

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"/> NRF 22.16 "Ethanolische Dronabinol-Lösung" | <input type="checkbox"/> NRF 22.13 "Cannabisblüten in Einzeldosen" |
| <input type="checkbox"/> Andere: | <input checked="" type="checkbox"/> Alternative Identifizierung nach §6 Nr. 1 ApBetrO
(Farmako THC-Testkit) |

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

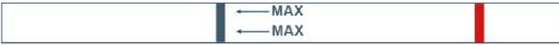
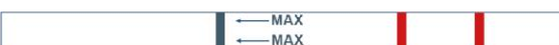
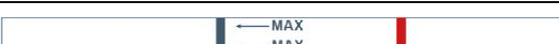
Identitätsprüfung

- Identitätsprüfung mit Farmako THC-Testkit inkl. Teststreifen und Methanol als Testlösung.
Die Identitätsprüfung wurde gemäß beiliegender Testanleitung durchgeführt.
- Die für diese Labortätigkeit festgelegten Schutzmaßnahmen wurden eingehalten.

Organoleptische Eigenschaften:

Identität: Auswertung des Ergebnisses des durchgeführten THC-Testkits

Testlinie ↓
Kontrolllinie ↓

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

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