

<b>Dopiopharm GmbH</b>	Anlage 1	SOP 029
	<b>Prüfzertifikat gemäß § 6 Abs. 3 ApBetrO</b>	Version 004
Gültig ab: 19.12.2025		

<b>Produkt</b>	Tikun Midnight 10/14
<b>Sorte</b>	Midnight
<b>Darreichungsform</b>	Ganze Blüten
<b>Herkunftsland</b>	Griechenland
<b>Packungsgröße</b>	10 g
<b>Chargennummer</b>	P2600030
<b>Verwendbar bis</b>	01/2027
<b>Datum und Version des Analysezertifikats</b>	02.02.2026

Parameter	Methode	Spezifikation	Ergebnis
Eigenschaften	Ph. Eur. 3028	Geruch: charakteristisch nach Cannabis	Entspricht
<b>Identität</b>			
- Makroskopie	Ph. Eur. 3028, Identität A	Entspricht	Entspricht
- Mikroskopie	Ph. Eur. 3028, Identität B	Entspricht	Entspricht
- Dünnschicht- chromatographie	Ph. Eur. 3028, Identität C	Entspricht	Entspricht
Fremde Bestandteile	Ph. Eur. 2.8.2	≤ 2 %	0,0 %
Trocknungsverlust	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.32	≤ 12 %	8,0 %
Pestizide	Ph. Eur. 2.8.13	Abwesend	Entspricht
<b>Mikrobiologische Reinheit (Ph. Eur. 5.1.8. C)</b>			
- Mikroorganismen, aerobe	Ph. Eur. 2.6.12 Ph. Eur. 5.1.8.C	≤ 10 <sup>5</sup> KBE/g Max. akzeptabler Wert: 500.000 KBE/g	80 KBE/g
- Hefe und Schimmel	Ph. Eur. 2.6.12 Ph. Eur. 5.1.8.C	≤ 10 <sup>4</sup> KBE/g Max. akzeptabler Wert: 50.000 KBE/g	10 KBE/g
- Gramnegative Bakterien	Ph. Eur. 2.6.31 Ph. Eur. 5.1.8.C	≤ 10 <sup>4</sup> KBE/g	< 10 <sup>2</sup> KBE/g und > 10 KBE/g
- <i>E. coli</i>	Ph. Eur. 2.6.31 Ph. Eur. 5.1.8.C	Abwesend (1 g)	Entspricht
- <i>Salmonella</i> spp.	Ph. Eur. 2.6.31 Ph. Eur. 5.1.8.C	Abwesend (25 g)	Entspricht
<b>Aflatoxin</b>			
Aflatoxin B1	Ph. Eur. 2.8.18	≤ 2 µg/kg	Not Detected
<b>Schwermetalle</b>			
- Arsen	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 0,2 ppm	Not Detected
- Cadmium	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 0,3 ppm	Not Detected
- Blei	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 0,5 ppm	Not Detected
- Quecksilber	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 0,1 ppm	Not Detected

Prüfzertifikat zur Ch.-B.: P2600030, Version 01

Dopiopharm GmbH	Anlage 1	SOP 029
	Prüfzertifikat gemäß § 6 Abs. 3 ApBetrO	Version 004
Gültig ab: 19.12.2025		

Gehalt			
- Cannabinol (CBN)	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	Not Detected
- Δ <sup>9</sup> -Tetrahydrocannabinol (THC)	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	7,8 %
- Δ <sup>9</sup> -Tetrahydrocannabinolsäure	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	3,2 %
- Δ <sup>9</sup> -Tetrahydrocannabinol (Gesamt)	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	± 10 % relativ vom Zielgehalt (Gehalt > 15,0 % THC)  ± 1,5 % absolut vom Zielgehalt (Gehalt < 15,0 % THC)	10,6 %
- Cannabidiol (CBD)	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	4,7 %
- Cannabidiolsäure	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	10,5 %
- Cannabidol (Gesamt)	Ph. Eur. 2.2.29	± 10 % relativ vom Zielgehalt (Gehalt > 15,0 % CBD)  ± 1,5 % absolut vom Zielgehalt (Gehalt < 15,0 % CBD)	13,9 %

Dieser Ausgangsstoff für Rezepturarztneimittel wurde entsprechend den Anforderungen des EU-GMP-Leitfadens hergestellt. Er wurde nach den anerkannten pharmazeutischen Regeln geprüft und weist die erforderliche Qualität auf. Die Prüfung erfolgte in einem Betrieb mit einer Erlaubnis gemäß § 13 AMG.

Datum / Unterschrift

02.02.2026

Sachkundige Person gem. § 14 AMG (Qualified Person)

Prüfzertifikat zur Ch.-B.: P2600030, Version 01