



Interlabor Belp AG
Aemlinmattstrasse 18
3123 Belp
Schweiz

Tel: +41 (0)31 818 77 77
Fax: +41 (0)31 818 77 78
info@interlabor.ch
www.interlabor.ch

PRÜFBERICHT

Suisse BioHemp AG
Herr Lucien Peto
Dorfstrasse 78
CH-3216 Ried b. Kerzers

Auftrag: 1908-00398
Eingang: 15. August 2019
Mail: hello@ruderatex.com

Proben-Nr.	553599		
Probenbezeichnung	Roh-Extrakt 55% CBD Ried bei Kerzers, Schweiz		
	Resultat (µg/kg)	Höchstgehalt (µg/kg)	beurteilte Matrix
Ochratoxin A	n.n.	20	Kräuterdrogen

Detektionsgrenze: 0.5 µg/kg
Bestimmungsgrenze: 1.0 µg/kg

Beurteilungsgrundlage: PhEur. 2.8.22 (aktuelle Version)

Methode: EA-021-002 HPLC

Beurteilung

Die Probe entspricht den Anforderungen gemäss den untersuchten Parameter.

Mark Zurbrugg

Belp, 27. August 2019



INTERLABOR BELP AG



Interlabor Belp AG
Aemmannmattstrasse 16
9123 Belp
Switzerland

Tel.: +41 (0)31 818 77 77
Fax: +41 (0)31 818 77 78
info@interlabor.ch
www.interlabor.ch

PRÜFBERICHT

Suisse BioHemp AG
Herr Lucien Pate
Dorfstrasse 78
CH-3216 Ried b. Kerzers

Auftrag: 1908-00398
Eingang: 15. August 2019
Mail: hello@ruderalex.com

Proben-Nr. 553599
Probenbezeichnung Roh-Extrakt 55% CBD
Ried bei Kerzers, Schweiz

	Resultat [µg/kg]	Höchstgehalt [µg/kg]	beurteilte Matrix
Aflatoxine			
B1	n.n.	2	Kräuterextragen
B2	n.n.		
G1	n.n.		
G2	n.n.		
Summe aus B1, B2, G1, G2	n.n.	4	Kräuterextragen

Detektionsgrenze: 0.25 µg/kg
Bestimmungsgrenze: 0.5 µg/kg

Methode: AT-050-002 HPLC

Beurteilungsgrundlage: PhEur. 2.8.18 (aktuelle Version)

Beurteilung

Die Probe entspricht den aufgeführten Spezifikationen gemäss den untersuchten Parametern.

Belp, 27. August 2019


Mark Zurbrugg

Legende: BG: Bestimmungsgrenze (Grenze für zuverlässige Zahlenwerte) DG: Detektionsgrenze (kleinere Signale nicht signifikant) TS: Trockensubstanz
%: Ozonabstimm-Akkreditierung < kleiner als >: grösser als n.n.: nicht nachweisbar (< DG) KBE: koloniesäufende Einheiten
Die Analysen werden gemäss ISO 17025 durchgeführt. Für Siebestätigung der Akkreditierung ist ein offizielles Verzeichnis akkreditierter Prüfstellen festgelegt (www.iso.ch). Die Resultate in diesem Zertifikat beziehen sich ausschliesslich auf die damit erfüllte zugewiesene Probe. Für eine Rückmeldung über mögliche Unstimmigkeiten mit dem OAP-Verfahren (IC-Verfahren einer Genossenschaft) für pharmazeutische Produkte ist ein Lieferantenschein bei der gemeinsamen Prüfstelle einzuholen. Die angegebene Untersuchungsmethode wird im OAP-Programm von Interlabor kontrolliert überwacht. Weitere Kenntnisse über Untersuchungsmethoden sowie Angaben zur Messunsicherheit stehen auf Anfrage zur Verfügung. Die vollständige und verbindliche Weitergabe des Analyseergebnisses ist ausdrücklich erlaubt.
8E1908-00398-70462M2