



**Dr. Serap Açikgöz**

Technical Director Diapharm Analytics

## Analytik mit Verantwortung

Wir stehen Ihnen als Partner beratend zur Seite für analytische Fragestellungen. Unser Labor führt Freigabeuntersuchungen in GMP-zertifizierter Qualität, auch mit Testierung unserer QP, sowie Stabilitätsprüfungen von Fertigprodukten durch. Neben der Qualitätskontrolle stellen wir uns auch komplexen Herausforderungen wie z.B. der produktspezifischen Methodenentwicklung - bedarfsgerecht, effizient und mit kurzen Reaktionszeiten.

Zu unserem Leistungsspektrum gehören:

- Beratung, analytische Konzepte, integratives Projektmanagement
- Methodenentwicklung
- Methodvalidierung
- Stabilitätsprüfungen
- Freigabeuntersuchungen mit QP-Testat



Das Diapharm-Auftragslabor ist GMP-zertifiziert und verfügt über eine Herstellungserlaubnis nach §13(1) AMG für die Prüfung und Freigabe. Damit entlasten wir Ihre Qualified Persons (QP), die die Arzneimittel für den Markt freigeben.

**Sprechen Sie uns an!**

Wir analysieren Arzneimittel, Medizinprodukte und Nahrungsergänzungsmittel mit moderner instrumenteller Analytik:

- Chromatographie:
  - HPLC (UV-/PDA-, F-Detektoren)
  - UHPLC (UV-/PDA-Detektoren)
  - IC (EC, LF-Detektor)
  - GC (FI-Detektor, Headspace)
  - DC (inkl. Fotodokumentation)
- Spektroskopie: UV-Vis
- Titration einschl. Wasserbestimmung nach Karl-Fischer
- Arzneibuchprüfungen: Zerfallszeit, Wirkstofffreisetzung etc.
- Klimaschränke für Stabilitätsprüfungen:
  - Klimazonen I, II, III, IVa, IVb,
  - intermediate condition, accelerate condition,
  - Kühlagerung, Gefrierlagerung

**Weitere Informationen:**

Tel. +49 (0)251-60935-0

serap.acikgoez@diapharm.com

## Ihre Vorteile:

- **Individuell zugeschnittene Lösungen in Einklang mit den Regularien**
- **Effizienzsteigerung durch Nutzung unserer Technologie und Expertise**
- **Kompetenz auch in Spezialbereichen, z.B. bei pflanzlichen Arzneimitteln**
- **Eingesparte Zeit schafft Markt Vorteile**