

Produkt:	AVAAY 21/1
Charge:	VA0129-2101
Bulkcharge:	GG4-H-0026
Verwendbar bis:	05.2022
Darreichungsform:	getrocknete Cannabisblüten
Kultivar:	Gorilla Glue 4
Packungsgröße:	400g
Nominale Gehaltsangaben:	21,0% THC (Δ^9 -Tetrahydrocannabinol) \leq 1,0% CBD (Cannabidiol)
Monographie:	Cannabisblüten DAB
Herstellungsdatum:	08.12.2021
Hersteller:	Northern Green Canada Inc., Kanada
Verpacker:	PS Pharma Service GmbH, Lise-Meitner-Str. 10, 40670 Meerbusch
Freigabe:	ADREXpharma GmbH, Firmungstr. 4, 56068 Koblenz
Prüflabore:	
<i>Analytik Allgemein:</i>	Wessling GmbH, 48149 Münster *Eurofins Biopharma Testing. Inc., Toronto, Kanada ** DSI/ QSI GmbH, 28199 Bremen
<i>Mikrobiologische Analytik:</i>	Wessling GmbH, 48149 Münster
Pharm. Unternehmer:	Vayamed GmbH, Jägerstraße 28-31, 10117 Berlin

Parameter	Methode	Spezifikation	Ergebnis
Geruch	Olfaktorisch	Charakteristisch nach Cannabisblüten	Entspricht
Identität			
A Makroskopisch	DAB Cannabisblüten	Gemäß DAB 2018	Entspricht
B Mikroskopisch	DAB Cannabisblüten	Gemäß DAB 2018	Entspricht
C Dünnschichtchromatographie	DAB Cannabisblüten	Gemäß DAB 2018	Entspricht
Reinheit			
Fremde Bestandteile	Ph. Eur. 2.8.2	\leq 2%	0%
Trocknungsverlust	Ph. Eur. 2.2.32	\leq 10%	9,8%**
Cannabinol (CBN)	Ph. Eur. 2.2.29, HPLC	\leq 1,0%	<0,1%**
Gehalt			
Δ^9 -Tetrahydrocannabinol (THC)	Ph. Eur. 2.2.29, HPLC	18,9% - 23,1%	19,1%**
Cannabidiol (CBD)	Ph. Eur. 2.2.29, HPLC	\leq 1,0%	<0,1%**
Mykotoxine			
Aflatoxin B1	Ph. Eur. 2.2.29, HPLC, Ph.Eur. 2.8.25	\leq 2 $\mu\text{g}/\text{kg}$ (Ph. Eur. 2.8.18)	n.d.*
Gesamt-Aflatoxine (B1, B2, G1, G2)	Ph. Eur. 2.2.29, HPLC	\leq 4 $\mu\text{g}/\text{kg}$ (Ph. Eur. 2.8.18)	n.d.*

Prüfzertifikat nach § 6 Abs. 3 ApBetrO

Produkt: AVAAY 21/1
Charge: VA0129-2101
Verwendbar bis: 05.2022

Parameter	Methode	Spezifikation	Ergebnis
Mikrobielle Verunreinigung			
TAMC	Ph. Eur. 2.6.12	max. 500 000 KBE/g (Ph. Eur. 5.1.8-C)	390 KBE/g
TYMC	Ph. Eur. 2.6.12	max. 50 000 KBE/g (Ph. Eur. 5.1.8-C)	1700 KBE/g
Gallensalztolerierende gram-negative Bakterien	Ph. Eur. 2.6.31	$\leq 10^4$ KBE/g (Ph. Eur. 5.1.8-C)	< 10 KBE/g
Escherichia Coli	Ph. Eur. 2.6.31	Abwesend in 1g (Ph. Eur. 5.1.8-C)	Abwesend
Salmonella	Ph. Eur. 2.6.31	Abwesend in 25g (Ph. Eur. 5.1.8-C)	Abwesend
Schwermetalle			
Blei	Ph. Eur. 2.2.23	$\leq 5,0$ ppm (Ph. Eur. 1433)	< 0,1 ppm*
Quecksilber	Ph. Eur. 2.2.23	$\leq 0,1$ ppm (Ph. Eur. 1433)	< 0,05 ppm*
Cadmium	Ph. Eur. 2.2.23	$\leq 1,0$ ppm (Ph. Eur. 1433)	< 0,1 ppm*
Pestizide			
geläufigsten Pestizide	Ph. EUR. 2.8.13 (HPLC, GC)	Grenzwerte gemäß Ph. Eur. 2.8.13-1	Entspricht*

n.d. = nicht detektiert

Hiermit erkläre ich, dass diese Charge des Arzneimittels nach den geltenden GMP-Regeln und gemäß den vom Auftraggeber genehmigten Stammdokumenten hergestellt und geprüft wurde und nach den anerkannten pharmazeutischen Regeln gemäß § 6 Nr. 3 ApBetrO geprüft wurde und hiermit für das Inverkehrbringen gemäß § 16 AMWHV freigegeben ist.

Alle verwendeten Ausgangsstoffe und Zwischenprodukte sind geprüft und gebilligt.

Koblenz, 09.12.2021



Ort, Datum, Unterschrift

Dr. Klaus-Uwe Pechar

ADREXpharma GmbH,
Firmungsstrasse 4,56068 Koblenz

Name, Sachkundige Person gemäß §14 AMG

Firma, Adresse