

Unterschrift:

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

lerstellungs-und	Prüfprotokoll

		Her	stellungs- u	nd Prüfprot	okoll			
Präparat			3101141195 W					
Datum der Herstellung	Bezeichnung		Charger	ngröße	Chargen	-Nr. des Präparates		
26.06.2024	Rezept-422-3274	-2017-0	9-05-Wechse	jahre PLUS	5 x 50 ml			
Ausgangsstoffe	•				<u>'</u>		•	
Bezeichnung		Soll-E	inwaage	Chargen-/	Prüf-Nr.	Ist-Eir	nwaage	Namenszeichen
Cimicifuga spag. Zimpel D3		25 ml				25 ml		
Rheum rhaponticum spag. 2	Zimpel D2	25 ml				25 ml		
Salvia officinalis spag. Zimp	el D2	25 ml				25 ml		
Granatum spag. Zimpel D2		25 ml				25 ml		
Humulus lupulus spag. Zimp	pel D2	25 ml				25 ml		
Cordyceps sinensis ionis Ess	senz	25 ml				25 ml		
Ganoderma lucidum ionis Es	ssenz	20 ml				20 ml		
Hericium erinaceus ionis Es	senz	20 ml				20 ml		
Polyporus umb. ionis Essenz	2	20 ml				20 ml		
Auricularia auricula-judae io	nis Essenz	20 ml				20 ml		
Grifola frondosa ionis Essenz 20 ml						20 ml		
Nach Abmessen per Meß-Zyl abgefüllt. In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist				cherglas ver □ Ja		lanach in Nein	Flaschen r	nit Sprühaufsatz
Prüfung des Endproduktes nach HAB								
Farbe:								
Geruch:								
Homogenität:								
Schwebstoffe:								
Geschmack:								
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert ⊠ Ja □ Nein								
Plausibilität: ⊠ Ja □ Nein								
Verpackung: Braunglasflasc	he		Aufbewahru	ng: Trocken,	bei Raumter	mperatur		
Haltbarkeit: 1 Jahr								
				1				
Herstellung und Prüfung du	rcngetuhrt:				Freigabe du	rch Apot	neker:	
Datum:	Datum:							

Unterschrift:



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

Prüfanweisung für die Spagyrik

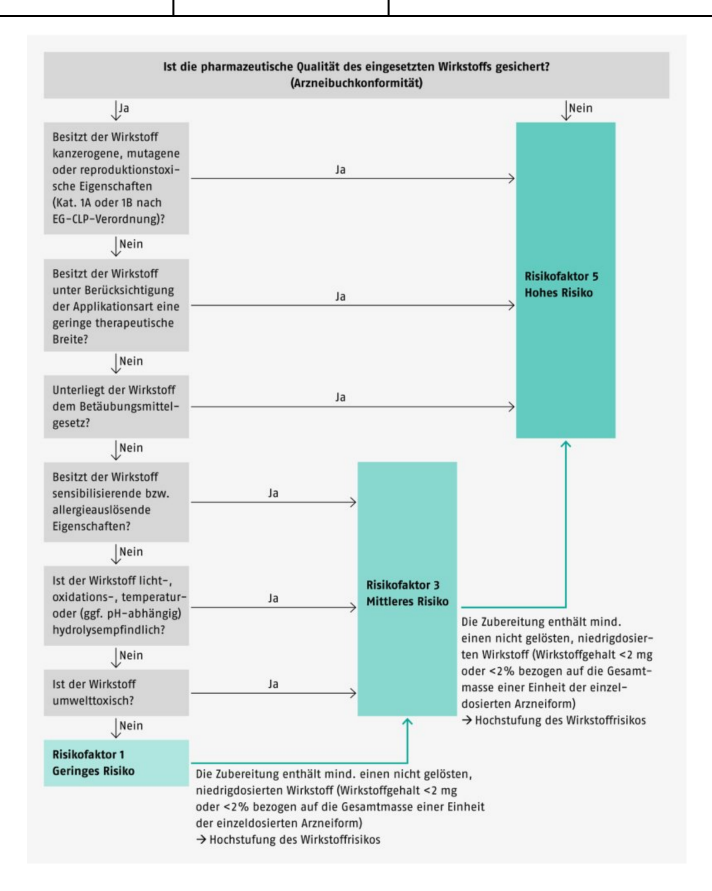
Prüfanweisung für die Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO					
Name:					
Risikobewertung (siehe separ	rates Formular)				
☑ niedriges Risiko					
☐ mittleres Risiko					
□ hohes Risiko					
Probenentnahme:					
Durchzuführende Prüfungen (Prüfm	ethode nach HAB):				
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zulässige Soll- und Grenzewerte			
Farbe	visuell				
Geruch	olfaktorisch				
Homogenität	visuell				
Schwebeteilchen	visuell				
Geschmack	gustatorisch				
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitssch	nutz)				
Prüfanweisung freigegeben	1:				
Datum:					
Unterschrift des Apotheker	S:				



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

nhaltssto	ffe						Me	enge	
Cimicif	uga spag	ı. Zimp	el D3					25 ml	
Rheum rhaponticum spag. Zimpel D2								25 ml	
			_						
Salvia	officinalis	s spag.	Zimpel	52				25 ml	
Granat	um spag	. Zimp	el D2					25 ml	
Humuli	us lupulu	s spag	. Zimpel	D2				25 ml	
Cordyc	eps sine	nsis ior	nis Esser	Z				25 ml	
Ganode	erma luci	idum id	nis Esse	nz				20 ml	
ihrliche I	Produktions m erinac	menge	nic Esser	7				20 ml	
		Lingsige	MIZHEHOIIII	311	Feste, oral Arzneiform	applizierte en (z.B. Kapseln)	Feste, rektal oder vag applizierte Arzneifori		
Polypo	rus umb.	üblicher	SSENZ Packungse	nheiten	in Stück	en (ent) napaenny	(z.B. Suppositorien) i	in Stück in Gramm	
Auricul	aria aurio	cula-ju	dae ionis	Essenz	00.0	> 180.000	> 60.0	20 1111	
Grifola	frondosa	ionis	Essenz 4	99		000 - 180.000 000 - 89.999	30.000 - 60.0 15.000 - 29.9		
O	2		150 - 749			00 - 44.999	3.000 - 14.9		
	1		< 150		< 9.0		< 3.000	< 15.000	
	Applikation	sart und	Darreichur	gsform					
	Fak	tor			Darreichun	gsform			
		5	Parenter		et ii .				
		4			Chirurgie oc	der bei traumatisch	en Verletzungen		
	_	4	Inhaland Enteral h		annlizierte l	Darreichungsformer	(steril)		
	1	4				formen (steril)	i (stern)		
	-	3			verletzten A				
		3	_			Darreichungsforme	en (unsteril)		
		2	Teemisch	ungen					
	$\square$	1				sformen (unsteril)			
			te Risiken d			ne Wielestoffe			
			aktor 5	Hohes Ri		es Wirkstoffs  Bei der Einstufung des	Risikos eines Wirkstoffs werden	mindestens folgende Kriterien berücksichtigt:	
		1	3	Mittleres	nharmazeutische (lualität (Arzneihurhkonformität) Kanzemgenität Mutagenität Reproduktionstovizität				
		-	1	Geringes	Risiko	Temperatur, pH-Wert),		o, uniwertioxizitat, stabilitat (Licht, Saderston,	
	- 11 '		Herstell	ingsprozess	1000				
				aktor		ingsprozess			
				5	-	he Herstellung		***	
				4 2			Sterilisation im Endbeh	altnis	
			1	3		von Kapseln von Suppositorien/(	Ovula		
			1	2	_	nd Mischen			
				2	Verdünn				
				1	Abfüllen	nicht steriler Zube	reitungen		
				Abgabe					
				F	aktor	The state of the s		erhalb der herstellenden Apotheke	
					5		ckungseinheiten eßlich außerhalb der he	erstellenden Anotheke	
					4			er herstellenden Apotheke	
				1	3			er herstellenden Apotheke	
				1	2			er herstellenden Apotheke	
					1	-	chlich in der herstellen	den Apotheke	
*	*	*	*	¥	Gesamt	risikoscore Risi	koklasse		
						Ø5 n	iedrig (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 Resol	ution (I	M/ResAP(2011)) des Europarates.	
Siehe Protokoll vom			
Durchgeführt durch			
Howefull in growt and Howefull in growto neillon			
schritt 3: Herstellungsort und Herstellungsutensilien	1_		
Herstellungsort:	Reze	<u> </u>	
Herstellungsutensilien:	szylinder nerglas		
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschutzmaßnahmen			
einfache Händedesinfektion:		$\boxtimes$	
Mundschutz (OP-Maske):		$\boxtimes$	
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßn	ahmei	ın .	
Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte			
schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe			
Cimicifuga spag. Zimpel D3			
Rheum rhaponticum spag. Zimpel D2			
Salvia officinalis spag. Zimpel D2			
Granatum spag. Zimpel D2			
Humulus lupulus spag. Zimpel D2			
Cordyceps sinensis ionis Essenz			
Ganoderma lucidum ionis Essenz			
Hericium erinaceus ionis Essenz			
Polyporus umb. ionis Essenz			
Auricularia auricula-judae 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: Wechseljahre PLUS

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

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

	Erojasha	dor	Harctallun	gsanweisu	$\sim$	durch	aina/n	1 nothal	corlin
Schrift 10:	rieluabe	uei	nerstellun	usanweisu	I I C I	auren	emen	ADDITIE	(-1/111
				900			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		,

Datum:

Unterschrift

Beispie	letikett

Inhalt: 50 ml

