

ifp Institut für Produktqualität GmbH • Abteilung Wasserschnelltest.de
Wagner-Régeny-Str. 8 · 12489 Berlin

Herr Fabio Hüther
Hüetlinstr. 32
78462 Konstanz

Berlin, den 21.09.2017

PRÜFBERICHT

Probennummer:	ifp17-30366-001	Probenart:	Trinkwasser kalt
Prüfauftrag:	Arzneimittelrückstände	Probennahmedatum:	14.09.2017, 13:00 Uhr
Eingangsdatum:	15.09.2017	Entnahmestelle:	Wasserhahn
Prüfbeginn/-ende:	15.09.2017 / 21.09.2017	Probennahmeort:	Oberdorfstr.20, 8272 Ermatingen
Prüfleitung:	Imme Schwenteit		

Untersuchungsergebnisse: ■ unauffällig ■ Stoff wurde nachgewiesen

Arzneimittelrückstände:

Parameter	Einheit	Bestimmungs- grenze	Ergebnis
Analgetika			
Acetaminophen (Paracetamol)	µg/l	0,02	u.B.
Codein	µg/l	0,02	u.B.
Diclofenac	µg/l	0,1	u.B.
Ibuprofen	µg/l	10	u.B.
Naproxen	µg/l	0,5	u.B.
Phenazon (Antipyrin)	µg/l	0,02	u.B.
Propyphenazon	µg/l	0,02	u.B.
Antibiotika			
Chloramphenicol	µg/l	0,1	u.B.
Ciprofloxacin	µg/l	0,5	u.B.
Clarithromycin	µg/l	0,02	u.B.
Erythromycin	µg/l	0,1	u.B.
Roxithromycin	µg/l	0,02	u.B.
Sulfadiazin	µg/l	0,02	u.B.
Sulfamethoxazol	µg/l	0,02	u.B.
Trimethoprim	µg/l	0,02	u.B.
Antibiotika (Tierarzneimittel)			
Enrofloxacin	µg/l	0,1	u.B.
Sulfamethazin	µg/l	0,02	u.B.

Dieses Dokument wurde elektronisch erstellt und ist daher ohne Unterschrift gültig.

Hinweis: Die Analyse wurde im Labor des ifp Instituts für Produktqualität (www.produktqualitaet.com) nach den Regeln der Technik durchgeführt und bezieht sich auf die von Ihnen eingesandte Probe. Das Ergebnis dient Ihrer Orientierung. Bitte beachten Sie: Da Sie die Probe selbst entnommen haben, wird der Prüfbericht nicht von den Behörden anerkannt.

PRÜFBERICHT: Arzneimittelrückstände

Probennummer: ifp17-30366-001

Sulfamethoxin	µg/l	0,02	u.B.
Tiamulin	µg/l	0,02	u.B.
Tylosin	µg/l	0,02	u.B.
Antidiabetika			
Metformin	µg/l	0,02	u.B.
Antikonvulsiva			
Carbamazepin	µg/l	0,02	u.B.
Gabapentin	µg/l	0,02	u.B.
Primidon	µg/l	0,1	u.B.
Antilipidämika			
Bezafibrat	µg/l	0,1	u.B.
Fenofibrat	µg/l	0,02	u.B.
Antiparasitika			
Ivermectin B1a/B1b	µg/l	10	u.B.
Betablocker			
(±) Propranolol	µg/l	0,02	u.B.
Atenolol	µg/l	0,02	u.B.
Bisoprolol	µg/l	0,02	u.B.
Metoprolol	µg/l	0,02	u.B.
Sotalol	µg/l	0,02	u.B.
Hormonwirksame Verbindungen			
Norethisteron	µg/l	0,1	u.B.
Metaboliten (Abbauprodukte)			
4-Acetylaminoantipyrin	µg/l	0,02	u.B.
Acetylsulfamethoxazol	µg/l	0,02	u.B.
AMDOPH	µg/l	0,02	u.B.
AMPH	µg/l	0,02	u.B.
Clofibrinsäure	µg/l	0,1	u.B.
Fenofibrinsäure	µg/l	0,02	u.B.
Psychopharmaka			
Diazepam	µg/l	0,02	u.B.
Fluoxetin	µg/l	0,02	u.B.
Oxazepam	µg/l	0,1	u.B.
Kontrastmittel			
Amidotrizoesäure	µg/l	0,1	u.B.
Iotalaminsäure	µg/l	0,1	u.B.
Zytostatika			
Cyclophosphamid	µg/l	0,02	u.B.
Weitere Arzneimittel			
Lithium*	µg/l	4,2	u.B.
Gadolinium*	µg/l	0,18	u.B.

Dieses Dokument wurde elektronisch erstellt und ist daher ohne Unterschrift gültig.

Hinweis: Die Analyse wurde im Labor des ifp Instituts für Produktqualität (www.produktqualitaet.com) nach den Regeln der Technik durchgeführt und bezieht sich auf die von Ihnen eingesandte Probe. Das Ergebnis dient Ihrer Orientierung. Bitte beachten Sie: Da Sie die Probe selbst entnommen haben, wird der Prüfbericht nicht von den Behörden anerkannt.

PRÜFBERICHT: Arzneimittelrückstände

Probennummer: ifp17-30366-001

u.B. = unterhalb der Bestimmungsgrenze

Die angegebenen Bestimmungsgrenzen entsprechen der niedrigsten Konzentration, ab der eine sichere Messung möglich ist und eine Konzentration berechnet werden kann.

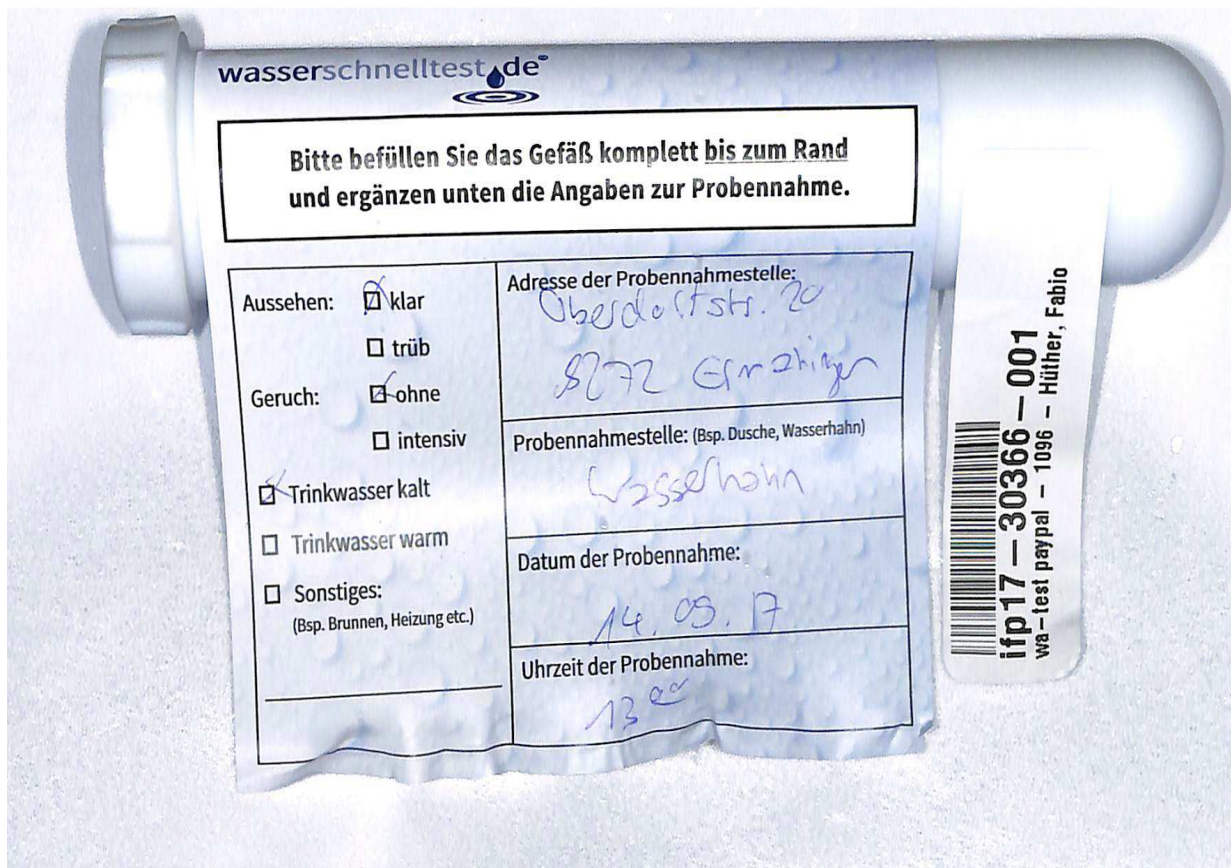
Die Analyse erfolgte sofern nicht anders angegeben mittels HPLC-MS/MS.

* Analyse mittels ICP-MS

Anmerkungen zum ermittelten Ergebnis

Im Rahmen der aufgeführten Analysen wurden, unter Berücksichtigung der Bestimmungsgrenzen, keine Arzneimittel-Wirkstoffe nachgewiesen.

Anlage: Foto der eingesandten Probe



Dieses Dokument wurde elektronisch erstellt und ist daher ohne Unterschrift gültig.

Hinweis: Die Analyse wurde im Labor des ifp Instituts für Produktqualität (www.produktqualitaet.com) nach den Regeln der Technik durchgeführt und bezieht sich auf die von Ihnen eingesandte Probe. Das Ergebnis dient Ihrer Orientierung. Bitte beachten Sie: Da Sie die Probe selbst entnommen haben, wird der Prüfbericht nicht von den Behörden anerkannt.