

Date de réception : 14/01/2026
Date de début d'analyse : 14/01/2026
Date de fin d'analyse : 15/01/2026
Date d'édition : 15/01/2026

RGMC France
Impasse de Milhac
12260 VILLENEUVE

Désignation : ⁽²⁾ BLD00028

N° d'échantillon : 260114619

Type d'échantillon : Chanvre

Paramètre	Technique	Méthode	Résultat	Unité
* CBD - Cannabidiol	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	12.279	% (m/m)
* CBDA - Acide cannabidiolique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	7.913	% (m/m)
>>TOTAL POTENTIEL CBD (CBD+CBDA)	CALCUL	IOP-PCH-92	19.218	% (m/m)
* D9-THC - Delta9-Tetrahydrocannabinol	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.081	% (m/m)
* D9-THCA - Acide D9-Tetrahydrocannabinolique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.105	% (m/m)
>>TOTAL POTENTIEL D9-THC (D9-THC+D9-THCA)	CALCUL	IOP-PCH-92	0.173	% (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	0.078	% (m/m)
* CBCA - Acide cannabichroménique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.213	% (m/m)
>>Total potentiel CBC (CBC+CBCA)	CALCUL	IOP-PCH-92	0.265	% (m/m)
CBDV - Cannabidivarine	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.066	% (m/m)
CBDVA - Acide cannabidivarinique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.069	% (m/m)
>>Total potentiel CBDV (CBDV+CBDVA)	CALCUL	IOP-PCH-92	0.125	% (m/m)
* CBG - Cannabigerol	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.454	% (m/m)
* CBGA - Acide cannabigerolique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	0.088	% (m/m)
>>Total potentiel CBG (CBG+CBGA)	CALCUL	IOP-PCH-92	0.531	% (m/m)
CBN - Cannabinol	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	23.201	% (m/m)
CBNA - Acide cannabinolique	HPLC-DAD	IOP-PCH-92	<0.005	% (m/m)
>>Total potentiel CBN (CBN+CBNA)	CALCUL	IOP-PCH-92	23.201	% (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 : 6WXea

Scannez ce QRCode ou rendez-vous à l'adresse suivante :
<https://auth.oeno.link/?g=FDF8F9A6-4F60-4BA3-AC4D-A1D93EC59BD4>

Sébastien JEAN, Responsable
Adjoint du Laboratoire de Chimie
Analytique