



Informe de Análisis N°: xxxxx  
Mail: xxxxx

Fecha: xxxxx

**ESTE INFORME ES ILUSTRATIVO**

**ANALISIS DE PRODUCTO DERIVADO DE CANNABIS**

**DATOS DE LA MUESTRA**

CODIGO DE IDENTIFICACIÓN	XXXXXX
TIPO DE MUESTRA	Resina
FECHA DE INGRESO	xxxxx
NUMERO DE INGRESO	xxxxxxx

**DETERMINACIÓN:** Contenido de cannabinoides

**MÉTODO ANALÍTICO:** Cromatografía líquida de alta resolución con detector de arreglo de diodos (CLAR\_DAD).

**RESULTADOS**

Cannabinoides	Sigla	Concentración (%p/p)
Ácido cannabidivarínico	CBDVA	ND
Cannabidivarina	CBDV	ND
Ácido cannabidiolico	CBDA	31.94
Ácido cannabigerólico	CBGA	2.02
Cannabigerol	CBG	0.51
Cannabidiol	CBD	18.48
Tetrahidrocannabivarina	THCV	ND
Ácido tetrahidrocannabivarínico	THCVA	ND
Cannabinol	CBN	ND
$\Delta$ -9-Tetrahidrocannabinol	$\Delta$ -9-THC	3.86
$\Delta$ -8-Tetrahidrocannabinol	$\Delta$ -8-THC	ND
Cannabicromeno	CBC	0.99
Ácido tetrahidrocannabinólico	THCA	11.16
Cannabidiol total	(CBD + CBDA x 0.877)	46.49
Tetrahidrocannabinol total	(THC + THCA x 0.877)	13.65
Cannabinoides totales		69.0
Relación THC/CBD		0.29
Relación THC: CBD		1.0:3.4

ND: No Detectable

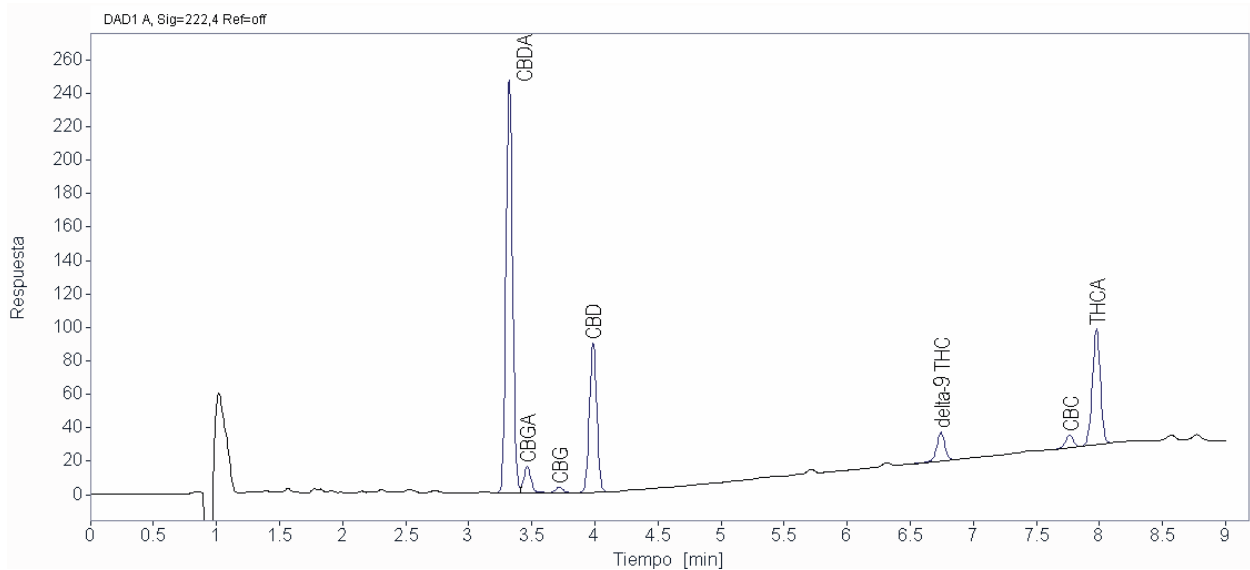
UNL • FBCB • LCCM

Laboratorio de Control de Calidad  
de Medicamentos

Ciudad Universitaria 4° Piso | CP 3000 | Santa Fe  
(0342) 4575205  
lccm@fbc.unl.edu.ar

Directora: Dra. María Mercedes De Zan  
Vicedirectora: Dra. Yamile Soledad Caro  
Responsable de Calidad: Esp. Lucía Torregiani

## CROMATOGRAMA



La muestra recibida fue analizada por métodos analíticos validados, para los cuales se ha demostrado su adecuación para el uso.  
El resultado informado no está destinado a ser utilizado en el ambiente regulado de la industria farmacéutica.



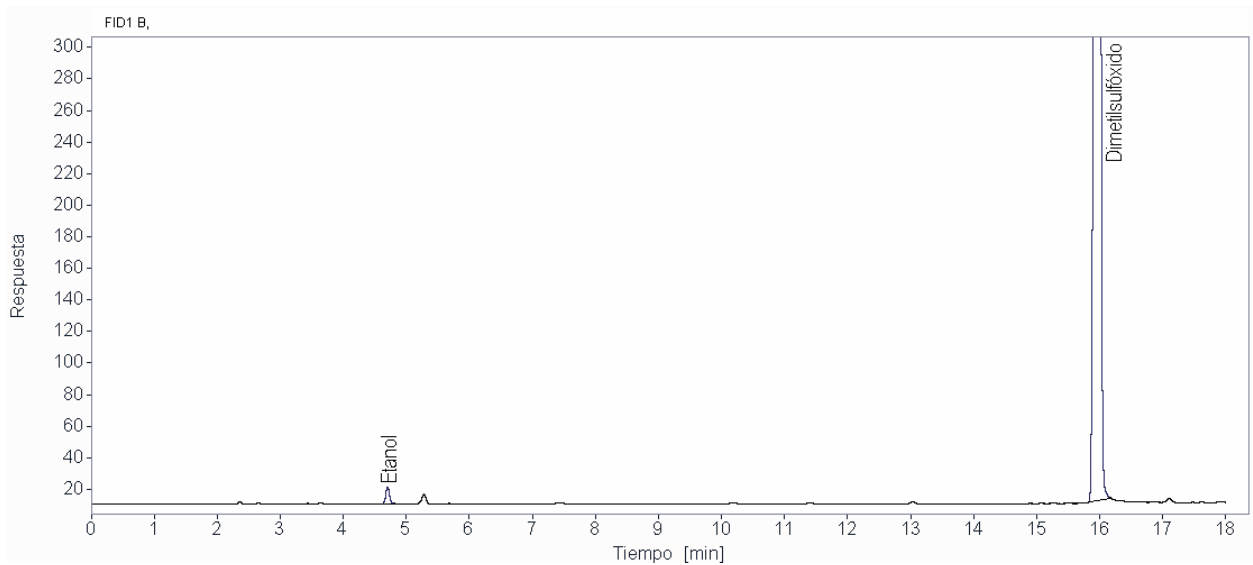
**DETERMINACIÓN:** Solventes residuales

**MÉTODO ANALÍTICO:** Cromatografía gaseosa con inyección de espacio de cabeza y detección por ionización de llama

**RESULTADOS:**

Solvente	Contenido estimado	Límite para fármacos
Etanol	360 ppm	< 5000 ppm

### CROMATOGRAMA



La muestra recibida fue analizada por métodos analíticos validados, para los cuales se ha demostrado su adecuación para el uso.

El resultado informado no está destinado a ser utilizado en el ambiente regulado de la industria farmacéutica.