pestizide	Monographie	≤ 1 ppm	≤ 1 ppm	*
Chlorid	Monographie	≤ 150 ppm	≤ 150 ppm	*
Trocknungsverlust bei 105°C	Ph. Eur. 2.2.32	≤ 0,5 % (m/m)	0,1 % (m/m)	
Sulfatasche	Ph. Eur. 2.4.14	≤ 0,15 % (m/m)	0,01 % (m/m)	*
Ausgangsmaterial		Schafswolle		



EURO OTC PHARMA®

— Service mit Kompetenz und Substanz —

Prüflabor: QHP Pharma Analytics GmbH Siemensstraße 42 D-59199 Bönen Tel. 02383 922020

*- wird vom Herstellerzertifikat übernommen

Bemerkungen:

Die Charge entspricht der Spezifikation und ist frei.

freigegeben am: 15.01.2019

freigegeben von: Dr. Robert Hahn, Sachkundige Person

Euro OTC Pharma GmbH ist im Besitz der Herstellerlaubnis nach §13 AMG

Das Prüfzertifikat ist elektronisch erstellt und ist ohne Unterschrift gültig.