



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:

- Chromatografie:
 - 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: Härte, Viskosität, Zerfallszeit, etc
- Klimaschränke für Stabilitätsprüfungen:
 - (Klimazonen I, II, III, IVa, IVb, intermediate condition, accelerate condition, Kühllagerung, 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 Marktvorteile