



Dr. Kulich Pharma s.r.o.
HRADEC KRÁLOVÉ

Piletická 178/61, 500 03 Hradec Králové 3

IČO: 27487555, DIČ: CZ27487555

Smlouva o kontrolní činnosti č. 001/2020

Smluvní strany

Objednatel: **Zdravotní ústav se sídlem v Ústí nad Labem**
Moskevská 1531/15
Ústí nad Labem, PSČ 400 01

zastoupený: Ing. Pavel Bernáth, ředitel

IČO: 71009361

DIČ: CZ71009361

bank. spojení:

č. účtu:

registrace: Prohlášení Ministerstva Zdravotnictví ČR č.j. 31334/2002 ze dne 11.11.2002

Osoba oprávněná jednat ve věci předmětu plnění:

Ing. Rudolf Stránský, vedoucí Zkušební laboratoře, e-mail:

Adresa míst kontroly jakosti:

Zkušební laboratoř Hradec Králové, pracoviště 1, Jana Černého 361, 503 41
Hradec Králové

Zkušební laboratoř Hradec Králové, pracoviště 1a, Nezvalova 958, 500 03
Hradec Králové

Příjemce smlouvy: **Dr. Kulich Pharma, s.r.o.**
Piletická 178/61
Hradec Králové 3, PSČ 500 03

tel.: 323619700

zastoupený: Ing. Boris Marek, jednatelem společnosti
e-mail:

IČO: 274 87 555

DIČ: CZ27487555

bank. spojení:

č. účtu:

registrace: obchodní rejstřík vedený Krajským soudem v Hradci Králové, oddíl C., vložka
č. 21944

Osoba oprávněná jednat ve věci předmětu plnění:

Ing. Boris Marek, jednatel společnosti, e-mail: Boris.Marek@fagron.cz

uzavírají tuto smlouvu

I. Předmět plnění smlouvy

1. Provádění zkoušek u vzorků léčivých a pomocných látek a farmaceutických surovin dodaných objednatelem.
2. Zkoušky bude příjemce smlouvy provádět podle zkušebních metod platného znění Evropského případně Českého lékopisu a dle vlastních standardních operačních postupů (dále jen „SOP“).

II. Práva a povinnosti příjemce smlouvy

1. Příjemce smlouvy je povinen provést zkoušky v souladu s platnými zásadami správné výrobní praxe (dále jen „SVP“) na svůj náklad a na své nebezpečí v termínech operativně dohodnutých s objednatelem příp. jeho kvalifikovanou osobou.
2. Kontaktní osobou u příjemce smlouvy je [REDACTED] e-mail [REDACTED].
3. Při provádění zkoušek postupuje příjemce smlouvy samostatně a s potřebnou odbornou péčí, je však vázán současnými legislativními požadavky a event. rámcovými pokyny objednatele.
4. Příjemce smlouvy může pověřit zhotovením části zkoušek jiný právní subjekt pouze s předchozím písemným souhlasem objednatele. Při provádění zkoušek jiným subjektem má příjemce smlouvy stejnou odpovědnost, jako by zkoušky prováděl sám.
5. Věci, které jsou potřebné k provedení zkoušek, je povinen opatřit příjemce smlouvy. Náklady spojené s pořízením těchto věcí pak budou zahrnuty do ceny za provedení zkoušek.
6. V dohodnutých případech však může příjemce smlouvy požádat objednatele o dodání věcí, potřebných k provedení zkoušek, na náklady objednatele. Náklady na pořízení těchto věcí pak nebudou zahrnuty do ceny za provedení zkoušek.
7. Příjemce smlouvy splní svou povinnost provést zkoušky jejich řádným ukončením tj. předáním příslušných certifikátů do 14 dnů od doručení vzorku (není-li stanoveno podle bodu 1. jinak) objednateli na adrese: **Zdravotní ústav se sídlem v Ústí nad Labem, Zkušební laboratoř Hradec Králové, Nezvalova 958, 500 03 Hradec Králové**. Bude-li během těchto 14 dnů zjištěno, že tato lhůta pro provedení zkoušek nestačí, bude objednatel neprodleně informován příjemcem smlouvy o nutnosti prodloužit termín zkoušky a bude dohodnuta konkrétní lhůta jejího provedení.
8. Na analytickém certifikátu s výsledky zkoušek uvede příjemce smlouvy minimálně tyto údaje: adresu objednatele, adresu příjemce smlouvy, identifikační číslo certifikátu, název vzorku, označení vzorku, datum vzorkování, zkušební předpis, název zkoušky, limitní hodnoty (pokud jsou stanoveny), výsledky zkoušek, hodnocení (pokud jsou stanoveny limitní hodnoty), datum vystavení certifikátu a jméno osoby, která certifikát vystavila, jméno a podpis odpovědného pracovníka za kontrolní činnost.
9. Příjemce smlouvy je povinen průběžně konzultovat s objednatelem jakékoliv nejasnosti nebo případné změny při provádění zkoušek.
10. Příjemce smlouvy je povinen informovat objednatele o splnění podmínek správné výrobní praxe své kontrolní laboratoře. Dále je povinen dokladovat případnou změnu platnosti tohoto povolení vydaného Státním ústavem pro kontrolu léčiv (dále jen „SÚKL“).
11. Příjemce smlouvy umožní objednateli audit na svém pracovišti v předem dohodnutém termínu v rozsahu dodržování správné výrobní praxe při provádění kontrol léčiv a pomocných látek objednatele.
12. Příjemce smlouvy je povinen po provedených analýzách nespotřebované vzorky vrátit objednateli.

III. Práva a povinnosti objednatele

1. Odběr vzorků provádí objednatel, který zajistí jejich dodání do sídla příjemce smlouvy. Za kvalitu vzorkování i ostatních kroků v souladu s platnými zásadami SVP a s platným pokynem SÚKLu, zodpovídá objednatel. Vzorky vybavené průvodkou bude přebírat pověřený pracovník příjemce smlouvy.
2. Objednatel má právo na včasné a řádné provedení zkoušek v souladu s jeho potřebami a oprávněnými zájmy.
3. Objednatel je oprávněn kontrolovat časový průběh provádění zkoušek.
4. Objednatel je povinen, na vyžádání příjemce smlouvy, poskytnout mu potřebné informace a podklady, které jsou pro řádné a úplné provedení zkoušek nezbytné.
5. Kontaktní osobou u objednatele je [REDAKCE], tel. [REDAKCE], e-mail [REDAKCE].
6. Zanikne-li závazek provést zkoušky z důvodu, za který zodpovídá objednatel, je tento povinen příjemci smlouvy uhradit škodu, která mu tím vznikla.
7. Objednatel je povinen řádně provedené zkoušky tj. příslušné certifikáty převzít a zaplatit sjednanou cenu za jejich provedení.

IV.

Cena zkoušek

1. Cena za zkoušky se sjednává na úrovni max. 90 % cen uvedených v ceníku zkoušek viz Příloha č. 4.
2. Cenu za zkoušky příjemce smlouvy fakturuje objednateli po předání certifikátů objednateli. Objednatel je povinen zaplatit příjemci smlouvy fakturu do 30 dnů po jejím obdržení. Dostane-li se objednatel do prodlení se zaplacením řádně vyfakturované celkové ceny zkoušek, je povinen zaplatit příjemci smlouvy poplatek z prodlení ve výši 2,5 promile dlužné částky za každý den prodlení. Tím není dotčeno právo příjemce smlouvy na náhradu škody.
3. Příjemce smlouvy má právo na přiměřené zvýšení ceny zkoušek, objeví-li se při jejich provádění potřeba činností v této smlouvě nezahrnutých, pokud tyto činnosti byly nepředvídatelné v době uzavření smlouvy a jejich potřeba byla s objednatелеm předem projednána a odsouhlasena a tyto činnosti byly objednatелеm dodatečně objednané.

V.

Ochrana a využití výsledků servisních prací

1. Výsledky zkoušek podléhají utajení. Objednatel bude jediným subjektem oprávněným k disponování s výsledky zkoušek a je přitom oprávněn výsledky zkoušek poskytovat svým zákazníkům. Příjemce smlouvy není oprávněn s výsledky zkoušek seznamovat třetí subjekty a zaváže v tomto smyslu i své zaměstnance. Objednatel má právo přístupu k prvotním protokolům, které vede příjemce smlouvy. Ten archivuje dokumentaci o zkouškách po dobu deseti let od provedení zkoušky.

VI.

Závěrečná ustanovení

1. Pokud v této smlouvě není stanoveno jinak, řídí se právní vztahy z ní vyplývající příslušnými ustanoveními Občanského zákoníku č. 89/2012 Sb. v platném znění.
2. Smlouva se vyhotovuje ve dvou stejnopisech, po jednom pro každou ze smluvních stran, přičemž každý z nich má platnost originálu. Může být změněna nebo zrušena pouze písemnou dohodou smluvních stran.
3. Na důkaz pravdivosti shora uvedených údajů připojují smluvní strany své podpisy.
4. Smlouva nabývá účinnosti po podpisu smluvními stranami dnem zveřejnění v registru smluv.

5. Smlouva se uzavírá na dobu neurčitou, s tříměsíční výpovědní lhůtou, kterou může podat každá ze smluvních stran. Zaniká dohodou obou stran nebo odstoupením dle příslušných ustanovení této smlouvy či zákona.
6. Obě smluvní strany mohou od plnění předmětu smlouvy ustoupit:
 - a) po vzájemné dohodě;
 - b) v případě neplnění povinnosti druhé smluvní strany, přičemž jsou povinny si vzájemně uhradit prokazatelně vzniklé náklady či prokazatelnou škodu.
7. Pokud má příjemce smlouvy u objednatele nezaplacené pohledávky, nebude příjemce smlouvy do zaplacení další služby provádět.
8. Obě strany se zaručují zachovávat mlčenlivost o předmětech smlouvy a výsledcích zkoušek.
9. Změny této smlouvy je možno provést po vzájemné dohodě smluvních stran formou dodatku. Dodatek je dokument, který je takto označen, průběžně číslován a podepsán oprávněnými osobami.
10. Touto smlouvou se ruší a nahrazuje **Smlouva o kontrolní činnosti č. 001/2016** uzavřená mezi objednatelem **Zdravotní ústav se sídlem v Ústí nad Labem, Moskevská 1531/15, Ústí nad Labem, PSČ 400 01** a vykonavatelem **Dr. Kulich Pharma, s.r.o., Piletická 178/61, Hradec Králové 3, PSČ 500 03**, ze dne 14.6.2016.

Přílohy:

- Příloha č. 1 – Kopie certifikátu o splnění podmínek správné výrobní praxe vydaná SÚKL, platná v době plnění smluvních podmínek pro kontrolní laboratoř příjemce smlouvy.
- Příloha č. 2 – Kopie rozhodnutí o povolení k činnosti kontrolní laboratoře vydané SÚKL s platností v době plnění smluvních podmínek.
- Příloha č. 3 – Přidělení evidenčního čísla pro ověřování jakosti léčivých a pomocných látek vydané SÚKL s platností v době plnění smluvních podmínek.
- Příloha č. 4 – Ceník prováděných zkoušek

v Ústí nad Labem dne: 27. 10. 2020



Objednatel:
Ing. Pavel Bernáth



v Olomouci dne:



Příjemce smlouvy:
Ing. Boris Marek



CERTIFIKÁT SVP PRO VÝROBCE
Část 1

Vydáný po inspekci v souladu s článkem 111(5) Směrnice 2001/83/ES a s §13, odst. 2, písm. a bod 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Příslušný orgán České republiky potvrzuje následující:

Kontrolní laboratoř:

Dr. Kulich Pharma, s.r.o.
Piletická 178/61
500 03 Hradec Králové

Adresa místa kontroly jakosti:

Dr. Kulich Pharma, s.r.o.
Piletická 178/61
500 03 Hradec Králové

Byla inspektována v souladu s plánem inspekcí v souvislosti s povolením k činnosti kontrolní laboratoře sp.zn. 6225/2/INS/06, poslední změna sp.zn.  ze dne 01.11.2012, v souladu s článkem 40 Směrnice 2001/83/ES převedeným do národní legislativy jako: § 62 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Na základě znalostí získaných během poslední inspekce, která byla provedena dne 14.06.2018, je tato kontrolní laboratoř považována za subjekt splňující požadavky a návody správné výrobní praxe stanovené směrnici 2003/94/EC¹.

¹ Tyto požadavky splňují doporučení SZO na SVP.

Tento certifikát odráží stav místa kontroly jakosti v čase výše zmíněné inspekce a nemělo by se spoléhat na to, že bude odrážet stav shody po uplynutí více než tří let od data inspekce. Doba platnosti může být nicméně na základě regulačních principů řízení rizik prodloužena nebo zkrácena zápisem v oddíle Omezení nebo vysvětlení.

Tento certifikát je platný, pouze jsou-li předloženy všechny strany a části 1 a 2.

Pravost tohoto certifikátu může být ověřena v EudraGMP. Pokud se nezobrazí, kontaktujte prosím vydávající autoritu.

Certifikát SVP sp.zn.: 

Datum: 20.07.2018

Strana 1 z 2

Jméno: František Chuchma

e-mail: 

Podpis:

F-INS-002-38/10.05.2016

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER
Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC and Section 13, paragraph 2, letter a, point 3 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

The competent authority of the Czech Republic confirms the following:

The control laboratory:

Dr. Kulich Pharma, s.r.o.
Piletická 178/61
500 03 Hradec Králové

Site address:

Dr. Kulich Pharma, s.r.o.
Piletická 178/61
500 03 Hradec Králové

Has been inspected under the national inspection programme in connection with control laboratory authorisation no 6225/2/INS/06, last variation no  issued on 01.11.2012 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Section 62 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

From the knowledge gained during inspection of this control laboratory, the latest of which was conducted on 14.06.2018, it is considered that it complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC¹.

¹ These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

This certificate reflects the status of the quality control site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

GMP Certificate Ref.No.: 

Date: 20.07.2018

Page 1 / 2

Name

Phone number: 

Signature of the authorised person of the competent authority

☒ **Část 2**
Humánní léčivé přípravky

1 VÝROBNÍ OPERACE

1.6 Kontrola jakosti

1.6.3 *Chemické/Fyzikální*

Jakákoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu certifikátu:

Datum: 20.07.2018

jméno a podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České republiky

František Chuchma
ředitel inspekčního odboru

Státní ústav pro kontrolu léčiv
Šrobárova 48
100 41 Praha 10
Česká republika
e-mail: 
telefon: 
fax: 

☒ **Part 2**
Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.6 Quality control testing

1.6.3 *Chemical/Physical*

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

Date: 20.07.2018

name and signature of the authorised person of the competent authority of the Czech Republic

František Chuchma
Director of the Inspection section

State Institute for Drug Control
Šrobárova 48
100 41 Prague 10
Czech Republic
e-mail: 
phone: 
fax: 

Otisk úředního razítka

Certifikát SVP sp.zn.: 
Datum: 20.07.2018
Strana 2 z 2
Jméno: František Chuchma
e-mail: 
Podpis:

F-INS-002-38/10.05.2016

GMP Certificate Ref.No.: 
Date: 20.07.2018
Page 2 / 2
Name
Phone number: 
Signature of the authorised person of the competent authority



STÁTNÍ ÚSTAV
PRO KONTROLU LÉČIV

Šrobárova 48
100 41 Praha 10

Telefon: [redacted]
Fax: [redacted]

E-mail: [redacted]
Web: www.sukl.cz

ADRESÁT
Dr. Kulich Pharma, s.r.o.
Piletická 178/61
500 03 Hradec Králové

Sp. zn. [redacted]
Č. j. [redacted]

Vyřizuje/linka
Mgr. Němec/ 250

Datum
12.12.2019

ROZHODNUTÍ

Státní ústav pro kontrolu léčiv se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48 (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle § 13 odst. 2 písm. a) bodu 2. zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o léčivech“), rozhodl v souladu s ustanovením § 67 zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“)

t a k t o:

Ústav v souladu s § 63 odst. 6 zákona o léčivech **mění rozhodnutí o povolení k činnosti kontrolní laboratoře**, vydané pod sp.zn. 6225/2/INS/06 dne 30.06.2006, ve znění pozdějších změn, následovně:

- zapisuje se smluvní partner pro kontrolu jakosti, společnost FAGRON a.s., Holická 1098/31m, Hodolany, 779 00 Olomouc, IČ 467 09 355

a společnosti Dr. Kulich Pharma, s.r.o. se sídlem Piletická 178/61, 500 03 Hradec Králové, IČ 274 87 555

se povoluje činnost kontrolní laboratoře

v následujícím rozsahu:

Adresy všech míst kontroly jakosti	Piletická 178/61, 500 03 Hradec Králové
Druh a rozsah povolené kontroly jakosti	viz příloha č. 1 (celkem 1 strana)
Adresy smluvních míst kontroly jakosti	viz příloha č. 4 (celkem 1 strana)

Přílohy tohoto rozhodnutí jsou číslovány dle dokumentu „Union Basic Format for Manufacturers Authorization“ ve znění platném od 02.01.2013, který je součástí Souboru postupů Společenství pro inspekce a výměnu informací (Compilation of Community Procedures on Inspections and Exchange of Information).

O d ů v o d n ě n í

Dne 15.11.2019 společnost Dr. Kulich Pharma, s.r.o. se sídlem Piletická 178/61, 500 03 Hradec Králové, IČ 274 87 555 podala žádost o změnu povolení k výrobě léčivých přípravků, vydaného dne 30.06.2006 pod sp.zn. 6225/2/INS/06. Změna spočívá v tom, že se:

- zapisuje smluvní partner pro kontrolu jakosti, společnost FAGRON a.s., Holická 1098/31m, Hodolany, 779 00 Olomouc, IČ 467 09 355.

Podáním žádosti bylo zahájeno správní řízení vedené pod sp.zn. [REDACTED]. V jeho rámci Ústav posuzoval, zda jsou v uvedeném případě splněny požadavky stanovené zákonem o léčivech, jeho prováděcími předpisy a zvláštními předpisy.

Po provedení tohoto posouzení Ústav konstatuje, že požadavky jsou splněny.

Vzhledem k tomu Ústav rozhodl o změně povolení k výrobě léčivých přípravků v rozsahu uvedeném ve výroku tohoto rozhodnutí a v jeho přílohách. Údaje uvedené v tomto rozhodnutí budou po nabytí právní moci tohoto rozhodnutí zavedeny do evropské databáze.

P o u č e n í

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ustanovení § 81 a násl. správního řádu u Ústavu odvolání, a to **ve lhůtě 15 dnů** ode dne jeho doručení. O odvolání rozhoduje Ministerstvo zdravotnictví ČR.

Otisk úředního razítka

Ing. František Chuchma, CSc.
ředitel inspekčního odboru

Příloha č. 1 k rozhodnutí sp.zn. [redacted] ze dne 12.12.2019

Druh a rozsah povolené výroby humánních léčivých přípravků

Název a adresa místa výroby:

Dr. Kulich Pharma, s.r.o., Piletická 178/61, 500 03 Hradec Králové

Část 1 – Výrobní operace	
1.6	Kontrola jakosti
	<i>1.6.3 Chemické/Fyzikální</i>

Jakákoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu výrobních operací: -----

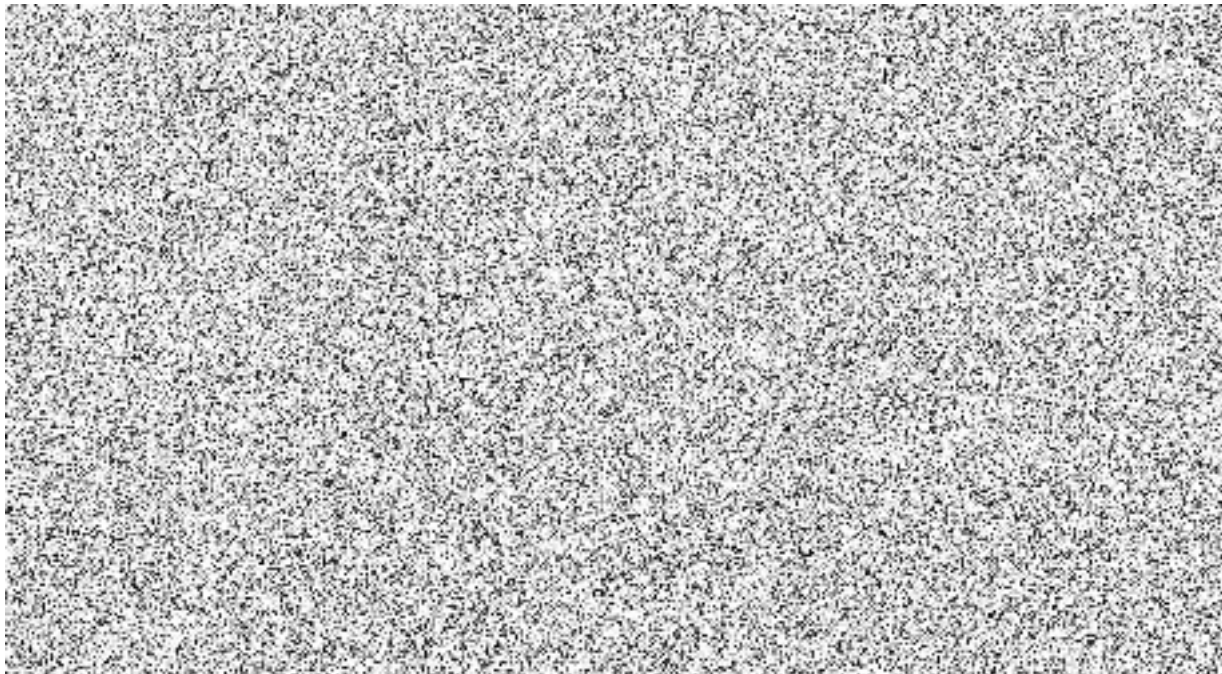
Otisk úředního razítka

Ing. František Chuchma, CSc.
ředitel inspekčního odboru

----- konec přílohy 1 -----

Příloha č. 4 k rozhodnutí sp.zn. [REDACTED] ze dne 12.12.2019

Adresy smluvních míst kontroly jakosti



Otisk úředního razítka

Ing. František Chuchma, CSc.
ředitel inspekčního odboru

----- konec přílohy 4 -----

STÁTNÍ ÚSTAV PRO KONTROLU LÉČIV

Šrobárova 48, 100 41 PRAHA 10

tel. 272 185 111, fax 271 732 377, e-mail: [REDACTED]

Dr. Kulich Pharma, s.r.o.
RNDr. Jan Kulich
jednatel společnosti
Piletická 178/61
500 03 Hradec Králové

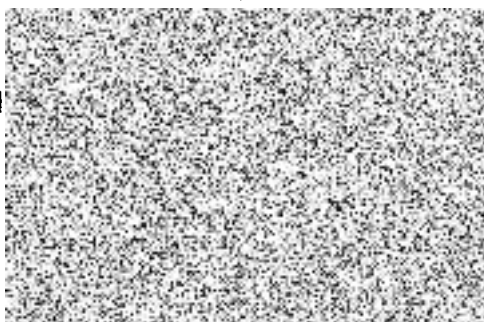
VÁŠ DOPIS Sp.zn./ZE DNE	NAŠE Sp.zn.	VYŘIZUJE/LINKA	DATUM
13.7.2006	13195/1/INS/06	[REDACTED]	1. 8. 2006

Přidělení evidenčního čísla pro ověřování jakosti léčivých a pomocných látek

Na základě vydaného povolení k výrobě léčivých přípravků se společností Dr. Kulich Pharma, s.r.o., se sídlem a výrobními prostory na adrese Piletická 178/61, 500 03 Hradec Králové, přiděluje evidenční číslo 538 podle §42b, odst. 6 písm. A) zákona č.79/1997 Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů ve znění zákona č.129/2003 Sb., pro fyzikální, fyzikálně-chemické, a chemické zkoušení léčiv.

S pozdravem

100 41



/

Ing. František Chuchma, CSc.
vedoucí Inspekční sekce



Příloha č. 4: Ceník laboratorních úkonů Dr. Kulich Pharma, s.r.o.

Název položky	Cena
Analytický posudek - celý atest	■
Analytický posudek - dílčí zkoušky	■
Makroskopický popis, vzhled a smyslové zkoušky	■
Vzhled roztoku	■
Mikroskopický průzkum	■
Příprava vzorků k analýze (např. srážení, filtrace, krystalizace apod.)	■
Přípravné práce před analýzou (příprava speciálních reagensů)	■
Příprava porovnávacího vzorku	■
Zkumavková reakce	■
Zdánlivý objem	■
Číslo kyselosti	■
Čísla - zbytek (zmýdelnění, jodové, hydroxylové atd.)	■
Stanovení vody a vlhkosti	I
<i>sušením za normálního tlaku</i>	■
<i>sušením za sníženého tlaku</i>	■
Stanovení sušiny, odparku	■
Popel	I
<i>jednoduché zpopelnění</i>	■
<i>síranový popel příp. složitější zpopelnění</i>	■
Teplota tání instrumentálně	I
<i>u látky deklarované</i>	■
<i>u látky nedeklarované - teplota tání krystal. sráženiny</i>	■
Teplota varu	■
Teplota tuhnutí, skápnutí	■
Destilace jednoduchá	■
Destilační rozmezí	■
Hustota pyknometricky	■
Viskozita kapilárním viskosimetrem	■
Extrakce	■
Aldehydy	■
Estery	■
Oxid siřičitý	■
Volné kyseliny	■
Voda v silicích	■
Kyselé nebo zásadité látky	■
Rozpustné látky	■
Látky nerozpustné v kyselině	■
Rozpustnost v lihu	■
Oxidující látky	■
Redukující látky	■

Snadno zuhelnitelné látky	
Nezmýdelnitelné látky	
Limitní stanovení kovů - Fe, Pb, Cl, SO₄	
Limitní stanovení kovů - ostatní	
Hořčík a alkalické kovy	
Emulgační schopnost	
Stanovení indexu lomu (refraktometrie)	
Stanovení optické aktivity (polarimetrie) - optická otáčivost, spec. op.o.	
Stanovení spektrofotometrické	
<i>jednoduché UV fix (při dané vlnové délce)</i>	
<i>stanovení absorpční křivky v UV, VIS (UV scan)</i>	
<i>stanovení spektra v IČ oblasti</i>	
Titrace	
titrace ruční	
retitrace	
Stanovení elektrometrické	
aquametrie - Karl Fischer	
potenciometrická titrace	
potenciometrická titrace kyselinou chloristou	
Měření pH (elektrometricky)	
Měření elektrické vodivosti	
Coulometrie (mikrostanovení vody v olejích)	
TLC	
Stanovení plynovou chromatografií	
Chromatografie kapalinová vysokoúčinná	
Stanovení arsenu	