

PHARMAZEUTISCHE ANALYTIK

ANALYSEZERTIFIKAT

RPT-26-0169

|                             |                               |                        |
|-----------------------------|-------------------------------|------------------------|
| PROBENDATEN                 | ANALYSEDATEN                  | KUNDE                  |
| WFF Amnesia Haze            | Proben-ID: RPT-26-0169        | Firmenname: [REDACTED] |
| Chargennummer: -            | Methode: CYHC SEQ. M01        | Straße: [REDACTED]     |
| Probentyp: Konsumcannabis   | Analysedatum: 06.08.2026      | PLZ & Ort: [REDACTED]  |
| Probeneingang: 06.08.2026   | Genehmigung: 06.08.2026       | Land: -                |
| Bemerkungen: Probenmenge: 1 | Bemerkungen: Kunden-Nr.: 2416 | E-Mail: -              |
|                             |                               | Telefon: -             |

NATÜRLICHE CANNABINOIDE

| KÜRZEL    | SUBSTANZNAME                  | GEHALT % | M.D. |
|-----------|-------------------------------|----------|------|
| CBC       | Cannabicromen                 | 0.13     | 0.1  |
| CBD       | Cannabidiol                   | 0.38     | 0.1  |
| CBDA      | Cannabidiol-Säure             | 3.23     | 0.1  |
| Δ9-THC    | d9-Tetrahydrocannabinol       | ND       | 0.1  |
| Δ9-THCA   | d9-Tetrahydrocannabinol-Säure | 0.23     | 0.1  |
| CBGA      | Cannabigerol-Säure            | 0.17     | 0.1  |
| CBD Summe | CBD + (CBDA × 0,877)          | 3.21 %   |      |
| THC Summe | Δ9-THC + (THCA × 0,877)       | 0.20 %   |      |

NT = Nicht getestet ND = Nicht nachweisbar LOD = Nachweisgrenze LOQ = Bestimmungsgrenze M.D. = Mindestens nachweisbar. Analysemethode: UHPLC (Ultrahochleistungsflüssigkeitschromatographie). Die ermittelte Messunsicherheit (MU) wird stets in derselben Einheit wie das angegebene Ergebnis angegeben.

Dieser Bericht ist kein regulatorisches Konformitätszertifikat, sondern dient ausschließlich der Qualitätssicherung. Die angegebenen Werte beziehen sich nur auf das in diesem Bericht aufgeführte Prüfpräparat. Die Probe wurde durch unser Labor in Augsburg überprüft und getestet.

Jegliche Vervielfältigung dieses Dokuments ist ohne Genehmigung der VLP Pharma GmbH nicht gestattet.

Herausgegeben von VLP Pharma GmbH  
Analytiklabor VL-Lab  
Hochburg-Ach, Österreich



Sophie Schneider | Laborassistentz