

Prüf-Nr. \_\_\_\_\_ Prüfdatum \_\_\_\_\_

Bezeichnung des Ausgangsstoffes:	Datum der Lieferung:
	Datum der Herstellung:
Bezugs- / Herstellmenge:	Ch.-B.:
Lieferant:	Hersteller:
PZN (ggfs. Artikelnummer):	Preis:
Verwendbar bis (Herstellerangabe):	<input type="checkbox"/> Nachprüfung möglich

## Lagerung

- |   |   |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> Im Kühlschrank (2-8°C)   | <input type="checkbox"/> Gut verschlossen             |
| <input type="checkbox"/> Kühl (8-15 °C)           | <input type="checkbox"/> Vor Licht geschützt          |
| <input type="checkbox"/> Raumtemperatur (15-25°C) | <input type="checkbox"/> Nach dem Öffnen / Sonstiges: |
- \_\_\_\_\_

## Prüfvorschriften / Monographien

- |   |  |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> DAB "Eingestellter Cannabisextrakt"  | <input type="checkbox"/> NRF 22.7. "Dronabinol-Kapseln"  |
| <input type="checkbox"/> DAB „Cannabisblüten“                 | <input type="checkbox"/> NRF 22.8 "Ölige Dronabinol-Tropfen"   |
| <input type="checkbox"/> DAC D-100 "Dronabinol"               | <input type="checkbox"/> NRF 22.12 "Cannabisblüten zur Inhalation"   |
| <input type="checkbox"/> DAC C-052 „Cannabidiol“              | <input type="checkbox"/> NRF 22.13 "Cannabisblüten in Einzeldosen"   |
| <input type="checkbox"/> NRF 22.10 "Ölige Cannabidiol-Lösung" | <input type="checkbox"/> NRF 22.16 "Ethanolische Dronabinol-Lösung"  |
| <input type="checkbox"/> Andere:                              | <input checked="" type="checkbox"/> Alternative Identifizierung nach §6 Nr. 1 ApBetrO<br>(Farmako THC/CBD-Kombitest) |

## Prüf- / Analyse- / Freigabezertifikat zur Prüfung der Qualität

- Zertifikat liegt vor und wurde geprüft.  
 Zertifikat im Anhang.

## Ergebnis der Prüfung des Zertifikates

Der Ausgangsstoff entspricht den in der Prüfvorschrift genannten Anforderungen bzgl. Gehalt und Reinheit.

- Ja  Nein

Bei Wirkstoffen: Das Prüfzertifikat gibt Auskunft über die GMP-konforme Herstellung des Ausgangsstoffs.

- Ja  Nein

## Identitätsprüfung







- Identitätsprüfung mit Farmako THC/CBD-Kombitest. Die Identitätsprüfung wurde gemäß beiliegender Testanleitung durchgeführt.
- Die für diese Labortätigkeit festgelegten Schutzmaßnahmen wurden eingehalten.

### Organoleptische Eigenschaften:




### Identität THC: Auswertung des Ergebnisses des durchgeführten THC-Tests

Testlinie      Kontrolllinie

↓                    ↓

- |  |   |  |
|--|---|--|
| <input type="checkbox"/> Positives Ergebnis  |  |  |
| <input type="checkbox"/> Negatives Ergebnis  |  |  |
| <input type="checkbox"/> Ungültiges Ergebnis |  |  |

### Identität CBD: Auswertung des Ergebnisses des durchgeführten CBD Tests

- |   |   |  |
|---|---|--|
| <input type="checkbox"/> Negatives Ergebnis  | <input type="checkbox"/> Positives Ergebnis (Cannabisblüten)  | <input type="checkbox"/> Positives Ergebnis (Isolate & Extrakte)  |
|---|---|--|

### Bemerkungen:

### Ergebnis der Prüfungen in der Apotheke

- Die Identität des Ausgangsstoffs wurde in der Apotheke festgestellt. Identität entspricht den Prüfvorschriften.
- Reinheit und Gehalt auf dem Zertifikat entsprechen den Prüfvorschriften.
- Der Ausgangsstoff entspricht nicht den Anforderungen der ApBetrO. Eine Nutzen-Risiko Beurteilung muss durchgeführt werden, um zu entscheiden, ob der Ausgangsstoff verwendet werden kann.
- Es wurden Qualitätsmängel festgestellt, die die Annahme rechtfertigen, dass diese Mängel vom Hersteller verursacht wurden. Die zuständige Behörde nach § 21 Nr. 3 ApBetrO, der Hersteller und die AMK werden benachrichtigt.
- Sonstiges: \_\_\_\_\_

### Freigabe

\_\_\_\_\_  
Datum

\_\_\_\_\_  
Unterschrift verantw. Apotheker/in / zur Vertretung berechnigte Person