



FREIGABEZERTIFIKAT

Seite 1/2

Produkt:	Cannabisextrakt (Extraktkonzentrat)
Produktname:	Cannamedical THC850 Zkittlez Lösung
Deklariertes THC-Gehalt:	850 mg/g
Deklariertes CBD-Gehalt:	≤ 10 mg/g
Chargen Nr.:	CKSI25E8507HW
Packungsgröße:	1 g
Lagerung:	Dicht verschlossen, vor Licht geschützt, unter 25 °C
Datum des Analysenzertifikats:	2025-07-17
Verwendbar bis:	01/2026
Herkunftsland:	Nordmazedonien
Pharmazeutischer Unternehmer:	Cannamedical® Pharma GmbH

Parameter	Methode	Spezifikation	Ergebnis
Eigenschaften – Aussehen	Organoleptisch	(Hell)gelbe/(hell)bernsteinfarbene, hoch viskose, ölige Flüssigkeit oder harzige Masse	Entspricht
Identität	TLC Ph. Eur. 2.2.27	Entspricht	Entspricht
Restlösemittel	Ph. Eur. 2.2.28	Ethanol: ≤ 5.000 ppm	Entspricht
Wassergehalt	Ph. Eur. 2.5.12	≤ 0,5 % (m/m)	0,15 %
Gehaltsbestimmung			
Δ ⁹ -Tetrahydrocannabinol	HPLC Ph. Eur. 2.2.29	77 - 93 % (m/m)	84,94 %
Cannabidiol		≤ 1 % (m/m)	0,91 %
Verwandte Substanzen		CBN ≤ 2,5 % (m/m)	0,60 %
Mikrobiologische Reinheit			
Gesamtzahl aerober Mikroorganismen (TAMC)	Ph. Eur. 2.6.12 Ph. Eur. 5.1.4	≤ 10 ² KBE/g Max. akzeptierbare Anzahl: 200 KBE/g	< 100 KBE / g
Gesamtzahl an Hefen und Schimmelpilzen (TYMC)		≤ 10 ¹ KBE/g Max. akzeptierbare Anzahl: 20 KBE/g	< 10 KBE / g
Gallensalze tolerierende gramnegative Bakterien	Ph. Eur. 2.6.31 Ph. Eur. 5.1.4	Abwesend (1 g)	Abwesend
Staphylococcus aureus		Abwesend (1 g)	Abwesend
Pseudomonas aeruginosa		Abwesend (1 g)	Abwesend



FREIGABEZERTIFIKAT

Seite 2/2

Chargen Nr.:	CKSI25E8507HW
--------------	---------------

Parameter	Methode	Spezifikation	Ergebnis
Schwermetalle			
Arsen	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 3,0 ppm	< 0,1 ppm
Cadmium		≤ 1,0 ppm	< 0,05 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 LC-MS/MS	≤ 2 ppb	< 0,5 ppb
Aflatoxin B1+B2+G1+G2		≤ 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.

Ort, Datum: Meerbusch, 01-Aug-2025

Viktoriya Mykhaylova

DocuSigned by:
Viktoriya Mykhaylova

Name und Unterschrift (Sachkundige Person nach § 14 AMG)

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