

Unterschrift:

Herstel	lung	Spag	yri
---------	------	------	-----

lerstellungs-und	Prüfprotokoll

Herstellungs- und Prüfprotokoll								
Präparat			<u> </u>	•				
Datum der Herstellung	Bezeichnung				Chargengröße		Chargen	-Nr. des Präparates
26.06.2024	Rezept-422-549	90-2018-0	4-19-Magen-	Darm PLUS	5 x 50 ml			
Ausgangsstoffe	•				•		•	<b>.</b>
Bezeichnung		Soll-E	Einwaage	Chargen-	Prüf-Nr.	Prüf-Nr. Ist-Eiı		Namenszeichen
Angelica archangelica spag	. Zimpel D2	25 ml				25 ml		
Carduus marianus spag. Zir	npel D2	25 ml				25 ml		
Imperatoria ostruth. spag. Z	Zimpel D2	25 ml				25 ml		
Okoubaka spag. Zimpel D4		25 ml				25 ml		
Ganoderma lucidum ionis E	ssenz	25 ml				25 ml		
Hericium erinaceus ionis Es	senz	25 ml				25 ml		
Pleurotus ostr. ionis Essenz		25 ml				25 ml		
Auricularia auricula-judae id	nis Essenz	25 ml				25 ml		
Coprinus comatus ionis Esse	enz	25 ml				25 ml		
Grifola frondosa ionis Essen				25 ml				
abgefüllt. In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen □ Ja ⊠ Nein								
Prüfung des Endproduktes nach HAE	1							
Farbe:								
Geruch:								
Homogenität:								
Schwebstoffe:								
Geschmack:								
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert 🗵 Ja						Nein		
Plausibilität:	⊠ Ja		Nein					
Verpackung: Braunglasflasche Aufbewahrung: Trocken, bei Raumtemperatur								
Haltbarkeit: 1 Jahr								
Herstellung und Prüfung durchgeführt:					Freigabe durch Apotheker:			
Datum:	Datum:							

Unterschrift:



Herstellung	Spagyri
-------------	---------

Prüfanweisung für die Spagyrik

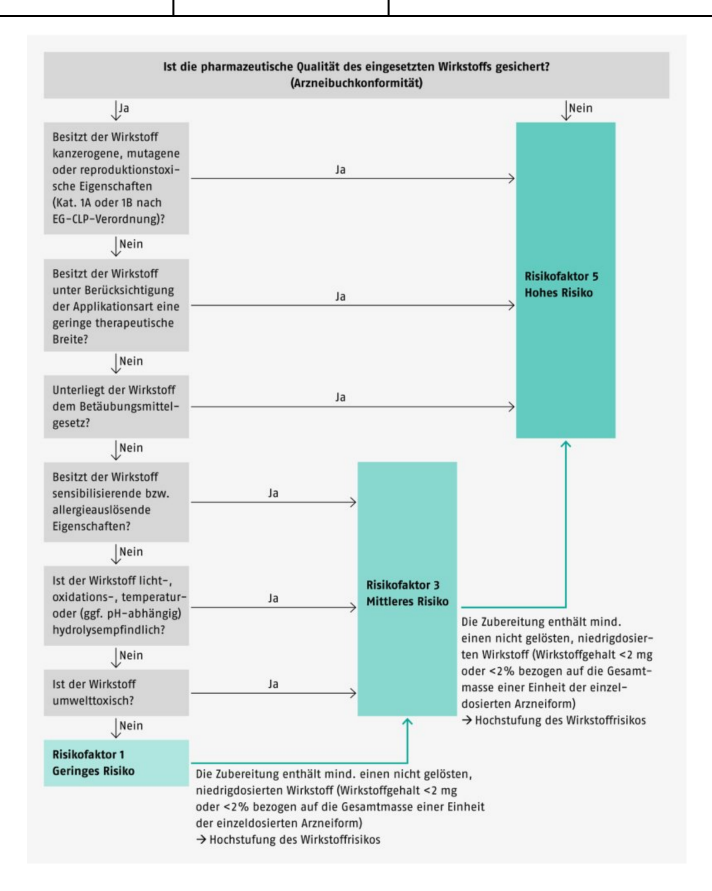
Prüfanweisung für die Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO					
Name:					
Risikobewertung (Siehe Sepa	irates Formular)				
☑ niedriges Risiko					
☐ mittleres Risiko					
□ hohes Risiko					
Probenentnahme:					
Durchzuführende Prüfungen (Prüf	methode nach HAB):				
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zulässige Soll- und Grenzewerte			
Farbe	visuell				
Geruch	olfaktorisch				
Homogenität	visuell				
Schwebeteilchen	visuell				
Geschmack	gustatorisch				
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitssc	chutz)				
Prüfanweisung freigegebe	n:				
Datum:					
Unterschrift des Apotheke	rs:				



# Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel Modifiziert nach Resolution (M/ResAP(2011))1 des Europarats

altsstoff	e							м	enge		
naelica	archan	aelica	spag. Zij	npel D2	2					25 ml	
Angelica archangelica spag. Zimpel D2									25 mal		
Carduus marianus spag. Zimpel D2									25 ml		
perat	oria ostr	uth. sp	ag. Zim	pel D2						25 ml	
ouba	ka spag.	Zimpe	el D4							25 ml	
node	rma lucio	dum io	nis Esse	nz						25 ml	
riciur	n erinace	eus ion	is Essen	Z						25 ml	
uroti	ıs ostr. id	onis Es	senz							25 ml	
iche Pi ricula	roduktionsn oria auric	nenge ula-iuo	lae ionis	Essenz	Feste, oral			Acres de la companya del companya de la companya del companya de la companya de l		25.ml	
prinu	s comati	us ionis	s Essenz	n sseniz en) in pheiten		applizierte en (z.B. Kapse	eln) ap	este, rektal oder va oplizierte Arzneifor .B. Suppositorien)	men	25 ml	ste Arzneiformen emischungen
	rondosa				in seath	> 180.000		> 60.		25 ml	> 300.000
L	4		.500 - 3.0		90.0	00 - 180.000	)	30.000 - 60.		15	50.000 - 300.000
L	3		750 - 1.49			00 - 89.999		15.000 - 29.			75.000 - 149.999
-	1		150 - 749 : 150		9.0	00 - 44.999		3.000 - 14. < 3.000	999		15.000 - 74.999 15.000
	Applikation:	_		gsform	- 9.0			- 5.000		-	23.000
	Fakt	or	Applikati	onsart und	l Darreichung	gsform					
	-	5	Parentera								
	-	4			in der Chirurgie oder bei traumatischen Verletzungen						
		4	Inhaland Enteral hi		al applizierte Darreichungsformen (steril)						
	1	4				formen (steril)		erii)			
	-	3	_		verletzten A						
		3			applizierte Darreichungsformen (unsteril)						
		2	Teemisch								
		1	Topisch a	pplizierte	Darreichungs	sformen (unst	eril)				
		Inhärent	e Risiken de	s Wirksto	ffs			1-11-15			
	11 -	Fi	aktor		te Risiken de	_					
		1	5	Hohes R						stens folgende Kriterien berücksichtigt: enität, Mutagenität, Reproduktionstoxizität,	
			1	Geringe	therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstof					tät (Licht, Sauerstoff,	
		$\neg \vdash$		ngsprozes		remperature pri	ricing, bosin				
				ktor		ingsprozess					
				5	Aseptisch	ne Herstellung					
				4			mit Steri	lisation im Endbeh	ältnis		
			-	3		von Kapseln	dante				
			I	3		on Suppositor	nen/0vula	3			
				2	Verdünne	nd Mischen					
				1		nicht steriler	Zubereitu	ingen			
				Abgabe		The section of					
						Mengenverh	hältnis de	er inner- bzw. auß	erhalb d	er herstelle	enden Apotheke
				,	Faktor			ngseinheiten			0.2
					5			h außerhalb der h			
				1	4			75% außerhalb o			
				1	3 2			50% außerhalb o 25% außerhalb o			And the second second
					1	-		h in der herstellen			positene
1	+	+	+	*	_	risikoscore	-				
								g (Gesamtrisikoscore	< 30)		







### Herstellung Spagyrik

Herstellungsanweisung für die Spagyrik

schritt 1: Plausibilität prüfen						
Plausibilitätsprüfung durchführen						
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch						
schritt 2: Gefährdungseinschätzung						
Die Gefährdungseinschätzung erfolgt modifiziert anhand der Resolu	ution (I	M/ResAP(2011)) des Europarates.				
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch						
schritt 3: Herstellungsort und Herstellungsutensilien	•					
Herstellungsort:	Reze	ptur				
Herstellungsutensilien: Messzylinder Becherglas						
	•					
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschutzmaßnahmen						
einfache Händedesinfektion:						
Mundschutz (OP-Maske):		×				
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßna	ahme	n				
Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte						
schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe						
Angelica archangelica spag. Zimpel D2						
Carduus marianus spag. Zimpel D2						
Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2						
Okoubaka spag. Zimpel D4						
Ganoderma lucidum ionis Essenz						
Hericium erinaceus ionis Essenz						
Pleurotus ostr. ionis Essenz						
Auricularia auricula-judae ionis Essenz						
Coprinus comatus ionis Essenz						
Grifola frondosa ionis Essenz						

Herstellungsanweisung für die Spagyrik

#### 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

Auf dem Etikett muss vermerkt werden:

- Verfall
- Herstellungsdatum
- Chargennummer
- Inhaltsstoffe nach Art und Menge
- Gesamtmenge
- Art der Anwendung
- Dosierung

Beispieletikett

Magen-Darm PLUS Inhalt: 50 ml Verwendbar bis: 25.06.2027

Auen-Apotheke

Apotheke

Apotheke

Apotheke

Apothekers Calori Fisher

Microbrop 59- 71, 19829 50-M

Tal. 03060 777733 mmake-sportske cant de mmensetzung:

ca archangelca D2 5 ml
ca archangelca D2 5 ml
ca archangelca D2 5 ml
ca ml
c

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

Schritt 10: Freigabe der Herstellungsanweisung durch eine/n Apotheker/in

Datum:

Unterschrift