



# PRÜFBERICHT

## Test MIT Aktivkohlefilter

Auftrag:	2020-02537 Wasser		
Probe:	Probe A, abgefüllt, 08:00, 08. Sept.		
Proben-Nr.:	665579		
Charge:	---	Packmittel:	PET Flasche
Eingang:	08.09.2020	Eingangszustand:	einwandfrei - ungekühlt

Prüfparameter	Resultat	Spezifikation	Methode	Status
Chlorothalonil Metaboliten	[µg/L] entspricht		MS-030-001 , LC-MS/MS	ISO17025

	Resultat µg/L	Höchstwert			BG
<b>Chlorothalonil Metaboliten</b>					
Chlorothalonil Metabolit (R417888)	n.n.	0.1			0.05
Chlorothalonil Metabolit (SYN548581)	n.n.	0.1			0.05
Chlorothalonil Metabolit (SYN507900)	n.n.	0.1			0.05
Chlorothalonil Metabolit (R611968)	n.n.	0.1			0.05
Chlorothalonil Metabolit (R471811)	n.n.	0.1			0.05
Summe Pestizide	n.n.	0.5			

<b>Legende:</b>	BG: Bestimmungsgrenze	DG: Detektionsgrenze	*: ausserhalb Akkreditierung
	n.n.: nicht nachweisbar (< DG)	KBE: koloniebildende Einheiten	TS: Trockensubstanz
	K: Kundenspezifikation	SP: bekannte Verunreinigung	NESP: unbekannte Verunreinigung
	SV: Einzelwert	RSD: relative Standardabweichung	
	LOQ: Limit of quantitation	LOD: Limit of detection	

Die Analysen wurden gemäss ISO 17025 durchgeführt. Der Geltungsbereich der Akkreditierung ist im offiziellen Verzeichnis akkreditierter Prüfstellen festgelegt (www.sas.ch). Die Resultate in diesem Zertifikat beziehen sich ausschliesslich auf die dieser Prüfung zugrundeliegenden Proben. Für eine Konformität der vorliegenden Untersuchung mit der GMP Verordnung (PIC-Leitfaden einer Guten Herstellungspraxis für pharmazeutische Produkte) ist ein Lohnanalytischenvertrag für die genannten Produkte notwendig. Die eingesetzte Untersuchungsmethode wird im QM-Programm von Interlabor laufend überwacht. Weitere Kenndaten der Untersuchungsmethode sowie Angaben zur Messunsicherheit stehen auf Anfrage zur Verfügung.

## Beurteilung

Die vorliegende Probe entspricht den genannten Vorgaben.

Verordnung über Trinkwasser sowie Wasser in öffentlich zugänglichen Bädern und Duschanlagen (TBDV)

**Belp, 22. September 2020**

## Kontrolle



Marcel Blaser  
Prüfer

Die Analysen wurden gemäss ISO 17025 durchgeführt. Der Geltungsbereich der Akkreditierung ist im offiziellen Verzeichnis akkreditierter Prüfstellen festgelegt (www.sas.ch). Die Resultate in diesem Zertifikat beziehen sich ausschliesslich auf die dieser Prüfung zugrundeliegenden Proben. Für eine Konformität der vorliegenden Untersuchung mit der GMP Verordnung (PIC-Leitfaden einer Guten Herstellungspraxis für pharmazeutische Produkte) ist ein Lohnanalysenvertrag für die genannten Produkte notwendig. Die eingesetzte Untersuchungsmethode wird im QM-Programm von Interlabor laufend überwacht. Weitere Kenndaten der Untersuchungsmethode sowie Angaben zur Messunsicherheit stehen auf Anfrage zur Verfügung.