

Chargenzertifikat

Bezeichnung des Arzneimittels:	Mother 26 GF
Vertriebsland:	DE
Herkunftsland:	CAN
Stärke:	26,6 % Tetrahydrocannabinol (THC) < 0,1 % Cannabidiol (CBD)
Darreichungsform:	Cannabisblüten
Packungsgröße/-Art:	100 g
Anzahl Packungen:	100
davon Rückstellmuster:	1
Anzahl Packungen freier Bestand:	99
Chargennummer Ausgangscharge:	1820GF61301
Chargennummer des Arzneimittels:	45401
Herstelldatum:	12.11.2024
Verfallsdatum:	31.07.2025
Lohnhersteller:	PS Parma GmbH Lise-Meitner-Str. 10 40670 Meerbusch Deutschland
Herstellungserlaubnis Nummer:	DE_NW_03_MIA_2024_0035
Chargenzertifizierung:	ADREXpharma GmbH Jakob-Hasslacher-Str. 4 56070 Koblenz Deutschland
Herstellungserlaubnis Nummer:	DE_RP_01_MIA_2022_0054
Ergebnis der Freigabeprüfung:	Entspricht (AZ beiliegend)

Hiermit erkläre ich, dass diese Charge des Arzneimittels nach den geltenden GMP-Regelwerken und entsprechend den vom Auftraggeber genehmigten Masterdokumenten hergestellt und geprüft wurde und hiermit zum Versand oder zum Inverkehrbringen (§ 16 AMWHV) freigegeben wird. Alle eingesetzten Ausgangsstoffe und Zwischenprodukte wurden geprüft und gebilligt. Die vorliegende Chargendokumentation wurde auf Vollständigkeit und Umgang mit Abweichungen von den Sollvorgaben überprüft.

OOS:	☒ Nein	☐ Ja (siehe Anlage)
Kritische/major Abweichungen:	☒ Nein	☐ Ja (siehe Anlage)
Diese Charge wurde freigegeben zum:	☐ Versand	☒ Inverkehrbringen

Sachkundige Person

Dr. Klaus-Uwe Pechar



Datum: 14.11.2024

Chargenzertifikat

Bezeichnung des Arzneimittels:	Mother 26 GF CAN
Vertriebsland:	DE
Herkunftsland:	CAN
Stärke:	26,6 % Tetrahydrocannabinol (THC) < 0,1 % Cannabidiol (CBD)
Darreichungsform:	Cannabisblüten
Packungsgröße/-Art:	10 g
Anzahl Packungen:	1332
davon Rückstellmuster:	2
Anzahl Packungen freier Bestand:	1330
Chargennummer Ausgangscharge:	1820GF61301
Chargennummer des Arzneimittels:	45401
Herstelldatum:	12.11.2024
Verfallsdatum:	31.07.2025
Lohnhersteller:	PS Parma GmbH Lise-Meitner-Str. 10 40670 Meerbusch Deutschland
Herstellungserlaubnis Nummer:	DE_NW_03_MIA_2024_0035
Chargenzertifizierung:	ADREXpharma GmbH Jakob-Hasslacher-Str. 4 56070 Koblenz Deutschland
Herstellungserlaubnis Nummer:	DE_RP_01_MIA_2022_0054
Ergebnis der Freigabeprüfung:	Entspricht (AZ beiliegend)

Hiermit erkläre ich, dass diese Charge des Arzneimittels nach den geltenden GMP-Regelwerken und entsprechend den vom Auftraggeber genehmigten Masterdokumenten hergestellt und geprüft wurde und hiermit zum Versand oder zum Inverkehrbringen (§ 16 AMWHV) freigegeben wird.
Alle eingesetzten Ausgangsstoffe und Zwischenprodukte wurden geprüft und gebilligt. Die vorliegende Chargendokumentation wurde auf Vollständigkeit und Umgang mit Abweichungen von den Sollvorgaben überprüft.

OOS:	☒ Nein	☐ Ja (siehe Anlage)
Kritische/major Abweichungen:	☒ Nein	☐ Ja (siehe Anlage)
Diese Charge wurde freigegeben zum:	☐ Versand	☒ Inverkehrbringen

Sachkundige Person

Dr. Klaus-Uwe Pèchar

Datum: 14.11.2024



Product	Mother 26 GF CAN
Country	Germany
Manufacturing license No.:	DE RP 01 MIA 2022 0054
Potency	Δ^9 -Tetrahydrocannabinol approx. 26% Cannabidiol $\leq$ 1%
Dosage form	Cannabis Flowers, dried; cultivar: Garlic Funk
Pack size	10g metallized PET pouches 100g metallized PET pouches
Batch bulk	1820GF61301
Batch	45401

Manufacturing	ABcann Medicinals Inc., 126 Vanluven Road, Napane, Ontario K7R 3L2, Canada	
Labelling	PS Pharma Service GmbH Lise-Meithner-Str. 10 40670 Meerbusch	Manufacturing Date: 12.11.2024
Manufacturing license No.:	DE NW 03 MIA 2024 0035	

Test	Method	Specification	Result	Complies
Identification A	EP 3028	Complies with the description of the monograph	Complies	YES
Identification B	EP 3028	Complies with the description of the monograph	Complies	YES
Identification C	EP 3028 (TLC)	Complies with the description of the monograph	Complies	YES
Assay	EP 3028 (HPLC)	CBD total: $\leq$ 1.0% CBN: $\leq$ 1.0% THC total: 23.4% – 28.6%	< 0.1 % < 0.1% 26.6 %	YES
Foreign matter	EP 3028	$\leq$ 2.0%	< 2 %	YES
Loss on drying	EP 3028	$\leq$ 12.0%	8.5 %	YES
Pesticides	EP 2.8.13	Complies with the requirements EP 2.8.13	n.n.	YES
Aflatoxins	EP 2.8.18	B1: $\leq$ 2 μ g/kg Sum B1, B2, G1, G2: $\leq$ 4 μ g/kg	n.n. n.n.	YES
Ochratoxin A	EP 2.8.22	$\leq$ 20 μ g/kg	n.n.	YES
Heavy metals analysis	EP 2.4.27	Arsenic: $\leq$ 0.2 ppm Cadmium: $\leq$ 0.3 ppm Lead: $\leq$ 0.5 ppm Mercury: $\leq$ 0.1 ppm	n.n. n.n. n.n. n.n.	YES
Microbiological purity	EP 5.1.8C			YES
TAMC	EP 2.6.12	$\leq$ 500 000 cfu/g	10 000 cfu/g	
TYMC		$\leq$ 50 000 cfu/g	43 000 cfu/g	
Bile tolerant gram neg. bacteria	EP 2.6.31	$\leq$ 10 000 cfu/g	< 10 cfu/g	
Escherichia coli		absent / 1 g	absent / g	
Salmonella species		absent / 25 g	absent / 25g	

n.n. = below limit of quantitation

Examined by:

QSI GmbH, Flughafenamm 9a, 28199 Bremen

Expiry date	07/2025
--------------------	----------------

I hereby declare that this batch of the medicinal product has been manufactured and tested in compliance with the applicable GMP regulations and in accordance with the master documents approved by the client and has been tested in compliance with recognized pharmaceutical regulations pursuant to § 6 No. 3 ApBetrO and is hereby released for marketing pursuant § 16 AMWHV.

All starting materials and intermediate products used have been tested and were approved.



Dr. Klaus-Uwe Pechar

Date / Signature Qualified Person