

**EURO OTC PHARMA®**

— Service mit Kompetenz und Substanz —

PRÜFZERTIFIKAT*nach § 6, Abs. 1+3, §11 ApBetrO***Produkt: Argininhydrochlorid****Charge: 1809012-02**

Formel:	MolM:	CAS-Nr.:	1119-34-2
Spezifikation:	Ph.Eur.9.0	Hersteller/ Lieferant:	Shanghai Kyowa Amino
Art. Nr.:	700138-50	Land:	China
MHD/Retest Datum:	07.2021	Hersteller Charge:	18061681
Prüfauftrags-Nr.:	0000020914	Herstellung:	Fermentativ
Lagerung:	Vor Licht geschützt		

Test	Methode	Spezifikation	Ergebnis	Bemerkung
Aussehen:	Organoleptisch	Weißes bis fast weißes, kristallines Pulver oder farblose Kristalle	Entspricht	
Löslichkeit:	Monographie	Leicht löslich in Wasser, sehr schwer löslich in Ethanol 96 %		
Identität Spez. Drehung	Ph. Eur. 2.2.7	Die Substanz entspricht der Prüfung "Spezifische Drehung"	Entspricht	
Identität B (IR)	Ph. Eur. 2.2.24	Entspricht Referenz	Entspricht	
Identität E (Chlorid)	Ph. Eur. 2.3.1	Entspricht	Entspricht	
Aussehen der Lösung	Ph. Eur. 2.2.1 und 2.2.2, Methode II	Die Lösung muss klar und darf nicht stärker gefärbt sein als Farbvergleichslösung BG6	Entspricht	*
Spezifische Drehung, getr. Mit Ninhydrin nachw. Substanzen:	Ph. Eur. 2.2.7	+21,0 bis +23,5 °	+22,8 °	
jede weitere Verunreinigung, jeweils	Ph.Eur.(2.2.56)	≤ 0,20 % (m/m)	< 0,05 % (m/m)	*
Summe aller Verunreinigungen	Ph.Eur.(2.2.56)	≤ 0,50 % (m/m)	< 0,05 % (m/m)	*
Sulfat	Ph. Eur. 2.4.13	≤ 300 ppm	≤ 200 ppm	*
Ammonium	Ph..Eur. 2.2.56	≤ 200 ppm	≤ 200 ppm	*
Eisen	Ph. Eur. 2.4.9	≤ 10 ppm	≤ 10 ppm	*
Trocknungsverlust bei 105°C	Ph. Eur. 2.2.32	≤ 0,5 % (m/m)	0,0 % (m/m)	
Sulfatasche	Ph. Eur. 2.4.14	≤ 0,10 % (m/m)	0,00 % (m/m)	*
Gehalt, getrocknet	Ph. Eur. 2.2.20	98,5 bis 101,0 % (m/m)	99,9 % (m/m)	
LM-Rückstände, Klasse 1-3	Ph. Eur. 5.4	im Produktionsprozess nicht eingesetzt		
Ausgangsmaterial	Monographie	Glucose		



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: 05.02.2019

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.