

FREIGABEZERTIFIKAT

Seite 1/2

Produkt:	Eingestellter Cannabisextrakt gem. DAB				
Produktname:	Cannamedical Cannabisextrakt THC50				
Deklarierter THC-Gehalt:	50 mg/mL 5,25 % (m/m)				
Deklarierter CBD-Gehalt:	≤ 1 mg/mL ≤ 0,11 % (m/m)				
Relative Dichte:	0,9537 (tatsächlich gemessener Wert)				
Chargen Nr.:	CKSI23FECET505A3				
Packungsgröße:	30 mL				
Lagerung:	Dicht verschlossen, vor Licht geschützt, bei 15 - 25 °C				
Datum des Analysenzertifikats:	2023-06-30				
Verwendbar bis:	04/2024				
Originalhersteller der Rezeptursubstanz:	Sinceritas AD, Nordmazedonien				
Pharmazeutischer Unternehmer:	Cannamedical® Pharma GmbH				

Parameter	Methode	Spezifikation	Ergebnis
Eigenschaften – Aussehen	DAB Monografie, veröffentlicht am 1. Juni 2020	Grünliche oder gelbe bis braune Flüssigkeit (Deutsche Monografie) Gelb bis hell bernsteinfarben/braun/ grün gefärbte ölige Lösung ohne sichtbare Partikel	entspricht
ldentität	DC (DAB Monografie "Einge- stellter Cannabisextrakt") Ph. Eur. 2.2.27	Entspricht	entspricht
Restlösemittel	Ph. Eur. 2.2.28	DAB: Der Restlösemittelgehalt muss den Spezifikationen in Kapitel 5.4 (Ph. Eur.) entsprechen. Akzeptabel: ≤ 0,5% (m/m) Ethanol	< 0,05%
Wassergehalt	Ph. Eur. 2.5.12	max. 0,5% (m/m), bestimmt in 0,200 g Extrakt	< 0,1%
Ascorbylpalmitat	HPLC Ph. Eur. 2.2.29	≤ 0,05 % (m/m)	0,001%
Gehaltsbestimmung			
Δ ⁹ -Tetrahydrocannabinol		 90 - 110 % des deklarierten Gehalts in % (m/V) mg/mL % (m/m) errechnet mittels der gemessenen Dichte 	98,74 % 49,37 mg/mL 5,19 %
Cannabidiol	HPLC Ph. Eur. 2.2.29	 ≤ 100 % des deklarierten Gehalts in % (m/V) mg/mL % (m/m) errechnet mittels der gemessenen Dichte 	47,99 % 0,48 mg/mL 0,05 %
Verwandte Substanzen		CBN ≤ 2,5 %	0,35 %



FREIGABEZERTIFIKAT

Seite 2/2

Chargen Nr.:	CKSI23FECET505A3
--------------	------------------

Parameter	Methode	Spezifikation		Ergebnis
Mikrobiologische Reinheit				
Gesamtzahl aerober Mikroorganismen (TAMC)	DI F 2/42	Ph. Eur. 5.1.8 Tabelle B	Akzeptanzkriterium: ≤ 10 ⁴ KBE/mL Max. akzeptierbare Anzahl: 50.000 KBE/mL	< 10 KBE/g
Gesamtzahl an Hefen und Schimmelpilzen (TYMC)	- Ph. Eur. 2.6.12		Akzeptanzkriterium: ≤ 10² KBE/mL Max. akzeptierbare Anzahl: 500 KBE/mL	< 10 KBE/g
Gallensalze tolerierende gramnegative Bakterien	Ph. Eur. 2.6.31		Akzeptanzkriterium: ≤10² KBE/mL	< 10 KBE/g
E. Coli			Abwesend (1 mL)	abwesend
Salmonella spp.			Abwesend (25 mL)	abwesend
Schwermetalle				
Cadmium		≤ 1,0 ppm		< 0,05 ppm
Arsen	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 3,0 ppm		< 0,1 ppm
Blei		≤ 5,0 ppm		< 0,1 ppm
Quecksilber		≤ 0,1 ppm		< 0,05 ppm
Pestizidrückstände	Ph. Eur. 2.8.13 LC-MS/GC-MS	Entspricht		entspricht
Aflatoxine				
Aflatoxin B1	Ph. Eur. 2.8.18	≤ 2 ppb		< 0,5 ppb
Aflatoxin B1+B2+G1+G2	LC-MS/MS	≤ 4 ppb		< 2,5 ppb

Hiermit zertifiziere ich, dass alle Herstellungsstufen dieser Charge der Rezeptursubstanz in voller Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis der EU und mit den Anforderungen der Genehmigung(en) für das Inverkehrbringen im Zielland durchgeführt wurden.

Datum: 1 4. JULI 2023

Dr. Ralf Grulke

Name und Unterschrift (Sachkundige Person nach § 14 AMG) (Qualified Person according to § 14 of the German Medicinal Products Act)