

Certificate of Analysis CANNABIS Flos Batch: 03501

| Product | CannabiStada GAB 25 | | | |
|---------------------------|--|--|--|--|
| Country | Germany | | | |
| Manufacturing license No. | DE_RP_01_MIA_2022_0054 | | | |
| Potency | Δ ⁹ -Tetrahydrocannabinol approx. 25% | | | |
| | Cannabidiol ≤ 1% | | | |
| Dosage form | Cannabis Flowers, dried; cultivar: Garlic Breath | | | |
| Pack size | 10 g PE/PP container | | | |
| | 25 g metallized PET pouches | | | |
| Batch | 03501 | | | |

| Manufacturing | ABcann Medicinals Inc., 126 Vanluven Road, Napanee, Ontario K7R 3L2, Canada | |
|----------------------------|--|--------------------------------------|
| | DE_BB_01_GMP_2024_0027 | |
| Labelling | PS Pharma Service GmbH Lise-Meitner-Str. 10 40670 Meerbusch | Manufacturing Date: February 2025 |
| Manufacturing license No.: | DE_NW_03_MIA_2024_0050 | |

| Test | Method | Specification | Result | Complies |
|-------------------------|----------------|----------------------------------|-------------|----------|
| Identification A | EP 3028 | Complies with the description of | Complies | YES |
| | | the monograph | | |
| Identification B | EP 3028 | Complies with the description of | Complies | YES |
| | | the monograph | - | |
| Identification C | EP 3028 (TLC) | Complies with the description of | Complies | YES |
| | | the monograph | | |
| Assay | EP 3028 (HPLC) | CBD total: ≤ 1.0% | < 0.1 % | YES |
| | | CBN: ≤ 1.0% | < 0.1% | |
| | | THC total: 22.5% – 27.5% | 23.2 % | |
| Foreign matter | EP 3028 | ≤ 2.0% | < 2 % | YES |
| | | No seeds | Complies | |
| | | No leaves > 1.0 cm | Complies | |
| Loss on drying | EP 3028 | ≤ 12.0% | 7.9 % | YES |
| Pesticides | EP 2.8.13 | Complies with the requirements | Complies | YES |
| | | EP 2.8.13 | • | |
| Aflatoxins | EP 2.8.18 | B1: ≤ 2 µg/kg | n.n. | YES |
| | | Sum B1, B2, G1, G2: ≤ 4 μg/kg | n.n. | |
| Ochratoxin A | EP 2.8.22 | ≤ 20 µg/kg | n.n. | YES |
| Heavy metals | EP 2.4.27 | Arsenic: ≤ 0.2 ppm | n.n. | YES |
| analysis | | Cadmium: ≤ 0.3 ppm | n.n. | |
| | | Lead: ≤ 0.5 ppm | n.n. | |
| | | Mercury: ≤ 0.1 ppm | n.n. | |
| Microbiological purity | | EP 5.1.8C | | YES |
| TAMC | EP 2.6.12 | ≤ 500 000 cfu/g | 7500 cfu/g | |
| TYMC | | ≤ 50 000 cfu/g | 7300 cfu/g | |
| Bile tolerant gram neg. | | | | |
| bacteria | EP 2.6.31 | ≤ 10 000 cfu/g | < 10 cfu/g | |
| Esherichia coli | | absent / 1 g | absent /g | |
| Salmonella species | | absent / 25 g | absent /25g | |

n.n. = below limit of quantitation (LOQ)

Examined by: QSI GmbH, Flughafendamm 9a, 28199 Bremen

| Expiry date | 09/2025 |
|-------------|---------|

ADREXpharma GmbH, Jakob- Hasslacher- Str. 4 56070 Koblenz HRB 26108, Koblenz

Steuer Nummer 22/650/01532 VAT Nummer DE 815 754 017

T +49 261 450 98 20 F +49 261 450 98 210 info@adrexpharma.com www.adrexpharma.com Gerichtsstand: Koblenz

Sparkasse Koblenz IBAN: DE93 5705 0120 0000 2710 80 BIC: MALADE51KOB

GF: Nicole Broockmann



Certificate of Analysis CANNABIS Flos Batch: 03501

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.

Signiert von:

Dr. Klaus-Uwe Pechar 06.03.2025

Date / Signature Qualified Person

Bezeichnung des Arzneimittels:



Chargenzertifikat

Cannabistada GAB 25

| Vertriebsland: | DE | | | | | | | |
|--|---|---------------------------|---|------------------------------------|--|--|--|--|
| Herkunftsland: | CAN | | | | | | | |
| Stärke: | 23,2 % Tetrahydrocannabinol (THC) | | | | | | | |
| | <0,1 | % Cai | nnabidiol (CBD |)) | | | | |
| Darreichungsform: | Cann | abisb | lüten | | | | | |
| Packungsgröße/-Art: | | 10 g | | | | | | |
| Anzahl Packungen: | | 309 | | | | | | |
| davon Rückstellmuster: | | 6 | | | | | | |
| Anzahl Packungen freier Bestand: | | 303 | | | | | | |
| Chargennummer Ausgangscharge: | | 1854GR62901 | | | | | | |
| Chargennummer des Arzneimittels: | 0350 | 1 | | | | | | |
| Herstelldatum Datum: | 28.02 | 2.2025 | j | | | | | |
| Verfallsdatum: | 30.09.2025 | | | | | | | |
| Lohnhersteller: | PS P | arma | GmbH Lise-N | /leitner-S | tr. 10 40670 Meerbusch | | | |
| | Deut | schlar | ıd | | | | | |
| Herstellungserlaubnis Nummer: | DE_NW_03_MIA_2024_0050 | | | | | | | |
| Chargenzertifizierung: | ADREXpharma GmbH Jakob-Hasslacher-Str. 4 56 | | | | sslacher-Str. 4 56070 | | | |
| | Koble | enz, D | eutschland | | | | | |
| Herstellungserlaubnis Nummer: | DE_RP_01_MIA_2022_0054 | | | | | | | |
| Ergebnis der Freigabeprüfung: | Entspricht (AZ beiliegend) | | | | | | | |
| Hiermit erkläre ich, dass diese Charge des entsprechend den vom Auftraggeber geneh hiermit zum Versand oder zum Inverkehrbr Alle eingesetzten Ausgangsstoffe und Zwis Chargendokumentation wurde auf Vollständ überprüft. | nmigte ingen schenp | n Mas (§ 16 / roduk | terdokumente AMWHV) freig te wurden gep | n herges egeben v rüft und g | tellt und geprüft wurde und vird. gebilligt. Die vorliegende | | | |
| OOS: | | \boxtimes | Nein | | Ja (siehe Anlage) | | | |
| | | | | | , | | | |
| Kritische/major Abweichungen: | | | Nein | | Ja (siehe Anlage) | | | |
| Diese Charge wurde freigegeben zum: | | Ш | Versand | \boxtimes | Inverkehrbringen | | | |
| Sachkundige Person | | | | | | | | |
| Dr. Klaus-Uwe Pechar | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| Datum: 06.03.2025 | | (M. | igniert von: D60AF0355854D4 SChrift: | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |

Bezeichnung des Arzneimittels:



Chargenzertifikat

Cannabistada GAB 25

| Vertriebsland: | DE | | | | | | |
|---|--|-----------------------------------|---|---------------------------------------|--|--|--|
| Herkunftsland: | CAN | | | | | | |
| Stärke: | 23,2 | 23,2 % Tetrahydrocannabinol (THC) | | | | | |
| | <0,1 | % Ca | nnabidiol (CBI |) | | | |
| Darreichungsform: | Canı | nabisb | lüten | | | | |
| Packungsgröße/-Art: | | | | | | | |
| Anzahl Packungen: | 572 | | | | | | |
| davon Rückstellmuster: | 4 | | | | | | |
| Anzahl Packungen freier Bestand: | 568 | | | | | | |
| Chargennummer Ausgangscharge: | 1854 | IGR62 | 901 | | | | |
| Chargennummer des Arzneimittels: | 0350 |)1 | | | | | |
| Herstelldatum Datum: | 28.0 | 2.2025 | ; | | | | |
| Verfallsdatum: | 30.09.2025 | | | | | | |
| Lohnhersteller: | PS F | Parma | GmbH Lise-I | Meitner-S | tr. 10 40670 Meerbusch | | |
| | Deut | schlar | nd | | | | |
| Herstellungserlaubnis Nummer: | DE_NW_03_MIA_2024_0050 | | | | | | |
| Chargenzertifizierung: | ADREXpharma GmbH Jakob-Hasslacher-Str. 4 560 | | | | sslacher-Str. 4 56070 | | |
| | Kobl | enz, D | eutschland | | | | |
| Herstellungserlaubnis Nummer: | DE_RP_01_MIA_2022_0054 | | | | | | |
| Ergebnis der Freigabeprüfung: | Entspricht (AZ beiliegend) | | | | | | |
| Hiermit erkläre ich, dass diese Charge des entsprechend den vom Auftraggeber genel hiermit zum Versand oder zum Inverkehrbr Alle eingesetzten Ausgangsstoffe und Zwis Chargendokumentation wurde auf Vollstän überprüft. | hmigte ingen schenp | en Mas (§ 16 . oroduk | terdokumente AMWHV) freig te wurden gep | en herges gegeben v orüft und g | tellt und geprüft wurde und wird. gebilligt. Die vorliegende | | |
| | | | | | | | |
| OOS: | | | Nein | | Ja (siehe Anlage) | | |
| Kritische/major Abweichungen: | | \boxtimes | Nein | | Ja (siehe Anlage) | | |
| Diese Charge wurde freigegeben zum: | | | Versand | \boxtimes | Inverkehrbringen | | |
| Sachkundige Person | | | | | | | |
| Dr. Klaus-Uwe Pechar | | | | | | | |
| Dr. Klaus-Owe Pechar | | | | | | | |
| Datum: 06.03.2025 | | <i>M</i> . | gniert von: 060AF0355854D4 SChrift: | | | | |
| | | | | | | | |