



Certificate of Analysis Formulated CANNABIS Extract

Batch: G25AANO1F1

Product	Cannabistada Extrakt THC 30/ CBD 30 CA
Country	Germany
License No.	DE_RP_01_MIA_2022_0054
Potency	Δ^9 -Tetrahydrocannabinol: 30 mg/ml Cannabidiol: 30 mg/ml
Dosage form	Oral liquid
Pack size	30 ml amber glass bottle
Batch number:	G25AANO1F1

Manufacturer:	MediPharm Labs Inc. 151 John Street, Barrie, Ontario, L4N 2L1 Canada	Manufacturing date: 01/2025
Manufacturing license No.:	LIC-DZIH2YVSJ-2021	
Manufacturer of Cannabis Flos (starting material):	Northern Green Canada Inc., 275 Orenda Rd., Brampton, L6T 3T7 – Ontario, Canada; ABcann Medicinals Inc., 126 Vanluven Road, Napane, Ontario K7R 3L2, Canada	
Strain:	Gorilla Glue 4 Cannatonic	

Test	Method	Specification	Result	Complies
Appearance	Organoleptic	Greenish or yellow to brown liquid	Complies	YES
Identification	DAB Monograph (TLC)	Complies with the description of the DAB monograph	Complies	YES
Relative density	EP 2.2.5	For information	0.953	YES
Water content	EP 2.5.12	$\leq 0.5\%$	0.1%	YES
Assay	DAB Monograph (HPLC)	CBD: 27.0 mg/ml – 33.0 mg/ml CBN: $\leq 2.5\%$ THC: 27.0 mg/ml – 33.0 mg/ml	30.6 mg/ml < 0.1 % 30.8 mg/ml	YES
Ethanol* Isopropyl Alcohol*	EP 2.4.24	≤ 5000 ppm ≤ 5000 ppm	72 ppm n.d. (< 5 ppm)	YES
Pesticides*	EP 2.8.13	Complies with the requirements EP 2.8.13	Complies	YES
Aflatoxins*	EP 2.8.18	B1: ≤ 2.0 µg/kg Sum B1, B2, G1, G2: ≤ 4 µg/kg	n.d. n.d.	YES
Heavy metals analysis*	EP 2.4.27	Arsenic: ≤ 2.0 ppm Lead: ≤ 5.0 ppm Mercury: ≤ 0.1 ppm Cadmium: ≤ 0.5 ppm	< 0.1 ppm < 0.1 ppm < 0.1 ppm < 0.05 ppm	YES
Microbiological purity		EP 5.1.4		YES
TAMC	EP 2.6.12	$\leq 10^4$ cfu/g or cfu/ml	< 100 cfu/g	
TYMC	EP 2.6.13	$\leq 10^2$ cfu/g or cfu/ml	< 10 cfu/g	
Bile tolerant gram neg. bacteria		$\leq 10^2$ cfu/g or cfu/ml	< 10 cfu/g	
Escherichia coli		absent / 1g or 1ml	absent/ 1g	
Salmonella species		absent / 10g or 10ml	absent/ 10g	
Staphylococcus aureus		absent / 1g or 1ml	absent/ 1g	

n.d. - below limit of quantitation (LOQ)

Examined: Quality Services International GmbH, Flughafendamm 9a, D-28199 Bremen

*Eurofins BioPharma Product Testing Toronto, Canada

Expiry date	07/2026
--------------------	---------

ADREXpharma GmbH, Jakob- Hasslacher- Str. 4 56070 Koblenz
HRB 26108, KoblenzSteuer Nummer 22/650/01532
VAT Nummer DE 815 754 017T +49 261 450 98 20
F +49 261 450 98 210
info@adrexpharma.com
www.adrexpharma.com
Gerichtsstand: KoblenzSparkasse Koblenz
IBAN: DE93 5705 0120 0000 2710 80
BIC: MALADE51KOB

GF: Nicole Broockmann



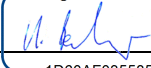
Certificate of Analysis Formulated CANNABIS Extract
Batch: G25AANO1F1

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 14.03.2025

Date / Signature Qualified Person

Signiert von:

1D60AF0355854D4...

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



Chargenzertifikat

Bezeichnung des Arzneimittels:	CannabiStada Extrakt THC 30/ CBD 30 CA
Vertriebsland:	DE
Herkunftsland:	CAN
Stärke:	30 mg/ml Tetrahydrocannabinol (THC) 30 mg/ml Cannabidiol (CBD)
Darreichungsform:	Lösung zur Herstellung von Rezeptur Arzneimitteln zur Einnahme
Packungsgröße/-Art:	30ml
Anzahl Packungen:	2992
davon Rückstellmuster:	6
davon Analysemuster:	3
Anzahl Packungen freier Bestand	2983
Chargennummer des Arzneimittels:	G25AANO1F1
Datum der Herstellung:	01/2025
Verfallsdatum:	07/2026
Hersteller:	MediPharm Labs Inc. 151 John Street Barrie ON L4N 2L1 Kanada
Chargenzertifizierung:	ADREXpharma GmbH Jakob-Hasslacher-Str. 4 56070 Koblenz Deutschland
Erlaubnis 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.

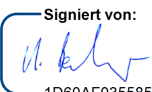
OOS:	☒ Nein	☐ Ja (siehe Anlage)
Kritische/major Abweichungen:	☒ Nein	☐ Ja (siehe Anlage)
Diese Charge wurde freigegeben zum:	☐ Versand	☒ Inverkehrbringen

Sachkundige Person

Dr. Klaus-Uwe Pechar

Datum: 14.03.2025

Unterschrift:

Signiert von:

1D60AF0355854D4...