



Produkte der Komplementär-Medizin
Dr. med. Alexander Michalzik
Buchklinger Weg 17
69517 Gornheimertal / Odenwald

Version 2.0
Datum 01.03.2017

Produktspezifikation

Artikel-Nr. und Bezeichnung	RHO.060 – Rhodiola Rosea																						
Produktbeschreibung <i>Sensorische Eigenschaften</i>	Rosenwurzextrakt Farbe braun Geruch charakteristisch, geruchsarm Geschmack stark bitter Struktur pulvrig																						
Zutaten / Zusammensetzung	100% natürlicher Extrakt (ausder Rhodiola rosea Wurzel) <ul style="list-style-type: none">- Keine Verwendung von Zusatzstoffen in der Kapselfüllung- Keine Verwendung von Schmier- und Füllstoffen in der Kapselfüllung- Keine Verwendung von Konservierungsstoffen- Keine Verwendung von Magnesiumstearat und Siliciumdioxid																						
Herstellung	Deutschland																						
Allergene	Wir bestätigen die Allergenfreiheit unseres Produktes gemäß der aktuellen EU- Lebensmittelinformationsverordnung (European Directive 2003/89/CE).																						
Stoffklassen / Qualitätsmerkmale	Reinheitsgrad garantiert : Rosavin: Dieses Produkt enthält einen standardisierten Anteil an biologisch wertvollem Rosavin von mindestens 5%. Dies entspricht einem garantierten Gehalt an reinem Rosavin von 20 mg/Kapsel Salidosid: Dieses Produkt enthält einen standardisierten Anteil an biologisch wertvollem salidosid. Dies entspricht einem garantierten Gehalt an salidosid von 8mg / Kapsel. Quantifiziert anhand der HPLC-Methode.																						
Schwermetalltestung	<table border="1"><thead><tr><th></th><th>Nachweis / Belastung nach europäischem Arzneibuch nicht über :</th><th>Ergebnis</th><th>Meßmethode nach dem europäischen Arzneibuch</th></tr></thead><tbody><tr><td>Blei</td><td>< 2 ppm*</td><td>erfüllt</td><td>Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS</td></tr><tr><td>Arsen</td><td>< 2 ppm*</td><td>erfüllt</td><td>Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS</td></tr><tr><td>Kadmium</td><td>< 0,5 ppm*</td><td>erfüllt</td><td>Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS</td></tr><tr><td>Quecksilber</td><td>< 0,1 ppm*</td><td>erfüllt</td><td>Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS</td></tr></tbody></table> *ppm □ Teile pro Millionen				Nachweis / Belastung nach europäischem Arzneibuch nicht über :	Ergebnis	Meßmethode nach dem europäischen Arzneibuch	Blei	< 2 ppm*	erfüllt	Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS	Arsen	< 2 ppm*	erfüllt	Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS	Kadmium	< 0,5 ppm*	erfüllt	Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS	Quecksilber	< 0,1 ppm*	erfüllt	Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS
	Nachweis / Belastung nach europäischem Arzneibuch nicht über :	Ergebnis	Meßmethode nach dem europäischen Arzneibuch																				
Blei	< 2 ppm*	erfüllt	Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS																				
Arsen	< 2 ppm*	erfüllt	Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS																				
Kadmium	< 0,5 ppm*	erfüllt	Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS																				
Quecksilber	< 0,1 ppm*	erfüllt	Eur.PH.7.0.<2.2.58>ICP-MS																				



Analysewerte Mikrobiologie	Ergebnis : Wie bestätigen, dass die Qualitätsanforderungen zur Sicherung der Erregerfreiheit erfüllt sind.																					
	<table border="1"><thead><tr><th></th><th>Meßergebnis nach europäischem Arzneibuch</th><th>Meßmethode nach dem europäischen Arzneibuch</th></tr></thead><tbody><tr><td>Gesamtkeimzahl KBE/g</td><td>NMA 1000 erfüllt</td><td>Eur.Ph.6.0.<2.6.12></td></tr><tr><td>Hefen und Pilze KBE/g</td><td>NMA 100 erfüllt</td><td>Eur.Ph.6.0.<2.6.12></td></tr><tr><td>E. coli</td><td>negativ erfüllt</td><td>Eur.Ph.6.0.<2.6.13></td></tr><tr><td>Salmonella</td><td>negativ erfüllt</td><td>Eur.Ph.6.0.<2.6.13></td></tr><tr><td>S. aureus</td><td>negativ erfüllt</td><td>Eur.Ph.6.0.<2.6.13></td></tr><tr><td>P. aeruginosa</td><td>negativ erfüllt</td><td>Eur.Ph.6.0.<2.6.13></td></tr></tbody></table>		Meßergebnis nach europäischem Arzneibuch	Meßmethode nach dem europäischen Arzneibuch	Gesamtkeimzahl KBE/g	NMA 1000 erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.12>	Hefen und Pilze KBE/g	NMA 100 erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.12>	E. coli	negativ erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.13>	Salmonella	negativ erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.13>	S. aureus	negativ erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.13>	P. aeruginosa	negativ erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.13>
	Meßergebnis nach europäischem Arzneibuch	Meßmethode nach dem europäischen Arzneibuch																				
Gesamtkeimzahl KBE/g	NMA 1000 erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.12>																				
Hefen und Pilze KBE/g	NMA 100 erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.12>																				
E. coli	negativ erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.13>																				
Salmonella	negativ erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.13>																				
S. aureus	negativ erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.13>																				
P. aeruginosa	negativ erfüllt	Eur.Ph.6.0.<2.6.13>																				
Pestizidscreening	Es wurden keine Pestizide mit Konzentrationen oberhalb der feinen und somit als rückstandsfrei geltenden Nachweisgrenze von 0,01mg/kg, gemäß EG-Verordnung Nr. 396/2005, festgestellt. Der Nachweis erfolgte anhand der hochsensiblen Testmethode Eur.Ph.6.0<2.8.13>																					
Testung auf Lösungsmittel	Das Produkt ist frei von Lösungsmittelrückständen. Dies wurde anhand der Testmethode Eur.Ph7.0<5.4> ermittelt.																					
GMO (gentechnische Manipulation)	Keine der eingesetzten Zutaten ist gentechnisch verändert.																					
Bestätigung	Hiermit bestätigen wir, dass die von uns produzierte Ware der oben genannten Spezifikation entspricht. Die Spezifikation gilt ab sofort bis zum Vorliegen einer neuen freigegebenen Spezifikation.																					

Gornheimertal, 01.03.2017



Dr. med. Alexander Michalzik
Geschäftsführer Biotikon
Medizinischer Direktor


Produkte der
komplementär-Medizin
Buchklinger Weg 17
69517 Gornheimertal
Tel. +49 (0) 6201 - 24621
Fax +49 (0) 6201 - 24633
info@biotikon.de
www.biotikon.de