

**EURO OTC PHARMA[®]**

— Service mit Kompetenz und Substanz —

PRÜFZERTIFIKAT*nach § 6, Abs. 1+3, §11 ApBetrO***Produkt: Silbereiweiß-Acetyltannat, Boraxfreies****Charge: 1807012-02**

Formel:	-	MolM:	-	CAS-Nr.:	-
Spezifikation:	DAC 2017-1	Hersteller/ Lieferant:	Laboratorios Argenol		
Art. Nr.:	701123-5	Land:	Spanien		
MHD/Retest Datum:	09.2021	Hersteller Charge:	TS18-0042		
Prüfauftrags-Nr.:	0000021019	Herstellung:	Synthetisch		
Lagerung:	Dicht verschlossen, vor Licht geschützt				

Test	Methode	Spezifikation	Ergebnis	Bemerkung
Adresse:		50011 Saragossa, Poligono Europa Nave 1		
Einwaagekorrekturfaktor			1,016	
Aussehen:	Organoleptisch	Dunkelbraunes Pulver oder bräunlich schwarze, glänzende, kleine Schuppen. Die Substanz ist hygroskopisch.	Entspricht	
Löslichkeit:	Monographie	Praktisch unlöslich in Ethanol 96 % und Ether, kolloidal löslich in Wasser		
Ausgangsmaterial		Milchprotein (Casein)		
TSE/BSE Erklärung des Herstellers	Monographie	Deklaration des Herstellers zur Kontamination mit TSE/ BSE-Risikomaterialien liegt vor	entspricht	
Identität A(auf Silber)	Ph. Eur. 2.3.1	Entsprechend Prüfvorschrift	Entspricht	
Identität B (auf Acetyl)	Ph. Eur. 2.3.1	Entsprechend Prüfvorschrift	Entspricht	
Identität C	Monographie	Entsprechend Monographie	Entspricht	
Identität D	Monographie	Entsprechend Monographie	Entspricht	
pH-Wert	Ph. Eur. 2.2.3	5,5 bis 7,0	6,4	
Elektrolytempfindliche Substanzen	Monographie	Entsprechend Monographie	Entspricht	
Freies Tannin	Monographie	Entsprechend Monographie	Entspricht	
Freies Silber	Monographie	≤ 0,1 % (m/m)	< 0,1 % (m/m)	
Trocknungsverlust 2h/80°C	Ph. Eur. 2.2.32	≤ 9,0 % (m/m)	3,7 % (m/m)	
Gehalt, Silber	Monographie	5,9 bis 6,7 % (m/m)	6,2 % (m/m)	



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.

Konformitätsbestätigung: Der Wirkstoff wurde nach gültigen GMP-Regeln hergestellt und geprüft.

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.