

Date de réception : 30/03/2026
Date de début d'analyse : 30/03/2026
Date de fin d'analyse : 01/04/2026
Date d'édition : 01/04/2026

CBD'EAU
3 rue Georges Guynemer
67120 ALTORF

Désignation : ⁽²⁾ TRIM CBD

N° d'échantillon : 260330603

Type d'échantillon : Chanvre

Paramètre	Technique	Méthode	Résultat	Unité
* CBD - Cannabidiol	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	2.198	% (m/m)
* CBDA - Acide cannabidiolique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	5.452	% (m/m)
>>TOTAL POTENTIEL CBD (CBD+CBDA)	CALCUL	IOP-PCH-92	6.980	% (m/m)
* D9-THC - Delta9-Tetrahydrocannabinol	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.144	% (m/m)
* D9-THCA - Acide D9-Tetrahydrocannabinolique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.063	% (m/m)
>>TOTAL POTENTIEL D9-THC (D9-THC+D9-THCA)	CALCUL	IOP-PCH-92	0.200	% (m/m)
D8-THC - Delta8-Tetrahydrocannabinol	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	<0.005	% (m/m)
D8-THCA - Acide D8-Tetrahydrocannabinolique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	<0.005	% (m/m)
>>TOTAL POTENTIEL D8-THC (D8-THC+D8-THCA)	CALCUL	IOP-PCH-92	<0.005	% (m/m)
CBC - Cannabichromene	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.145	% (m/m)
CBCA - Acide cannabichromenique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.146	% (m/m)
>>Total potentiel CBC (CBC+CBCA)	CALCUL	IOP-PCH-92	0.272	% (m/m)
CBDV - Cannabidivarine	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.031	% (m/m)
CBDVA - Acide cannabidivarinique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.106	% (m/m)
>>Total potentiel CBDV (CBDV+CBDVA)	CALCUL	IOP-PCH-92	0.123	% (m/m)
* CBG - Cannabigerol	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.057	% (m/m)
* CBGA - Acide cannabigerolique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.058	% (m/m)
>>Total potentiel CBG (CBG+CBGA)	CALCUL	IOP-PCH-92	0.108	% (m/m)
CBN - Cannabinol	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.031	% (m/m)
CBNA - Acide cannabinoique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	<0.005	% (m/m)
>>Total potentiel CBN (CBN+CBNA)	CALCUL	IOP-PCH-92	0.031	% (m/m)
THCV - Tetrahydrocannabivarine	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	<0.005	% (m/m)
THCVA - Acide tetrahydrocannabivarique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	<0.005	% (m/m)
>>Total potentiel THCV (THCV+THCVA)	CALCUL	IOP-PCH-92	<0.005	% (m/m)

Total potentiel : Dans le cas d'un chauffage, les formes acides se décarboxylent partiellement ou totalement pour donner les formes neutres. Le total potentiel correspond à une décarboxylation complète : pour le calcul de ce total, les formes acides respectives ont été multipliées par un facteur compris entre 0.867 et 0.878 pour obtenir leur équivalent en forme neutre.



code : r1YPJ

Scannez ce QRCode ou rendez-vous à l'adresse suivante :
<https://auth.oeno.link/?g=A4E.A20E7-0B56-4D53-AF67-ED11824C4D57>

Amandine OULIE, Technicienne
du Laboratoire de Chimie
Analytique



< Seuil de quantification, Intf. : Interférence

Les résultats s'appliquent à l'échantillon tel qu'il a été reçu. Les résultats ne se rapportent qu'à l'échantillon soumis à analyse.

Seules les prestations rapportées dans ce rapport identifiées par le symbole * sont couvertes par l'accréditation COFRAC. Les analyses sous traitées sont identifiées par le symbole (1). Les informations fournies par le client sont identifiées par le symbole (2). Le laboratoire ne peut être tenu responsable des informations communiquées par le client.

La reproduction de ce rapport d'analyse n'est autorisée que sous sa forme intégrale.