

	Prüfzertifikat nach §6 Abs.3 ApBetrO	FB 005-03
		Version 002
		Seite 1 von 2

Prüfzertifikat nach § 6 Abs. 3 ApBetrO

Produkt: mediproCan LUNARIS 23/1
Gehalt THC: 21,9%
Varietät: LAVA CAKE
Ch.-B.: 2400572
Verwendbar bis: 05/2025
Bestrahlung: NEIN

TEST	METHODE	ANFORDERUNG	ERGEBNIS
Eigenschaften			
Geruch	Monographie Ph.Eur. 07/2024:3028	Charakteristisch nach Cannabisblüten	Entspricht
Identität			
<i>Aussehen</i>	Monographie Ph.Eur. 07/2024:3028	Prüfung auf Identität A gem. Monographie	Entspricht
<i>mikroskopisch</i>	Monographie Ph.Eur. 07/2024:3028	Hauptsächlich Drüsenhaar sichtbar	Entspricht
<i>Chromatographie HPLC</i>	Monographie Ph.Eur. 07/2024:3028	gemäß Monographie	Entspricht ¹⁾
Reinheit			
<i>Fremde Bestandteile</i>	Monographie Ph.Eur. 07/2024:3028	≤ 2%	0% ¹⁾
<i>Trocknungsverlust</i>	Monographie Ph.Eur. 07/2024:3028	≤ 12%	7,9% ¹⁾
Abwesenheit Pestizide	Ph. Eur. 2.8.13	Abwesend	Abwesend ¹⁾
Mikrobiologische Reinheit	Ph. Eur. 5.1.8c	für Inhalativa	Entspricht ¹⁾

	Prüfzertifikat nach §6 Abs.3 ApBetrO	FB 005-03
		Version 002
		Seite 2 von 2

TAMC	Ph. Eur. 5.1.8c	< 100 000 KBE/g	< 2 x 10 ¹ KBE/g ¹⁾
TYMC	Ph. Eur. 5.1.8c	< 10 000 KBE/g	< 10 KBE/g ¹⁾
Gram negative Bakterien	Ph. Eur. 5.1.8c	< 10 000 KBE/g	< 10 KBE/g ¹⁾
Salmonella	Ph. Eur. 5.1.8c	Abwesend in 25g	Abwesend ¹⁾
E. coli	Ph. Eur. 5.1.8c	Abwesend in 1g	Abwesend ¹⁾
Abwesenheit Schwermetalle	Ph. Eur. 2.4.27		
Cadmium	Ph. Eur. 2.4.27	max. 1,0 ppm	< 0,005 ppm ¹⁾
Blei	Ph. Eur. 2.4.27	max. 5,0 ppm	< 0,020 ppm ¹⁾
Arsen	Ph. Eur. 2.4.27	max. 2,0 ppm	< 0,02 ppm ¹⁾
Quecksilber	Ph. Eur. 2.4.27	max. 0,1 ppm	< 0,050 ppm ¹⁾
Abwesenheit Aflatoxin B ₁	Ph. Eur. 2.8.18	< 2 µg/kg	< 0,25 µg/kg ¹⁾
Abwesenheit Aflatoxine B ₁ , B ₂ , G ₁ , G ₂	Ph. Eur. 2.8.18	< 4 µg/kg	< 0,5 µg/kg ¹⁾
Gehält	Monographie DAB (2.2.29)		
Dronabinol (THC)	Monographie DAB	23% ± 2,3%	21,93% ¹⁾
Cannabidiol (CBD)	Monographie DAB	<1,0%	0,1% ¹⁾

¹⁾ Analytik durch LEF - Laboratório de Estudos Farmacêuticos, 2730-036, Barcarena, Portugal

LOD = Limit of Detection; ND = Not detectable

Hiermit wird bestätigt, dass die oben genannte Charge in Übereinstimmung mit der Guten Herstellungspraxis der EU hergestellt und geprüft wurde und weist die erforderliche Qualität auf. Die Prüfung erfolgte in einem Betrieb mit einer Erlaubnis gemäß § 13 AMG.

Freigabedatum: 13. Dezember 2024

Dieses gültige Prüfzertifikat wurde von dem Leiter der Qualitätskontrolle der mediproCan Pharma GmbH am 13. Dezember 2024 unterzeichnet und ist ohne Unterschrift gültig.