

דף מידע למוצר קנביס טופס מספר 2-152	
נספח לנוהל 152 "IMC-GMP" ייצור קנביס לשימוש רפואי"	
עמוד 1 מתוך 3	היחידה לקנביס רפואי (יק"ר)

חלק א' - ימולא על ידי CQA/CQP של המפעל המייצר:

1. שם התכשיר (שם מסחרי) באנגלית: _____
 2. שם התכשיר (שם מסחרי) בעברית: _____
 3. קטגוריה (אליה משויך המוצר ע"פ טבלת הקטגוריות של נוהל 152 IMC-GMP של היק"ר) _____
 4. הרכב מוצר הקנביס (יש לצרף CoA): _____
- 4.1 מרכיבים פעילים (קנבינואידים) וכמויותיהם (%Total THC/CBD): _____

4.2 מרכיבים פעילים נוספים מעל ל-2% למעט CBD/THC (במידה ויש) וכמויותיהם: _____

4.3 חומרי עזר (מרכיבים הבלתי פעילים) (שמות גנריים) וכמויותיהם: _____

4.4 מרכיבים (קנבינואידים/טרפנים) המוספים ממקור חיצוני (שמות גנריים) וכמויותיהם: _____

