

Fagron a.s. (CZ)  
Holická 1098/31m  
779 00 Olomouc  
Czech Republic  
Phone No.: +420585222590  
Fax No.: +420 585 226 521

# Analysenzertifikat

Nach § 6 Abs. 1 und 3 ApBetrO



Chargen-Bez. : 23E12-T03-103760

Fagron Artikelnummer	: 700280	FACO Art.-Nr.	: 101134-718-91
Artikelbezeichnung	: D,L-ALPHA-TOCOPHEROL		
Lateinische Artikelbezeichnung	: int-rac-alpha-Tocopherolum		
Synonyme	: Tocopherol (Vit.E) dl-alfa	CAS-Nr.	: 10191-41-0
Qualität	: Ph.Eur.	Formel	: C29H50O2
		Mr	: 430,70

Prüfungen	Spezifikation	Ergebnis	Einheit	Analytik
Aussehen	Klare, farblose bis gelblich braune, viskose, ölige Flüssigkeit.	Konform		Fagron
Löslichkeit	Konform	Konform		Fagron
Identität A	-0,01 - +0,01	0,00	°	Fagron
Identität B	Konform	Konform		Fagron
Verwandte Substanzen (2.2.28)	Konform	Konform		Fagron
Verunreinigung A	<=0,5	0,1	%	Fagron
Verunreinigung B	<=1,5	0,3	%	Fagron
Summe der Verunreinigungen C und D	<=1,0	0,1	%	Fagron
Jede weitere Verunreinigung	<=0,25	0,18	%	Fagron
Summe aller Verunreinigungen	<=2,5	0,7	%	Fagron
TAMC, Gesamt aerobe Microorganismen	<=2 x 10 <sup>3</sup>	<10	CFU/g	Fagron
TYMC, Gesamt Hefen+Schimmelpilze	<=2 x 10 <sup>2</sup>	<10	CFU/g	Fagron
TSE/BSE-Erklärung	Keine Kontamination mit TSE/BSE-Risikomaterialien	Konform		Hersteller
Lösungsmittelrückstände	CPMP/ICH/82 260/2006	Konform		Hersteller
Metallische Rückstände	ICH Q3D auf elementare Verunreinigungen	Konform		Hersteller
Gehalt				
Alfa-Tocopherol	96,0 - 102,0	101,5	%	Fagron

Lagerungsbedingungen	: Dicht verschlossen! Inertgas! Vor Licht geschützt	Retestdatum	: 07.02.2025
Prüfdatum	: 01.06.2023	Herstellungsdatum	: 08.02.2023

Freigabekommentar	: entspricht der Spezifikation	Fagron a.s. (CZ)
Hersteller-Chargen-Bez.	: UT23020021	MVDr. Zdenka Borská
Hersteller / Land	: DSM Nutritional Products Europe Ltd / CH	[Qualified Person]
Einwaagekorrekturfaktor	: 1,000	Dieses Dokument wurde elektronisch erstellt und ist ohne Unterschrift gültig
GMP Konformität	: liegt nicht vor	

Es wird bescheinigt, dass der Ausgangsstoff nach den anerkannten pharmazeutischen Regeln geprüft worden ist und den Anforderungen entspricht.  
Das Original der Analyse liegt vor.

Fagron a.s. (CZ)  
Holická 1098/31m  
779 00 Olomouc  
Czech Republic  
Phone No.: +420585222590  
Fax No.: +420 585 226 521

# Prüfprotokoll

Dokumentation für Ausgangsstoffe gemäß §11 ApBetrO



Chargen-Bez. : 23E12-T03-103760

Fagron Artikelnummer	: 700280	FACO Art.-Nr.	: 101134-718-91
Artikelbezeichnung	: D,L-ALPHA-TOCOPHEROL		
Lateinische Artikelbezeichnung	: int-rac-alpha-Tocopherolum		
Synonyme	: Tocopherol (Vit.E) dl-alfa	CAS-Nr.	: 10191-41-0
Qualität	: Ph.Eur.	Formel	: C29H50O2
		Mr	: 430,70

## Wareneingangskontrolle und Prüfbefund der Apotheke

Apothekenstempel

<u>Hersteller</u>	<u>Abfüllender Betrieb</u>	<u>Lieferant</u>
DSM Nutritional Products Europe Ltd CH	Fagron a.s. (CZ) CZ	Fagron GmbH & Co. KG Wilhelm-Bergner-Straße 11g D-21509 Glinde

Rohstoffbezug : FAGRON direkt

durch Lieferant : \_\_\_\_\_

Menge : \_\_\_\_\_

Charge : \_\_\_\_\_

Wareneingangsdatum : \_\_\_\_\_

## Prüfbefund:

## Bemerkungen:

Freigabe durch Apotheker(in):

\_\_\_\_\_ Datum

\_\_\_\_\_ Unterschrift

Fagron a.s. (CZ)  
Holická 1098/31m  
779 00 Olomouc  
Czech Republic  
Phone No.: +420585222590  
Fax No.: +420 585 226 521

# Analysenzertifikat

Nach § 6 Abs. 1 und 3 ApBetrO



Chargen-Bez. : 23E12-T03-103761

Fagron Artikelnummer	: 700280	FACO Art.-Nr.	: 101134-718-91
Artikelbezeichnung	: D,L-ALPHA-TOCOPHEROL		
Lateinische Artikelbezeichnung	: int-rac-alpha-Tocopherolum		
Synonyme	: Tocopherol (Vit.E) dl-alfa	CAS-Nr.	: 10191-41-0
Qualität	: Ph.Eur.	Formel	:
		Mr	: 0,00

Prüfungen	Spezifikation	Ergebnis	Einheit	Analytik
Aussehen	Klare, farblose bis gelblich braune, viskose, ölige Flüssigkeit.	Konform		Fagron
Löslichkeit	Konform	Konform		Fagron
Identität A	-0,01 - +0,01	0,00	°	Fagron
Identität B	Konform	Konform		Fagron
Verwandte Substanzen (2.2.28)	Konform	Konform		Fagron
Verunreinigung A	<=0,5	0,1	%	Fagron
Verunreinigung B	<=1,5	0,3	%	Fagron
Summe der Verunreinigungen C und D	<=1,0	0,1	%	Fagron
Jede weitere Verunreinigung	<=0,25	0,18	%	Fagron
Summe aller Verunreinigungen	<=2,5	0,7	%	Fagron
Gesamt aerobe Mikroorganismen, TAMC	<=2 x 10 <sup>3</sup>	<10	CFU/g	Fagron
Gesamt Hefen + Schimmelpilze, TYMC	<=2 x 10 <sup>2</sup>	<10	CFU/g	Fagron
TSE/BSE-Erklärung	Keine Kontamination mit TSE/BSE-Risikomaterialien	Konform		Hersteller
Lösungsmittelrückstände	CPMP/ICH/82 260/2006	Konform		Hersteller
Metallische Rückstände	ICH Q3D auf elementare Verunreinigungen	Konform		Hersteller
Gehalt				
Alfa-Tocopherol	96,0 - 102,0	101,5	%	Fagron

Lagerungsbedingungen : Dicht verschlossen! Inertgas! Vor Licht geschützt      Retestdatum : 07.02.2025  
Prüfdatum : 01.06.2023      Herstellungsdatum : 08.02.2023

Freigabekommentar	: entspricht der Spezifikation	Fagron a.s. (CZ)
Hersteller-Chargen-Bez.	: UT23020021	MVDr. Zdenka Borská
Hersteller / Land	: DSM Nutritional Products Europe Ltd / CH	[Qualified Person]
Einwaagekorrekturfaktor	: 1,000	Dieses Dokument wurde elektronisch erstellt und ist ohne Unterschrift gültig
GMP Konformität	: liegt nicht vor	

Es wird bescheinigt, dass der Ausgangsstoff nach den anerkannten pharmazeutischen Regeln geprüft worden ist und den Anforderungen entspricht.  
Das Original der Analyse liegt vor.

Fagron a.s. (CZ)  
Holická 1098/31m  
779 00 Olomouc  
Czech Republic  
Phone No.: +420585222590  
Fax No.: +420 585 226 521

# Prüfprotokoll

Dokumentation für Ausgangsstoffe gemäß §11 ApBetrO



Chargen-Bez. : 23E12-T03-103761

<b>Fagron Artikelnummer</b>	: 700280	<b>FACO Art.-Nr.</b>	: 101134-718-91
<b>Artikelbezeichnung</b>	: D,L-ALPHA-TOCOPHEROL		
<b>Lateinische Artikelbezeichnung</b>	: int rac alpha Tocopherolum		
<b>Synonyme</b>	: Tocopherol (Vit.E) dl-alfa	<b>CAS-Nr.</b>	: 10191-41-0
<b>Qualität</b>	: Ph.Eur.	<b>Formel</b>	:
		<b>Mr</b>	: 0,00

## Wareingangskontrolle und Prüfbefund der Apotheke

Apothekenstempel

<u>Hersteller</u>	<u>Abfüllender Betrieb</u>	<u>Lieferant</u>
DSM Nutritional Products Europe Ltd CH	Fagron a.s. (CZ) CZ	Fagron GmbH & Co. KG Wilhelm-Bergner-Straße 11g D-21509 Glinde

Rohstoffbezug : FAGRON direkt

durch Lieferant : \_\_\_\_\_

Menge : \_\_\_\_\_

Charge : \_\_\_\_\_

Wareingangdatum : \_\_\_\_\_

## Prüfbefund:

## Bemerkungen:

Freigabe durch Apotheker(in):

\_\_\_\_\_ Datum

\_\_\_\_\_ Unterschrift