

Allgemeine Angaben zum Produkt

Produkt-Bezeichnung	Demecan FE 800 No. 2
ChB. (intern):	2025-005-FE-B
Produktspezifikation	Anhang Nr. 3 V01 in Liste zu WSSP-201.04Demecan FE 800 No. 2
Verwendbar bis	06/2026
PZN	20180530
Packungsgröße	50 g

Batch Record Review

Prüfpunkte des BRR durch die Qualitätskontrolle	ja	nein	nicht zutreffend
Die Eintragungen im Anbauprotokoll sind vollständig und plausibel (Stichprobenprüfung).	\boxtimes		
Die Eintragungen im Herstellprotokoll sind vollständig und plausibel (Stichprobenprüfung).	\boxtimes		
Die eingesetzten Ausgangsstoffe entsprechen den Vorgaben und wurden freigegeben.	\boxtimes		
Die Ergebnisse der Inprozesskontrollen entsprechen den Vorgaben.			\boxtimes
Es wurden Abweichungen berichtet.	\boxtimes		
Abweichungen wurden abschließend bewertet.	\boxtimes		
Bilanzierung und Ausbeuteberechnung sind in Ordnung.	\boxtimes		
Die eingesetzten Packmittel entsprechen den Vorgaben und wurden freigegeben.	\boxtimes		
Die Dokumentation der Herstellung ist vollständig.	\boxtimes		
Das Herstellprotokoll ist vom Leiter der Herstellung unterzeichnet, die Herstellung erfolgte gemäß den Vorgaben.	\boxtimes		
Die Eintragungen im Prüfprotokoll sind vollständig und plausibel (Stichprobenprüfung).	\boxtimes		
Es wurden OOS-Ergebnisse berichtet.		\boxtimes	
OOS-Ergebnisse wurden abschließend bewertet.			\boxtimes
Die auf dem Analysenzertifikat angegebenen Prüfergebnisse entsprechen der Spezifikation.	\boxtimes		
Rückstellmuster für mind. 2 der Spezifikation entsprechende Vollanalysen wurden gezogen und eingelagert.	\boxtimes		
Die Dokumentation der Prüfung ist vollständig.	\boxtimes		
Das Prüfprotokoll ist vom Leiter der Qualitätskontrolle unterzeichnet, die Prüfung erfolgte gemäß den Vorgaben.	\boxtimes		
Ongoing - Stabilitätsuntersuchungen werden ordnungsgemäß durchgeführt, es gibt keine Anhaltspunkte für eine nicht ausreichende Stabilität der Charge.	\boxtimes		

BRR durchgeführt:	24 / 10 / 2025 Jana Beckmann		
· ·	Name/ Datum/ Unterschrift	-	

Es wird gemäß §14(4) AMWHV bestätigt, dass die Charge die erforderliche Qualität besitzt.

24 / 10 / 2025 Jonas Ringeisen

Name/ Datum/ Unterschrift Leitung der Qualitätskentrolle



Batch Record Review und Chargenfreigabe		SOP-CUQM- 002
Konformitätsbestätigung/	Anlage	5
Certificate of Compliance	Version	01

Allgemeine Angaben zum Produkt

Produkt-Bezeichnung	Demecan FE 800 No. 2, gemäß Auftrag vom 07.10.2025
ChB. (DEMECAN GmbH):	2025-005-FE-B
ChB. (Auftraggeber):	2025-005-FE-B
Packungsgröße:	50 g
Verwendbar bis:	06/2026
Menge:	28 + 0 Rückstellmuster
PZN	20180530
Produktspezifikation	Anhang Nr. 3 V01 in Liste zu WSSP-201.04 Demecan FE 800 No. 2
Lagerhinweis	dicht verschlossen, vor Licht geschützt, unterhalb von 25°C
Qualitätssicherungsvereinb arung	Vertrag zur Verantwortungsabgrenzung zwischen Deutsche Medizinalcannabis GmbH und Demecan GmbH vom 04.06.2025

Angaben zum Hersteller

Name:	DEMECAN GmbH
Anschrift der Betriebsstätte	Moritzburger Weg 1, 01561 Ebersbach, Germany

Ich zertifiziere hiermit, dass alle Herstellungs- und Prüfungsschritte dieser Charge in voller Übereinstimmung mit den Anforderungen des EU GMP-Leitfadens, der oben genannten Produktspezifikation und den vom Auftraggeber freigegebenen Herstellungs- und Prüfanweisungen durchgeführt wurden. Die Herstellungs-, Verpackungs- und Prüfprotokolle wurden überprüft, eventuelle Abweichungen wurden bewertet.

Bei	der Herstellung, Prüfung und Verpackung gab es:
	Keine Abweichungen/ Keine OOS-Ergebnisse
\boxtimes	Abweichungen/ OOS-Ergebnisse (Die Abweichungs-/ OOS-Berichte sind diesem Formblatt beigefügt)
	Zusätzliche relevante Informationen bezüglich der Qualität des Produkts sind diesem Formblatt beigefügt.
	Stefanie Liening 24 / 10 / 2025
	Name/ Datum/ Unterschrift, Sachkundige Person §14 AMG



Freigabezertifikat / Konformitätsbescheinigung

Produkt: Demecan FE 800 No. 2

Charge: 2025-005-FE-B

Herstelldatum	• 18.09.2025
Verwendbar bis	• 06/2026
Gehalt	 Dronabinol (THC): ca. 80 % Cannabidiol (CBD): ≤ 1 %
Darreichungsform	Dickextrakt zur Herstellung von Rezepturarzneimitteln
Packungsgröße	• 50 g
Lagerhinweis	 dicht verschlossen, vor Licht geschützt, unterhalb von 25 °C
Kultivar	CAP JUNKY, Herkunft: Deutschland
Pharmazeutischer Unternehmer/ Freigebender Her- steller	Deutsche Medizinalcannabis GmbH Moritzburger Weg 1 01561 Ebersbach Herstellungs-/ Einfuhrerlaubnis: DE_SN_01_MIA_2025_0021/26-5117/287 GMP-Zertifikat: DE_SN_01_GMP_2022_0041



Freigabezertifikat / Konformitätsbescheinigung

Produkt: Demecan FE 800 No. 2

Charge: 2025-005-FE-B

Prüfparameter	Vorgabe/ Methode	Spezifikation	Ergebnis	
Eigenschaften				
Aussehen	DAB	weißlich bis gelber hoch viskoser Extrakt (informativ)	entspricht	
Identität				
Dünnschichtchromatographie	DAB/ Ph. Eur. 2.2.27	Zonenfolge entspricht Blütenprofil: CBD - THC -THCA	entspricht	
Reinheit				
Cannabinol	DAB ³ / Ph. Eur. 2.2.29	\leq 25,0 (0 – 25,0 mg/g)	< 1 mg/g	
Wasser	DAB/ Ph. Eur. 2.5.12	≤ 0,5 %	0,3 %	
Pestizide ¹	Ph. Eur. 0765/ Ph. Eur. 2.8.13	Entspricht der Monographie	entspricht	
Aflatoxine ¹ (B1, B2, G1, G2)	Ph. Eur. 0765/ Ph. Eur. 2.8.18	B1: ≤ 2 μg/kg Gesamt: ≤ 4 μg/ kg	entspricht	
Schwermetalle ¹				
Cadmium	Ph. Eur. 0765, für Arsen Ph. Eur. 3028/	≤ 0,3 ppm	< 0,05 ppm	
Blei		≤ 0,5 ppm	< 0,1 ppm	
Quecksilber	Ph. Eur. 2.4.27	≤ 0,1 ppm	< 0,05 ppm	
Arsen	1 11. Eur. 2.4.21	≤ 0,2 ppm	< 0,1 ppm	
Gehalt ²				
Δ ⁹ -Tetrahydrocannabinol (THC)	DAB ³ /	800 mg/g (720 – 880 mg/g)	809 mg/g	
Cannabidiol (CBD)	Ph. Eur. 2.2.29	\leq 50,0 mg/g (0 – 50,0 mg/g)	7,3 mg/g	
Mikrobiologische Reinheit				
Gesamtzahl aerober Mikroorganismen (TAMC)	Ph. Eur. 5.1.4/	≤ 200 KBE/g ⁴	< 10 KBE/g	
Gesamtzahl an Hefen und Schimmelpilzen (TYMC)	Ph. Eur. 2.6.12	≤ 20 KBE/g ⁴	< 10 KBE/g	
Gallensalze tolerierende, gramnegative Bakterien	Ph. Eur. 5.1.4/ Ph. Eur. 2.6.31	Abwesend in 1 g	abwesend	
Staphylococcus aureus	Ph. Eur. 5.1.4/	Abwesend in 1 g	abwesend	
Pseudomonas aeruginosa	Ph. Eur. 2.6.13	Abwesend in 1 g	abwesend	

Sofern dieser Parameter am Ausgangsmaterial "Cannabisblüten" bestimmt wurde, kann die Prüfung am Extrakt entfallen
Die angegebenen Werte gelten als Freigabespezifikation, als Laufzeitspezifikation gilt:
+/-10% des tatsächlich bestimmten Gehalts zum Zeitpunkt der Freigabe
Die Prüfung wird methodenkonform zur Monographie des Deutschen Arzneibuchs (DAB) für 'Eingestellter Cannabisextrakt; Cannabis extraktum normatum' durchgeführt.

Maximal akzeptierbare Anzahl

Die obenstehenden Angaben sind wahrheitsgemäß und korrekt. Ich zertifiziere hiermit, dass alle Herstellungsstufen dieser Charge, inklusive Verpackung und Qualitätskontrolle, in voller Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis der EU durchgeführt wurden.

Ebersbach,24 / 10 / 2025

Stefanie Liening

Sachkundige Person §14 AMG



Prüfung und Freigabe von Cannabisprodukten Batch Record Review/ Freigabe Dok.-Nr. SOP-WSBE-003 Anlage 1 Version 01

Allgemeine Angaben zum Produkt

Produkt-Bezeichnung	Demecan FE 800 No. 2
ChB.:	2025-005-FE-B
Produktspezifikation	Anhang Nr. 3 V01 in Liste zu WSSP-201.04 Demecan FE 800 No. 2
Verwendbar bis	06/2026
PZN	20180530
Packungsgröße	50 g/ 28 Stück plus 0 Rückstellmuster

Prüfpunkte des BRR	ja	nein	nicht zutreffend
Lohnherstellung			
Die Herstellung erfolgte gemäß den Vorgaben der Deutsche Medizinalcannabis GmbH	\boxtimes		
Das Herstellprotokoll ist vom verantwortlichen Leiter der Herstellung unterzeichnet.	\boxtimes		
Es wurden Abweichungen berichtet	\boxtimes		
Abweichungen wurden abschließend von einem hierfür zuständigen Mitarbeiter einer Qualitätsfunktion bewertet.	\boxtimes		
Die Bilanzierung ist in Ordnung.	\boxtimes		
Die eingesetzten Packmittel entsprechen den Vorgaben	\boxtimes		
Der Probenzug für die Analytik erfolgte gemäß den Vorgaben	\boxtimes		
Die Dokumente des Lohnherstellers wurden durchgesehen:	\boxtimes		
Die Dokumente sind vollständig	\boxtimes		
Die Eintragungen sind vollständig und plausibel (Stichprobenprüfung)	\boxtimes		
Die Ergebnisse der Inprozesskontrollen entsprechen den Vorgaben	\boxtimes		
Transport/ Wareneingang/ Logistik			
Es wurden keine Auffälligkeiten beim Transport berichtet bzw. Auffälligkeiten wurden abschließend beurteilt.			
Beim Wareneingang wurden keine Auffälligkeiten festgestellt bzw. Auffälligkeiten wurden abschließend beurteilt. Die WE-Unterlagen des Dienstleisters liegen vollständig vor.	\boxtimes		



Prüfung und Freigabe von Cannabisprodukten

Batch Record Review/ Freigabe

DokNr.	SOP-WSBE-003
Anlage	1

01

Version

Prüfpunkte des BRR	ja	nein	nicht zutreffend
Lohnprüfung			
Das Prüfprotokoll/ Analysenzertifikat ist vom Leiter der Qualitätskontrolle unterzeichnet.	\boxtimes		
Die auf dem Analysenzertifikat angegebenen Prüfergebnisse entsprechen der Spezifikation.	\boxtimes		
Es wurden OOS-Ergebnisse berichtet.		\boxtimes	
OOS-Ergebnisse wurden vom Leiter der Qualitätskontrolle bewertet.			\boxtimes
Sonstiges			
On-going Stabilitätsuntersuchungen werden ordnungsgemäß durchgeführt, es gibt keine Anhaltspunkte für eine nicht ausreichende Stabilität der Charge.			
Rückstellmuster für mind. 2 Vollanalysen wurden gezogen und eingelagert.			
Ein CoC des Lohnherstellers liegt vor	\boxtimes		
Bemerkungen:			
n.z.			

	والمراكبة والمراجعة والمراجعة	
BKK	durchaeführt:	

Stefanie Liening 24 / 10 / 2025

Name/ Datum/ Unterschrift, Sachkundige Person §14 AMG

Freigabeentscheid:

Ich zertifiziere hiermit, dass alle Herstellungs- und Prüfungsschritte dieser Fertigproduktcharge in voller Übereinstimmung mit den Anforderungen des EU GMP-Leitfadens und der oben genannten Produktspezifikation durchgeführt wurden.

Die Charge ist zum Inverkehrbringen freigegeben.

<u>Stefanie Liening</u> 24 / 10 / 2025

Name/ Datum/ Unterschrift, Sachkundige Person §14 AMG