online.de www.brunnenapotheke- bleicherode.de								
		Herstellungs-	und Pr	üfprotokoll				
Präparat				-				
Datum der Herstellung	Bezeich	nung	Chargengröße		Cl	Chargen-Nr. des Präparates		
19.06.2024	Speichel	reduktion	1 x 50	L x 50 ml		190624/05		
Name des Verordnenden:			-					
Ausgangsstoffe							_	
Bezeichnung		Soll-Einwaage	Cha	argen-/Prüf-N	lr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen	
Allium cepa spag. Zimpel D2		5 ml	ZE-	05.2-14				
Nux vomica spag. Zimpel D4		5 ml	ZE-	ZE-49.4-29				
Vincetoxicum spag. Zimpel D2		5 ml						
Artemisia annua spag. Zimpel D2		5 ml						
Nr. 8 Natrium chloratum spag. Glück.		5 ml	M-08.06-10					
Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glück.		5 ml	M-0	M-04.06-08				
Nr. 7 Magnesium phosphoricum Pflüger		4 ml						
Salvia officinalis spag. Zimpel D2		4 ml						
Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2		4 ml						
Equisetum arvense spag. Zimpel D2		4 ml						
Hydrastis canadensis spag. Zimpel D4		4 ml	ZE-	40.4-13				
Herstellungsvorschrift Nach Abmessen per Meß-Zylinder we abgefüllt.  In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar und			Becherg			anach in Flaschen i Nein	nit Sprühaufsatz	

Herstellungs-und Prüfprotokoll

**Brunnen-Apotheke** Hauptstraße 86 99752 Bleicherode

brunnenapotheke-bleicherode@t-

036338/3600

Herstellung Spagyrik

Prüfung des Endproduktes nach HAB								
Farbe:								
Geruch:								
Homogenität:								
Schwebstoffe:								
Geschmack:								
Qualität durch Herstellungsverfa	hren gesichert		⊠ Ja	□ Nein				
Plausibilität:			⊠ Ja	□ Nein				
		Ι						
Verpackung: Braunglasflasche		Aufbewahru	ng: Trocken,	, bei Raumtemperatur				
Haltbarkeit: 3 Jahre								
				<u> </u>				
Herstellung und Prüfung durchge	eführt:			Freigabe durch Apotheker:				
Datum:				Datum:				
Unterschrift:				Unterschrift:				
	Prüfanweisung f	ür die Spagy	yrik gemäß	§ 8 Abs.3 ApBetrO				
Name:								
Risikobewertung (siehe separates F	Formular)							
⊠ niedriges Risiko								
☐ mittleres Risiko								
☐ hohes Risiko								
Probenentnahme:								
riobellelitilalille.								
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode nac	ch HAB):							
Prüfkriterium	Art der Prüfung		Zulässige	Soll- und Grenzewerte				
Farbe	visuell							
Geruch	olfaktorisch							
Homogenität	visuell							
Schwebeteilchen	visuell							
Geschmack	gustatorisch							
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)								
Prüfanweisung freigegeben:								
Datum:								
Unterschrift des Apothekers:								

**Brunnen-Apotheke** Hauptstraße 86

bleich

99752 Bleicherode 036338/3600 brunnenapotheke-bleicherode@tonline.de www.brunnenapotheke-

Defekturarzneimittel:

Herstellung S	pagyrik
---------------	---------

Risikobeurteilung für die Spagyrik

Applikationsart:

## Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

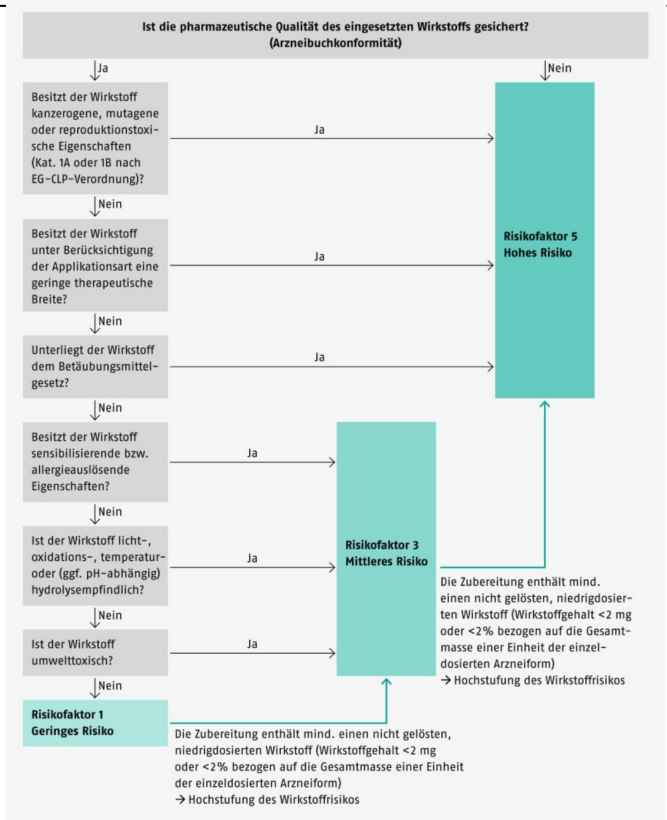
Modifiziert nach Resolution (M/ResAP(2011)1 des Europarats

Inhaltsstoffe Menge

Allium cepa spag. Zimpel D2:5 ml, Nux vomica spag. Zimpel D4:5 ml, Vincetoxicum spag. Zimpel D2:5 ml, Artemisia annua spag. Zimpel D2:5 ml, Nr. 8 Natrium chloratum spag. Glück.:5 ml, Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glück.:5 ml, Nr. 7 Magnesium phosphoricum Pflüger:4 ml, Salvia officinalis spag. Zimpel D2:4 ml, Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2:4 ml, Equisetum arvense spag. Zimpel D2:4 ml, Hydrastis canadensis spag. Zimpel D4:4 ml,

Faktor		Arzneiforme Augentropf			applizierte nen (z.B. Kapseln)	Feste, rektal oder vaginal applizierte Arzneiformen	Halbfeste Arzneiformer oder Teemischungen			
	üblichen	Packungsei	nheiten	in Stück		(z.B. Suppositorien) in Stück	in Gramm			
5		> 3.0	00		> 180.000	> 60.000	> 300.0			
4	1	1.500 - 3.0	00	90.	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.0			
3		750 - 1.4	99	45.0	000 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.9			
2		150 - 749	)	9.0	000 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.99			
1		< 150		< 9.	000	< 3.000	< 15.000			
Applikati	onsart und	Darreichun	gsform							
F	aktor	Applikati	onsart und	d Darreichun	gsform					
	5	Parenter	alia							
	4	Ophthalr	nika in de	Chirurgie o	der bei traumatisch	nen Verletzungen				
	4	Inhaland	la							
1	4	Enteral b	zw. vagina	l applizierte	Darreichungsforme	n (steril)				
1	4	Topisch a	pplizierte	Darreichungs	sformen (steril)					
	3	0phthalr	nika am u	nverletzten /	Auge					
	3	Enteral b	zw. vagina	al applizierte	Darreichungsform	en (unsteril)				
	2	Teemisch	ungen							
	1	Topisch a	pplizierte	Darreichung	sformen (unsteril)					
	Inhärent	te Risiken d	* *							
		aktor			ken des Wirkstoffs					
	5 Hohes			Risiko Bei der Einstufung des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Kriterien berücksichtigt:						
	1	3	Mittlere	s Risiko	s Risiko pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizitä therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,					
	-	1	Geringe	s Risiko						
	$\neg \vdash$	Herstellu	ingsprozes							
			aktor		ungsprozess					
	- 11		5		he Herstellung					
			4			Sterilisation im Endbehältnis				
			3		von Kapseln					
		1	3		von Suppositorien	Ovula				
		1 1	2		nd Mischen					
			2	Verdünr						
			1		nicht steriler Zube	ereitungen				
			Abgabe							
				Faktor		nis der inner- bzw. außerhalb de	er herstellenden Apotheke			
						ackungseinheiten	den Anothoka			
				5	-	ießlich außerhalb der herstellen				
			1	4		hr als 75% außerhalb der herste				
			L	3		hr als 50% außerhalb der herste				
			_	2		hr als 25% außerhalb der herste				
1	1	Ţ		1		ichlich in der herstellenden Apot	neke			
*	*	*	4	Gesam	trisikoscore Ris					
					·M .	niedrig (Gesamtrisikoscore < 30)				

Brunnen-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Risikobeurteilung für die Spagyrik
Hauptstraße 86		
99752 Bleicherode		
036338/3600		
brunnenapotheke-bleicherode@t-		
online.de		
www.brunnenapotheke-		
bleich		



Brunnen-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Herst	tellungsanweisung für die Spagyrik					
Hauptstraße 86 99752 Bleicherode								
036338/3600 brunnenapotheke-bleicherode@t-								
online.de www.brunnenapotheke-								
bleicherode.de								
schritt 1: Plausibilität prüfen								
Plausibilitätsprüfung durchführer								
Flausibilitatspruiding durchidilier	ı							
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch								
Darengerame daren								
schritt 2: Gefährdungseinschätz	ung							
Die Gefährdungseinschätzung er	folgt modifiziert anhand der Resoluti	ion (M	//ResAP(2011)) des Europarates.					
Siehe Protokoll vom								
Durchgeführt durch								
schritt 3: Herstellungsort und He	erstellungsutensilien							
Herstellungsort:		Rezep	ezeptur					
Herstellungsutensilien:		Messzylinder						
-		Beche						
	0 1							
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschut	zmaßnanmen							
einfache Händedesinfektion:								
Mundschutz (OP-Maske):								
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitur	ng und organisatorische Maßnah	men						
Reinigung und Desinfektion aller	Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte							
schritt 6: Einzusetzende Ausgan	schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe							
Allium cepa spag. Zimpel D2								
Nux vomica spag. Zimpel D4								
Vincetoxicum spag. Zimpel D2								
Artemisia annua spag. Zimpel D2								
Nr. 8 Natrium chloratum spag. Glück.								
Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glü								
Nr. 7 Magnesium phosphoricum I								
Salvia officinalis spag. Zimpel D2								
Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2								
Equisetum arvense spag. Zimpel D2								
Hydrastis canadensis spag. Zimpel D4								

Brunnen-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Herstellungsanweisung für die Spagyrik
Hauptstraße 86		
99752 Bleicherode		
036338/3600		
brunnenapotheke-bleicherode@t-		
online.de		
www.brunnenapotheke-		
bleicherode.de		
•		

## schritt 7: Defektur herstellen (Festlegung der einzelnen Arbeitsschritte)

Herstellungsschritte:

- 1. Abmessen der einzelnen Essenz mit einem Meß-Zylinder
- 2. Umfüllen in ein Becherglas
- 3. Abmessen weiterer Essenzen It. Schritt 6, jeweilige Wiederholung Punkt 1 und 2
- 4. Abfüllen der Mischung in Braunglasflaschen mit Sprühaufsatz

## schritt 8: Defektur (nach §38 AMG) abfüllen

Packmittel: Als Packmittel ist eine Braunglasflasche mit Sprühaufsatz zu verwenden.

Größe des Packmittels: 30 ml oder 50 ml

schritt 9: Kennzeichnung - Gefäß etikettieren	Beispieletikett	
Auf dem Etikett muss vermerkt werden:  • Verfall  • Herstellungsdatum  • Chargennummer  • Inhaltsstoffe nach Art und Menge  • Gesamtmenge  • Art der Anwendung  • Dosierung	bewahrt bei  Speichelreduktion für Gerhard Liesegang Inhalt: 50 ml  Verwendbar bis: 21.07.2027  Brunnen-Apotheke Hauptstraße 86 99752 Bleicherode 036338/3600 brunnenapotheke- bleicherode@t-online.de www.brunnenapotheke- bleicherode.de	Zonammensetzung: Allium (esp sign), Zimpel (2) 5 mil Allium (esp sign), Zimpel (2) 5 mil Automica sign, Zimpel (2) 5 mil Automica sign, Zimpel (2) 5 mil Artemica sinna (sign), Zimpel (2) 6 mil Artemica sinna (sign), Sign), Sign), Sign) Artemica sinna (sign), Sign), Sign), Sign) Artemica sinna (sign), Sign), Sign), Sign) Artemica sinna (sign), Sign), Sign), Sign), Sign) Artemica sinna (sign), Sign), Sig

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

hritt 10: Freigabe der Herstellungsanweisung durch eine/n Apotheker/in	
atum:	
nterschrift	