

Product	CannabiStada 22/1
Country	Germany
Manufacturing license No.:	DE_RP_01_MIA_2022_0054
Potency	Δ^9 -Tetrahydrocannabinol approx. 22% Cannabidiol $\leq$ 1%
Dosage form	Cannabis Flowers, dried; cultivar: Gorilla Glue 4
Pack size	10 g PE/PP-Container
	15 g PE/PP-Container
	25 g PE/PP-Container
Batch	46301A

Grower/drier	Northern Green Canada Inc., 275 Orenda Rd., Brampton L6T 3T7 – Ontario, Canada	
Packager	PS Pharma Service GmbH Lise-Meitner-Str. 10 40670 Meerbusch	Manufacturing Date: 19.04.2024
Manufacturing license No.:	DE_NW_03_MIA_2024_0001	

Test	Method	Specification	Result	Complies
Odour	Organoleptic	Characteristic of cannabis flowers	Complies	YES
Identification A	DAB Monograph	Complies with the description of the DAB monograph	Complies	YES
Identification B	DAB Monograph	Complies with the description of the DAB monograph	Complies	YES
Identification C	DAB Monograph (TLC) EP 2.2.27	Complies with the description of the DAB monograph	Complies	YES
Assay	DAB Monograph (HPLC) EP 2.2.29	CBD total: $\leq$ 1.0% CBN: $\leq$ 1.0% THC total: 19.8 – 24.2%	< 0.1 % 0.2 % 23.1 %	YES
Foreign matter	DAB, EP 2.8.2	$\leq$ 2.0 %	Complies	YES
Loss on drying	EP 2.2.32	$\leq$ 10.0 %	9.6 %	YES
Pesticides	EP 2.8.13	Complies with the requirements EP 2.8.13	Complies*	YES
Aflatoxins	EP 2.8.18	B1: $\leq$ 2.0 μ g/kg Sum B1, B2, G1, G2: $\leq$ 4 μ g/kg	n.d. n.d.	YES
Heavy metals analysis	EP 2.4.27	Lead: $\leq$ 5.0 ppm Mercury: $\leq$ 0.1 ppm Cadmium: $\leq$ 1.0 ppm	< LOQ (< 0.1 ppm)* < LOQ (< 0.05 ppm)* < LOQ (< 0.1 ppm)*	YES
Microbiological purity	EP 5.1.8.C			YES
TAMC	EP 2.6.12	$\leq$ 500 000 cfu/g	< 10 000 cfu/g	
TYMC		$\leq$ 50 000 cfu/g	< 1 000 cfu/g	
Bile tolerant gram neg. bacteria	EP 2.6.31	$\leq$ 10 000 cfu/g	< 100 cfu/g	
Escherichia coli		absent /1g	absent /1g	
Salmonella species		absent /25g	absent /25g	

n.d. = not detected

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

* CoA Eurofins, Canada

Expiry date	10/2024
--------------------	---------

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.



24.04.2024

Dr. Klaus-Uwe Pechar

Date / Signature Qualified Person

Chargenzertifikat

Bezeichnung des Arzneimittels:	Cannabistada 22/1
Vertriebsland:	DE
Herkunftsland:	CAN
Stärke:	23,1 % Tetrahydrocannabinol (THC) <0,1 % Cannabidiol (CBD)
Darreichungsform:	Cannabisblüten
Packungsgröße/-Art:	10 g
Anzahl Packungen:	787
davon Rückstellmuster:	9
Anzahl Packungen freier Bestand:	778
Chargennummer Ausgangscharge:	46301
Chargennummer des Arzneimittels:	46301A
Datum der Herstellung:	19.04.2024
Verfallsdatum:	31.10.2024
Lohnhersteller:	PS Parma GmbH Lise-Meitner-Str. 10 40670 Meerbusch Deutschland
Herstellungserlaubnis Nummer:	DE_NW_03_MIA_2024_0001
Chargenzertifizierung:	ADREXpharma GmbH Jakob-Hasslacher-Str. 4 56070 Koblenz Deutschland
Herstellungserlaubnis 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: 24.04.2024

Unterschrift:

Chargenzertifikat

Bezeichnung des Arzneimittels:	Cannabistada 22/1
Vertriebsland:	DE
Herkunftsland:	CAN
Stärke:	23,1 % Tetrahydrocannabinol (THC) <0,1 % Cannabidiol (CBD)
Darreichungsform:	Cannabisblüten
Packungsgröße/-Art:	15 g
Anzahl Packungen:	174
davon Rückstellmuster:	3
Anzahl Packungen freier Bestand:	171
Chargennummer Ausgangscharge:	46301
Chargennummer des Arzneimittels:	46301A
Datum der Herstellung:	19.04.2024
Verfallsdatum:	31.10.2024
Lohnhersteller:	PS Parma GmbH Lise-Meitner-Str. 10 40670 Meerbusch Deutschland
Herstellungserlaubnis Nummer:	DE_NW_03_MIA_2024_0001
Chargenzertifizierung:	ADREXpharma GmbH Jakob-Hasslacher-Str. 4 56070 Koblenz Deutschland
Herstellungserlaubnis 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: 24.04.2024

Unterschrift:

Chargenzertifikat

Bezeichnung des Arzneimittels:	Cannabistada 22/1
Vertriebsland:	DE
Herkunftsland:	CAN
Stärke:	23,1 % Tetrahydrocannabinol (THC) <0,1 % Cannabidiol (CBD)
Darreichungsform:	Cannabisblüten
Packungsgröße/-Art:	25 g
Anzahl Packungen:	186
davon Rückstellmuster:	3
Anzahl Packungen freier Bestand:	183
Chargennummer Ausgangscharge:	46301
Chargennummer des Arzneimittels:	46301A
Datum der Herstellung:	19.04.2024
Verfallsdatum:	31.10.2024
Lohnhersteller:	PS Parma GmbH Lise-Meitner-Str. 10 40670 Meerbusch Deutschland
Herstellungserlaubnis Nummer:	DE_NW_03_MIA_2024_0001
Chargenzertifizierung:	ADREXpharma GmbH Jakob-Hasslacher-Str. 4 56070 Koblenz Deutschland
Herstellungserlaubnis 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: 24.04.2024

Unterschrift: