



C+V Pharma-Depot GmbH

Produktinformation

Kategorie:	dest. Wasser
Produkteigenschaften:	Volldemineralisiertes Wasser
Anwendung:	Für medizinische, chemische, technische, pharmazeutische Zwecke geeignet. Nicht geeignet für Injektionen, Infusionen und Augentropfen.
Äußere Beschaffenheit:	klare Flüssigkeit
Geruch:	neutral
PH-Wert:	5 – 6
Leitwert:	< 1 µS/cm bei Abfüllung
Lieferformen	1 Ltr. Flasche 5 Ltr Kanister 10 Ltr Kanister

Bilder:



Datenblatt über Inhaltsstoffe

Parameter:	Einheit		Verfahren
		Aqua dest VDE 0510	
		DIN 43530	
Leitwert bei 25 °C	µS/cm	< 1	DIN EN 27888 C8
Messungen im Labor			
Ammonium (NH ₄)	mg/l	< 0,01	EN ISO 11732
Nitrit (NO ₂)	mg/l	< 0,02	DIN EN ISO 13395 – D28
Chlorid (Cl)	mg/l	< 1	DIN EN ISO 15682-D31 (m..
Nitrat (NO ₃)	mg/l	< 1	DIN EN ISO 13395- D 28
Sulfat (SO ₄)	mg/l	< 1	DIN 38405-D5
Eisen (Fe)	mg/l	< 0,005	DIN EN ISO 11885-E22
Mangan (Mn)	mg/l	< 0,005	DIN EN ISO 11885-E22
Calcium (Ca)	mg/l	< 1	DIN EN ISO 11885-E22
Carbonathärte	°dH	0,14	
Magnesium (mg)	mg/l	< 1	DIN EN ISO 11885-E22
Natrium (Na ₉)	mg/l	< 1	DIN EN ISO 11885-E22
Kalium (K)	mg/l	< 1	DIN EN ISO 11885-E22
Summe Erdalkalien	mmol/l	< 0,05	DIN 38409-H6
Gesamthärte	°dH	0	
Härtebereich		weich	
Säurekapazität bis pH 4,3	mmol/l	0,05	DIN 38409-H7-1
Oxidierbarkeit (als O ₂)	mg/l	0,5	DIN 38409 H-5

Alle Angaben gelten bei Abfüllung.

Die Laboranalytik wurde vorgenommen von Dr. Blasy – Dr. Busse GmbH, Durch Leitstelle Bayern zertifiziert, akkreditiert durch DakKS nach DIN EN ISO/IEC 17025:2005 (DAP-PL-14289-01-00).

Dieser Ergebnisbericht wurde geprüft und freigegeben. Er entspricht den Anforderungen der DIN EN ISO/IEC 17025:2005 an vereinfachte Ergebnisberichte und ist ohne Unterschrift gültig.