

Prüfbereich Nummerierung TUA	Standort	Prüfart Prüftechnik / Detektor	Analyt / Messgröße	Prüfmateriale (Matrix)	Flex- Kategorie	Kurztitel: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Ausgabestand: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Titel: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Modifikation / Einschränkung / Tierart	Ausgabedatum interne Prüfvorschrift
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Klarheit und Opaleszenz	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.1	01.07.2025	Klarheit und Opaleszenz von Flüssigkeiten		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Färbung	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.2	01.07.2025	Färbung von Flüssigkeiten		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	pH-Wert	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.3	01.07.2025	pH-Wert - Potentiometrische Methode		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Relative Dichte	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.5	01.07.2025	Relative Dichte		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Brechungsindex	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.6	01.07.2025	Brechungsindex		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Optische Drehung	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.7	01.07.2025	Optische Drehung		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Viskosität	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.8	01.07.2025	Viskosität		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Kapillarviskosimeter	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.9	01.07.2025	Kapillarviskosimeter		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Viskosität	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.10	01.07.2025	Viskosität – Rotationsviskosimeter		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Schmelztemperatur	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.14	01.07.2025	Schmelztemperatur - Kapillarmethode		
	MD	Titration	Potentiometrische Titration	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.20	01.07.2025	Potentiometrie (Potentiometrische Titration)		
	MD	IR-Spektroskopie	IR-Spektroskopie	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.24	01.07.2025	IR-Spektroskopie		
	MD	UV-VIS-Spektroskopie	UV-Vis-Spektroskopie	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.25	01.07.2025	UV-Vis-Spektroskopie		
	MD	Dünnschichtchromatographie (DC)	Dünnschicht-chromatographie	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.27	01.07.2025	Dünnschichtchromatographie		
	MD	Gaschromatographie	Gaschromatographie	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.28	01.07.2025	Gaschromatographie		
	MD	Hochleistungsflüssigchromatographie (HPLC)	Flüssigchromatographie	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.29	01.07.2025	Flüssigchromatographie		

Prüfbereich Nummerierung TUA	Standort	Prüfart Prüftechnik / Detektor	Analyt / Messgröße	Prüfmateriale (Matrix)	Flex- Kategorie	Kurztitel: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Ausgabestand: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Titel: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Modifikation / Einschränkung / Tierart	Ausgabedatum interne Prüfvorschrift
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Trocknungsverlust	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.32	01.07.2025	Trocknungsverlust		
	MD	Bestimmung physikalischer Kenngrößen	Osmolalität	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>A</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.35	01.07.2025	Osmolalität		
	MD	Hochleistungsflüssigchromatographie (HPLC)	Massenspektrometrie	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.43	01.07.2025	Massenspektrometrie		
	MD	Hochleistungsflüssigchromatographie (HPLC)	Chromatographische Trennmethoden	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.2.46	01.07.2025	Chromatographische Trennmethoden		
	MD	Nasschemische Arzneibuchmethoden	Ionen und funktionelle Gruppen	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.3.1	01.07.2025	Identitätsreaktionen auf Ionen und funktionellen Gruppen		
	MD	Dünnschichtchromatographie (DC)	fette Öle	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.3.2	01.07.2025	Identifizierung fester Öle durch Dünnschichtchromatographie		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Geruch	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.3.4	01.07.2025	Geruch		
	MD	Titration	Säurezahl	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.1	01.07.2025	Säurezahl		
	MD	Titration	Esterzahl	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.2	01.07.2025	Esterzahl		
	MD	Titration	Hydroxylzahl	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.3	01.07.2025	Hydroxylzahl		
	MD	Titration	Iodzahl	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.4	01.07.2025	Iodzahl		
	MD	Titration	Peroxidzahl	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.5	01.07.2025	Peroxidzahl		
	MD	Titration	Verseifungszahl	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.6	01.07.2025	Verseifungszahl		
	MD	Titration	Unverseifbare Anteile	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.7	01.07.2025	Unverseifbare Anteile		
	MD	Titration	Kjeldahl-Bestimmung, Halbmikro-Methode	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.9	01.07.2025	Kjeldahl-Bestimmung, Halbmikro-Methode		
	MD	Titration	Komplexometrische Titration	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.11	01.07.2025	Komplexometrische Titration		

Prüfbereich Nummerierung TUA	Standort	Prüfart Prüftechnik / Detektor	Analyt / Messgröße	Prüfmateriale (Matrix)	Flex- Kategorie	Kurztitel: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Ausgabestand: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Titel: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Modifikation / Einschränkung / Tierart	Ausgabedatum interne Prüfvorschrift
	MD	Titration	Wasser	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.5.12	01.07.2025	Halbmikrobestimmung von Wasser - Karl-Fischer-Methode		
	MD	Prüfung auf Bakterien- Endotoxine	Prüfung auf Bakterien - Endotoxine	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.6.14	01.07.2025	Prüfung auf Bakterien - Endotoxine		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Quellungszahl	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.8.4	01.07.2025	Quellungszahl		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Ätherische Öle	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.8.12	01.07.2025	Ätherische Öle in pflanzlichen Drogen		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Bitterwert	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.8.15	01.07.2025	Bitterwert		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Trockenrückstand von Extrakten	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.8.16	01.07.2025	Trockenrückstand von Extrakten		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Trocknungsverlust von Extrakten	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.8.17	01.07.2025	Trocknungsverlust von Extrakten		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Mikroskopische Prüfung pflanzlicher Drogen	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.8.23	01.07.2025	Mikroskopische Prüfung pflanzlicher Drogen		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Zerfallszeit	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.1	01.07.2025	Zerfallszeit von Tabletten und Kapseln		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Zerfallszeit	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.2	01.07.2025	Zerfallszeit fester Arzneiformen zur rektalen oder vaginalen Anwendung		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Gleichförmigkeit der Masse	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.5	01.07.2025	Gleichförmigkeit der Masse einzeldosierter Arzneiformen		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Gleichförmigkeit des Gehalts	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.6	01.07.2025	Gleichförmigkeit des Gehalts einzeldosierter Arzneiformen		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Friabilität	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.7	01.07.2025	Friabilität von nicht überzogenen Tabletten		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Bruchfestigkeit	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.8	01.07.2025	Bruchfestigkeit von Tabletten		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Ethanolgehalt	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.10	01.07.2025	Ethanolgehalt		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	entnehmbares Volumen von Parenteralia	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.17	01.07.2025	Bestimmung des entnehmbaren Volumens von Parenteralia		

Prüfbereich Nummerierung TUA	Standort	Prüfart Prüftechnik / Detektor	Analyt / Messgröße	Prüfmateriale (Matrix)	Flex- Kategorie	Kurztitel: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Ausgabestand: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Titel: Norm /normatives /normähnliches Prüfverfahren oder Hausverfahren	Modifikation / Einschränkung / Tierart	Ausgabedatum interne Prüfvorschrift
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Sichtbare Partikel	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.20	01.07.2025	Partikelkontamination – Sichtbare Partikel		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Erweichungszeit	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.22	01.07.2025	Erweichungszeit von lipophilen Suppositorien		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Gleichförmigkeit der Masse	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.27	01.07.2025	Gleichförmigkeit der Masse der abgegeben Dosen aus Mehrdosenbehältnissen		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Schütt- und Stampfdichte	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.34	01.07.2025	Schütt- und Stampfdichte von Pulvern		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Wirkstofffreisetzung	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.3	01.07.2025	Wirkstofffreisetzung aus festen Arzneiformen		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Optische Mikroskopie	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.37	01.07.2025	Optische Mikroskopie		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Gleichförmigkeit	Arzneimittel (human, veterinär)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.9.40	01.07.2025	Gleichförmigkeit einzeldosierter Arzneiformen		
	MD	Prüfung auf Sterilität	Sterilität	Blutprodukte, Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.6.1	01.07.2025	Prüfung von Arzneimittelproben auf Sterilität		01.03.2023
	MD	Mikrobiologische Prüfungen nicht steriler Produkte	Sterilität	Arzneimittel (human, veterinär), Wirkstoffe, pflanzliche Stoffe (Tees, Extrakte)	<b>B</b>	Ph. Eur. 11.8 Kapitel 2.6.12	01.07.2025	Prüfung nicht steriler Arzneiprodukte		11.05.2023
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Geruch	Urtinkturen, Lösungen	<b>B</b>	HAB - H 2.2.1 / 2021	13.07.1905	Prüfung des Geruchs von Urtinkturen und Lösungen		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Geschmack	Urtinkturen, Lösungen	<b>B</b>	HAB – H 2.2.2 / 2021	13.07.1905	Prüfungen des Geschmackes von Substanzen, Urtinkturen und Lösungen		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Identität	homöopathische Zubereitungen	<b>B</b>	HAB – H 2.3.1 / 2021	13.07.1905	Prüfung auf Identität allgemein		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Reinheit	homöopathische Zubereitungen	<b>B</b>	HAB – H 2.4.1 / 2021	13.07.1905	Prüfung auf Reinheit		
	MD	Beschaffenheit nach Arzneibuchmethoden	Gehalt	homöopathische Zubereitungen	<b>B</b>	HAB – H 2.5.1 / 2021	13.07.1905	Gehaltsbestimmungs-methoden allgemein		