

FREIGABEZERTIFIKAT

Seite 1/2

Produkt:	Eingestellter Cannabisextrakt gem. DAB			
Produktname:	Cannamedical Hybrid Cannabisextrakt THC25:CBD25			
Deklarierter THC-Gehalt:	25 mg/mL 2,62 % (m/m)			
Deklarierter CBD-Gehalt:	25 mg/mL 2,62 % (m/m)			
Relative Dichte:	0,9518 (tatsächlich gemessener Wert)			
Chargen Nr.:	CKTI24FEHCE81H			
Packungsgröße:	25 mL			
Lagerung:	Dicht verschlossen, vor Licht geschützt, bei 15-25 °C			
Datum des Analysenzertifikats:	2024-07-23			
Verwendbar bis:	07/2025			
Originalhersteller der Rezeptursubstanz:	Tilray Portugal, Unipessoal, Lda.			
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	HPLC Ph. Eur. 2.2.29	Retentionszeiten entsprechen den Retentionszeiten der Standards	entspricht
Restlösemittel	Ph. Eur. 2.4.24	DAB: Der Restlösemittelgehalt muss den Spezifikationen in Kapitel 5.4 (Ph. Eur.) entsprechen. Akzeptabel: ≤ 0,5% (m/m) Ethanol	< 0.04 %
Wassergehalt	Ph. Eur. 2.5.12	max. 0,5% (m/m), bestimmt in 0,200 g Extrakt	0,04 %
Gehaltsbestimmung			
∆°-Tetrahydrocannabinol		 90 - 110 % des deklarierten Gehalts in % (m/V) mg/mL % (m/m) errechnet mittels der gemessenen Dichte 	99 % 24,7 mg/mL 2,6 %
Cannabidiol	HPLC Ph. Eur. 2.2.29	 90 - 110 % des deklarierten Gehalts in % (m/V) mg/mL % (m/m) errechnet mittels der gemessenen Dichte 	103 % 25,7 mg/mL 2,7 %
Verwandte Substanzen		CBN ≤ 2,5 %	0,8 %



FREIGABEZERTIFIKAT

Seite 2/2

Chargen Nr.:	CKTI24FEHCE81H

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		< 0,2249 ppm			
Arsen		≤ 3,0 ppm		< 0,2186 ppm			
Blei		≤ 5,0 ppm		< 0,0752 ppm			
Quecksilber		≤ 0,1 ppm		< 0,0157 ppm			
Pestizidrückstände	Ph. Eur. 2.8.13 LC-MS/GC-MS	Entspricht		entspricht			
Aflatoxine				6 11			
Aflatoxin B1	Ph. Eur. 2.8.18	≤2 ppb		< 0,28 ppb			
Aflatoxin B1+B2+G1+G2	LC-MS/MS	≤ 4 ppb		< 0,28 ppb			

^{*}Prüfergebnisse gem. Analysenzertifikat des Originalherstellers der Rezeptursubstanz

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:

Köln 10. SEP. 2024

Dr. Ralf Grulke

Name und Unterschrift (Sachkundige Person nach § 14 AMG)

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





Rudi-Conin-Str. 7, 50829 Köln +49 (0) 221 999 96-125 apotheke@cannamedical.de cannamedical.com

PRÜFBESTÄTIGUNG

DOSIERPIPETTE 1 mL

Cannamedical-Artikelnummer: 00909050

Der Hersteller Rovipharm Healthcaring bestätigt in seinem Zertifikat vom 19.04.2024:

Rovipharm
A surfer of

SGH

MEDICAL PHARMA
ZA de Lucinges
86 Route du plan d'eau
F-01370 VAL REVERMONT
Tel:+33 (0)4 74 42 39 39

CERTIFICAT DE CONFORMITE

CERTIFICATE OF CONFORMITY

Réf. Doc. **A013** rev 20

CONF

Date: 19/04/2024

ge 1/1

Client ou Usine Cannamedical Pharma GmbH

(customer or plant)

N° de Commande 2023-10005

(purchasing order)

Désignation EVO-PD 1ML PF1R STD (0.05) CE ENSMP

(designation)

Référence Rovipharm 26650371

(Rovipharm's product ref)

Référence Client 00010502

(Customer's product ref)

N° Bon de Livraison 100679 Quantité 18.200 UN

(delivery order) (Quantity)

N° Lot 046765 Date de péremption (AAAA-MM) 2029-04

(batch number) Expiry Date (YYYY-MM)

La Direction Qualité de la société ROVIPHARM certifie que les pièces référencées ci-dessus, ont été produites et contrôlées en conformité avec les spécifications en vigueur : Notre Contrôle Qualité a réalisé la revue du dossier de lot afin de s'assurer que les contrôles définis ont été menés, que les éventuelles déviations ont été levées, que la quantité à produire a été respectée et que les éléments de traçabilité ont été enregistrés.

Le dossier de lot et ses éléments de revue ont été soumis à l'Assurance Qualité afin de procéder à la libération du lot.

The Head of ROVIPHARM Quality Department certifies that the here above product has been manufactured and inspected according to valid specification: Our Quality Control has done the review of the batch file to check that defined inspections have been done, possible deviations have been removed, defined quantity has been respected and tracabileaty has been recorded.

Batch's file and its review records have been submitted to Quality Assurance in purpose to release this batch.

Ce certificat est imprimé automatiquement et est valable sans signature.

This certificate is automatically printed and is valid without signature.





Rudi-Conin-Str. 7, 50829 Köln +49 (0) 221 999 96-125 apotheke@cannamedical.de cannamedical.com

PRÜFBESTÄTIGUNG

ORIGINALITÄTSVERSCHLUSS mit Kindersicherung

Cannamedical-Artikelnummer: 00909005

Der Lieferant **Zscheile & Klinger GmbH** bestätigt in seinem Zertifikat vom 01.11.2023:

Artikelnummer: 39228

für die von uns gelieferten

Originalitäts-Drück/Drehverschluß, weiß für Med.-Flaschen aus PP/LDPE mit PE/Alkozellscheibe weiß Charge: M-532349

Hiermit bestätigen wir, dass die Qualität der oben bezeichneten Packmittel vom Hersteller geprüft worden ist.

Diese Prüfung wurde in sinngemäßer Anwendung der Methoden und entsprechend den Maßstäben durchgeführt, die in der Prüfanleitung und den Fehlerbewertungslisten für die Qualitätsprüfung niedergelegt sind.

Die Prüfung ergab, dass die Packmittel den Qualitätsanforderungen entsprechen.

Die vom Hersteller verwendeten Materialien haben eine Lebensmittelzulassung.

Sämtliche Prüfdaten werden entsprechend den allgemein gültigen QS-Richtlinien, gemäß ISO 9001 ff dokumentiert und archiviert, sie können im Beanstandungsfall eingesehen werden.

Hersteller: Heinlein Plastik-Technik - Produktionsort: Ansbach - Deutschland Leitung Qualitätssicherung: H. Grössl

Zur Identität und Rückverfolgung sind die jeweiligen Chargenbezeichnungen auf den Packeinheiten erforderlich.

Mit freundlichen Grüßen Zscheile & Klinger GmbH

Dieses Zertifikat wurde per EDV erstellt und ist ohne Unterschrift gültig.





Rudi-Conin-Str. 7, 50829 Köln +49 (0) 221 999 96-125 apotheke@cannamedical.de cannamedical.com

PRÜFBESTÄTIGUNG

STECKEINSATZ für 1 mL Dosierpipette

Cannamedical-Artikelnummer: 00909006

Der Lieferant **Zscheile & Klinger GmbH** bestätigt in seinem Zertifikat vom 01.11.2023:

für die von uns gelieferten

Dosierspritzeneinsätze f.Leicht-Med.-FI. a.LDPE,natur,ø 20,0 mm, Konusöffnung Charge: 23-1166/00

Artikelnummer: 39014

Hiermit bestätigen wir, dass die Qualität der oben bezeichneten Packmittel vom Hersteller geprüft worden ist.

Diese Prüfung wurde in sinngemäßer Anwendung der Methoden und entsprechend den Maßstäben durchgeführt, die in der Prüfanleitung und den Fehlerbewertungslisten für die Qualitätsprüfung von pharmazeutischen Packmitteln niedergelegt sind.

Die Prüfung ergab, dass die Packmittel den Qualitätsanforderungen entsprechen.

Die Packmittel entsprechen den Anforderungen des aktuellen Europäischen Arzneibuches Ph. Eur.

Sämtliche Prüfdaten werden entsprechend den allgemein gültigen QS-Richtlinien, gemäß ISO 9001 ff dokumentiert und archiviert, sie können im Beanstandungsfall eingesehen werden.

Hersteller: Hubert De Backer - Produktionsort: Temse - Belgien Leitung Qualitätssicherung: Rebecca Detaeye

Zur Identität und Rückverfolgung sind die jeweiligen Chargenbezeichnungen auf den Packeinheiten erforderlich.

Mit freundlichen Grüßen Zscheile & Klinger GmbH

Dieses Zertifikat wurde per EDV erstellt und ist ohne Unterschrift gültig.