

Quantifizierung nach ISPE SMEPAC (Standardized Methodology for the Evaluation of Pharmaceutical Airborne Particle Emissions from Containment Systems) (2024, Third Edition)

Stand 11.12.2025

Analysierbare Substanzen mit Bestimmungsgrenzen am IUTA.

Wirkstoff	Bestimmungsgrenze (BG) c (µg/Probe)
Adefovir dipivoxil	0,00125
Alectinib	0,0005
Anastrozol	0,0005
Androstadiendion	0,0005
Azacitidin	0,0025
Azathioprin	0,0025
Benzbromaron	0,00125
Capecitabin	0,0005
Carbinolamin	0,0005
Chlorambucil	0,02
Chlormethylnitroimidazol	0,005
Cyclophosphamid*	0,0005
Cytarabin	0,005
Dexamethason	0,005
Docetaxel	0,00125
Elacestrant	0,0005
Flupirtin	0,005
Hydrocortison	0,0025
Ifosfamid*	0,0005
Koffein	0,0025
Laktose*	0,005
Levothyroxin	0,0005
Mannitol	0,005
Masitinib	0,00125
Methotrexat*	0,0005

Wirkstoff	Bestimmungsgrenze (BG) c (µg/Probe)
Naproxen	0,0005
NATP	0,00005
Neratinib	0,005
Paclitaxel	0,0005
Paracetamol	0,0005
Platin gesamt	0,000025
Prednisolon	0,00125
Relugolix	0,0025
Selexipag	0,0005
Spironolakton	0,025
Talazoparib	0,0005
Tamoxifen	0,0005
Tramadol	0,0005
Trazodon	0,00125
Treosulfan	0,0025
Trimethoprim	0,0005
Vismodegib	0,00005

Die mit * gekennzeichneten Parameter sind durch die Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH (DAKKS) nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018 akkreditiert. Die Akkreditierung gilt nur für den in der Anlage zur Teil-Akkreditierungsurkunde Nr. D-PL-19759-01-02 festgelegten Umfang.

Weitere Substanzen sind auf Anfrage möglich.
Wir bieten außerdem Methodenentwicklung,
-optimierung und -validierung für neue Wirkstoffe (API) an. Nehmen Sie gerne unter
analysis@pharma-monitor.de oder 02065 418 190
Kontakt mit uns auf.