

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

Produkt	Tikun Midnight 10/14
Sorte	Midnight
Darreichungsform	Ganze Blüten
Herkunftsland	Griechenland
Packungsgröße	10 g
Chargennummer	P2600041
Verwendbar bis	02/2027
Datum und Version des Analysenzertifikats	26.03.2026

Parameter	Methode	Spezifikation	Ergebnis
Eigenschaften	Ph. Eur. 3028	Geruch: charakteristisch nach Cannabis	Entspricht
Identität			
- 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 %	6,4 %
Pestizide	Ph. Eur. 2.8.13	Abwesend	Entspricht
Mikrobiologische Reinheit (Ph. Eur. 5.1.8. C)			
- Mikroorganismen, aerobe	Ph. Eur. 2.6.12 Ph. Eur. 5.1.8.C	≤ 10 ⁵ KBE/g Max. akzeptabler Wert: 500.000 KBE/g	120 KBE/g
- Hefe und Schimmel	Ph. Eur. 2.6.12 Ph. Eur. 5.1.8.C	≤ 10 ⁴ KBE/g Max. akzeptabler Wert: 50.000 KBE/g	30 KBE/g
- Gramnegative Bakterien	Ph. Eur. 2.6.31 Ph. Eur. 5.1.8.C	≤ 10 ⁴ KBE/g	< 10 ² 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
Aflatoxin			
Aflatoxin B1	Ph. Eur. 2.8.18	≤ 2 µg/kg	Nicht nachweisbar
Schwermetalle			
- Arsen	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 0,2 ppm	Nicht nachweisbar
- Cadmium	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 0,3 ppm	Nicht nachweisbar
- Blei	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 0,5 ppm	Nicht nachweisbar
- Quecksilber	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 0,1 ppm	Nicht nachweisbar

Prüfzertifikat zur Ch.-B.: P2600041, Version 01

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

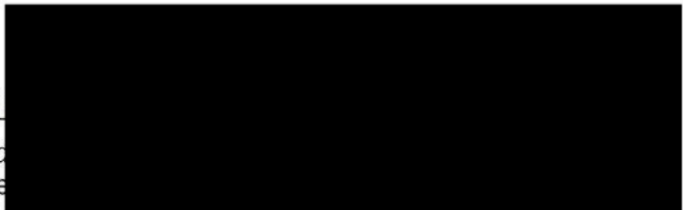
Gehalt			
- Cannabinol (CBN)	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	Nicht nachweisbar
- Δ^9 -Tetrahydrocannabinol (THC)	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	7,7 %
- Δ^9 -Tetrahydrocannabinolsäure	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	3,0 %
- Δ^9 -Tetrahydrocannabinol (Gesamt)	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	± 10 % relativ vom Zielgehalt (Gehalt > 15,0 % THC) $\pm 1,5$ % absolut vom Zielgehalt (Gehalt < 15,0 % THC)	10,3 %
- Cannabidiol (CBD)	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	4,8 %
- Cannabidiolsäure	Ph. Eur. 3028, Ph. Eur. 2.2.29	% m/m	10,1 %
- Cannabidol (Gesamt)	Ph. Eur. 2.2.29	± 10 % relativ vom Zielgehalt (Gehalt > 15,0 % CBD) $\pm 1,5$ % absolut vom Zielgehalt (Gehalt < 15,0 % CBD)	13,7 %

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. APR. 2026

Dr. Lars Godt
Sachkundige



Prüfzertifikat zur Ch.-B.: P2600041, Version 01