

FREIGABEZERTIFIKAT

Seite 1/2

Produkt:	Eingestellter Cannabisextrakt gem. DAB		
Produktname:	Cannamedical Cannabisextrakt CBD25		
Deklarierter THC-Gehalt:	≤ 2 mg/mL ≤ 0,21 % (m/m)		
Deklarierter CBD-Gehalt:	25 mg/mL 2,64 % (m/m)		
Relative Dichte:	0,9502 (tatsächlich gemessener Wert)		
Chargen Nr.:	CKSI23FECE161M		
Packungsgröße:	30 mL		
Lagerung:	Dicht verschlossen, vor Licht geschützt, bei 15 - 25 °C		
Datum des Analysenzertifikats:	30.06.2023		
Verwendbar bis:	11/2023		
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)	0,021 %
Gehaltsbestimmung			
$\Delta^{\! o}$ -Tetrahydrocannabinol		 ≤ 100 % des deklarierten Gehalts in % (m/V) mg/mL % (m/m) errechnet mittels der gemessenen Dichte 	41,85 % 0,84 mg/mL 0,09 %
Cannabidiol	HPLC Ph. Eur. 2.2.29	90 - 110 % des deklarierten Gehalts in % (m/V) mg/mL % (m/m) errechnet mittels der gemessenen Dichte	96,84 % 24,21 % 2,55 %
Verwandte Substanzen		CBN ≤ 2,5 %	0,01 %



FREIGABLZERTIEIKAI

Seite 2/2

Chargen Nr.: CKSI23FECE161M	
-----------------------------	--

Parameter	Methode	Spezifikation		Ergebnis
Mikrobiologische Reinheit		•		
Gesamtzahl aerober Mikroorganismen (TAMC)	Ph. Eur. 2.6.12	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)			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	- Ph. Eur. 2.4.27	≤ 1,0 ppm		< 0,05 ppm
Arsen		≤ 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 Genehmigung(en) für das Inverkehrbringen im Zielland durchgeführt wurden.

Datum:

Maile Stobel maur

Name und Unterschrift (Sachkundige Person nach § 14 AMG)

(Qualified Person according to § 14 of the German Medicinal Products Act)