

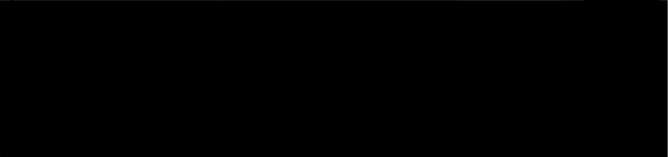
**remexian**  
pharma GmbH

**Pharmazeutischer Unternehmer:**  
Remexian Pharma GmbH  
Märkersteig 27  
14974 Ludwigfelde

**Freigebender Hersteller:**  
INOPHA GmbH  
Genshagener Str. 37a  
14974 Ludwigfelde

## CHARGENZERTIFIKAT

<b>WE-Nr.:</b> WEP_2024_0069	<b>WE-Datum:</b> 27.06.2024	<b>Verfalldatum:</b> 28.02.2025
------------------------------	-----------------------------	---------------------------------

Nr.	Produktangaben	
1.	Name	CANNABISBLÜTEN remexian 22/1
	Stärke	THC: 22 % CBD: <1 %
	Darreichungsform	Pflanzenteile
	Verpackungsgröße	1000 g
2.	Chargennummer	02209922122-1-B1
3.	Bestimmungsland	Deutschland
4.	<b>Zertifizierungsstatement:</b> Hiermit bestätige ich, dass alle Herstellungsstufen dieser Charge des Produkts in voller Übereinstimmung mit den GMP-Anforderungen der EU durchgeführt wurden und mit den Anforderungen der Genehmigung(en) für das Inverkehrbringen in Deutschland (ZNR: 7000652-000) übereinstimmen. Die Charge ist für die Auslieferung an Apotheken zur Weiterverarbeitung freigegeben.	
5.	Sachkundige Person:	
6.	Unterschrift der Sachkundigen Person	
7.	Datum	
8.	Analysenzertifikat	Siehe Folgeseiten

**remexían**  
pharma GmbH

**Pharmazeutischer Unternehmer:**  
Remexian Pharma GmbH  
Märkersteig 27  
14974 Ludwigsfelde

**Freigebender Hersteller:**  
INOPHA GmbH  
Genshagener Str. 37a  
14974 Ludwigsfelde

<b>Total Yeasts and Moulds Count (TYMC)</b>	≤ 10 CFU/g	<10 CFU/g
<b><i>E. Coli</i></b>	Absent in 1 g	Absent in 1 g
<b><i>Salmonella</i></b>	Absent in 25 g	Absent in 25 g
<b><i>S. aureus</i></b>	Absent in 1 g	Absent in 1 g
<b><i>P. aeruginosa</i></b>	Absent in 1 g	Absent in 1 g
<b>Bile-tolerant Gram-negative bacteria</b>	Absent in 1 g	Absent in 1 g
<b>Aflatoxin B1</b>	≤ 2 µg/kg	<0,5 µg/kg
<b>Aflatoxin B1+B2+G1+G2</b>	≤ 4 µg/kg	<2,5 µg/kg
<b>Absence of pesticides</b>	Below limits in Ph. Eur.	Below limits in Ph. Eur.
<b>Lead</b>	≤ 5,0 ppm	<0,1 ppm
<b>Mercury</b>	≤ 0,1 ppm	<0,05 ppm
<b>Cadmium</b>	≤ 1,0 ppm	<0,05 ppm
<b>Total ash</b>	≤ 20 %	9,5 %

\*Analyseergebnisse stammen aus Daten des Herstellers Scholl Medical ApS zum CoA der aktuell vorliegenden Charge.

**Dieses Zertifikat entspricht einem Prüfzertifikat nach § 6 Abs. 3 ApBetrO.**

Das Arzneimittel wurde nach anerkannten pharmazeutischen Regeln, gemäß der Richtlinie 2001/83/EG, hergestellt sowie geprüft und weist die erforderliche Qualität auf. Sämtliche Prüfparameter entsprechen den Akzeptanzlimits. Die Zertifikate des Herstellers (Pflanzenteile) wurden anerkannt.