

ıngs-und Prüfprotokoll

	Не	rstellungs- un	d Prüfprot	tokoll		
Präparat	ı		1			
Datum der Herstellung	Bezeichnung		Chargen	größe	Chargen-Nr. des	Präparates
01.07.2024	Übermäßiges Sc	hwitzen	1 x 30 ml			
Name des Verordnenden:						
Ausgangsstoffe						
Bezeichnung	Sc	II-Einwaage	Charger	ı-/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen
Salvia officinalis spag. Zimpel D2	8 r	nl				
Solidago virg. spag.	3 r	nl				
Rheum rhaponticum spag. Zimpel l	D2 3 r	nl				
Imperatoria ostruth. spag. Zimpel [D2 2 r	ml	ZE-42.2-1	11		
China succirubra spag. Zimpel D2	7 r	ml				
Nr. 2 Calcium phosphoricum spag.	Glück. 5 r	nl				
Nr. 8 Natrium chloratum spag. Glüc	ck. 2 r	nl				
In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar ur Prüfung des Endproduktes nach HAB	nd frei von Schwel	ostoffen	⊠ Ja		Nein	
Farbe:						
Geruch:						
Homogenität:						
Schwebstoffe:						
Geschmack:						
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert			⊠ Ja		Nein	
Plausibilität:			⊠ Ja		Nein	
Verpackung: Braunglasflasche		Aufbewahrun	g: Trocken,	bei Raumter	nperatur	
Haltbarkeit: 1 Jahr						
Herstellung und Prüfung durchgeführt:				Freigabe du	rch Apotheker:	
Datum:				Datum:		
Unterschrift:				Unterschrift	:	



Unterschrift des Apothekers:

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

Prüfanweisung für die Spagyrik

Prüfanweisung für die Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO Name: Risikobewertung (siehe separates Formular) ⋈ niedriges Risiko ☐ mittleres Risiko ☐ hohes Risiko Probenentnahme: Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode nach 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:

Applikationsart:



Defekturarzneimittel:

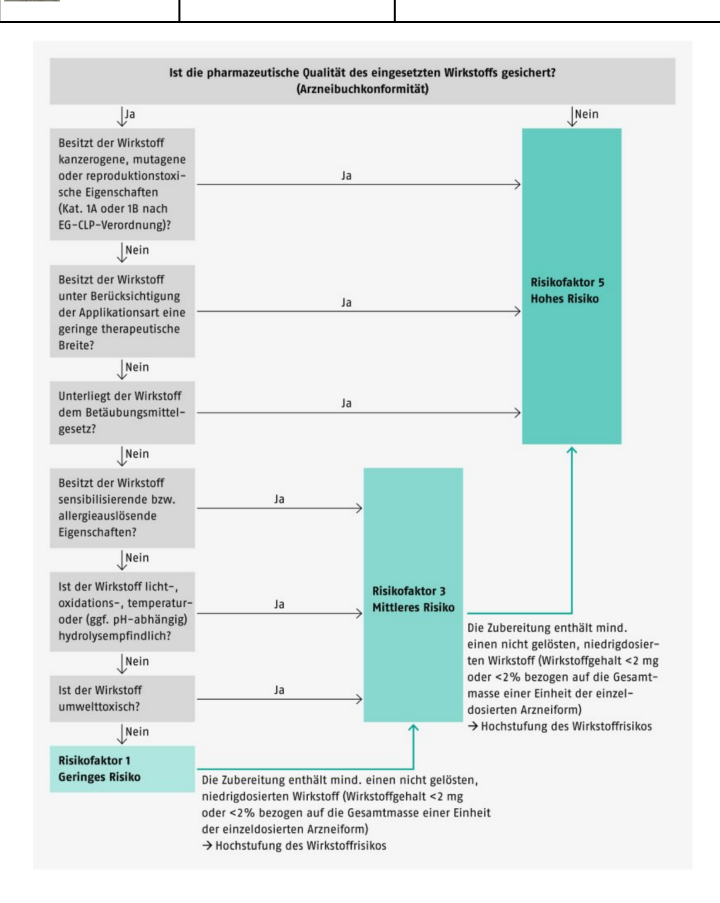
Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

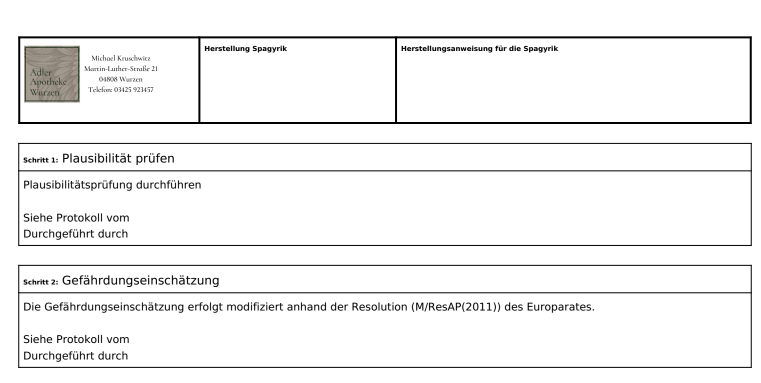
Modifiziert nach Resolution (M/ResAP(2011))1 des Europarats

Inhaltsstoffe	Menge

Salvia officinalis spag. Zimpel D2: 8 ml, Solidago virg. spag.: 3 ml, Rheum rhaponticum spag. Zimpel D2: 3 ml, Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2: 2 ml, China succirubra spag. Zimpel D2: 7 ml, Nr. 2 Calcium phosphoricum spag. Glück.: 5 ml, Nr. 8 Natrium chloratum spag. Glück. : 2 ml,

Faktor	(einschl.	Arzneiform Augentrop Packungse	fen) in		applizierte en (z.B. Kapseln)	Feste, rektal oder vaginal applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück	Halbfeste Arzneiformen oder Teemischungen in Gramm
5		> 3.0	000		> 180.000	> 60.000	> 300.00
4		1.500 - 3.0	000	90.0	00 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.00
3		750 - 1.4	+99	45.0	00 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.99
2		150 - 74	9	9.0	00 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999
1		< 150		< 9.0	00	< 3.000	< 15.000
Applikati	onsart und	Darreichu	ngsform				
F	aktor	Applikat	ionsart und	d Darreichung	gsform		
	5	Parenter	ralia				
	4			r Chirurgie od	er bei traumatisch	en Verletzungen	
	4	Inhalan					
1	4				Darreichungsformer	n (steril)	
1	4				formen (steril)		
	3			nverletzten A			
	3			al applizierte	Darreichungsforme	en (unsteril)	
	2	Teemisc					
	1				sformen (unsteril)		
		te Risiken d					
	1	aktor		nte Risiken de		Risikos eines Wirkstoffs werden mindesten	e folgando Veltacion boellebelebilate
	1	5	Hohes i	risiko es Risiko		ität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenitä	
	L	1			therapeutische Breite, Temperatur, pH-Wert),	Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttor Dosierung	xizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,
	\neg		ungsprozes	s Risiko	remperatur, pri-werg,	, posterung	
			Faktor		ngsprozess		
			5		ne Herstellung		
			4			Sterilisation im Endbehältnis	
			3		von Kapseln	stermation in Endocridions	
		1	3		on Suppositorien/	Ovula	
		 	2		d Mischen		
			2	Verdünne	en		
			1	Abfüllen	nicht steriler Zube	reitungen	
			Abgabe				
				Faktor	The state of the s	is der inner- bzw. außerhalb de ckungseinheiten	r herstellenden Apotheke
				5		eßlich außerhalb der herstellend	den Apotheke
				4	Abgabe von meh	nr als 75 % außerhalb der herste	llenden Apotheke
			1	3	Abgabe von meh	nr als 50% außerhalb der herste	llenden Apotheke
				2	Abgabe von meh	nr als 25% außerhalb der herste	llenden Apotheke
				1	Abgabe hauptsä	chlich in der herstellenden Apot	heke
*	*	*	*	Gesamt	risikoscore Risi	koklasse	
						iedrig (Gesamtrisikoscore < 30)	





Schritt 3: Herstellungsort und Herstellungsutensilien	
Herstellungsort:	Rezeptur
Herstellungsutensilien:	Messzylinder Becherglas

schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschutzmaßnahmen	
einfache Händedesinfektion:	\boxtimes
Mundschutz (OP-Maske):	\boxtimes

Schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen

Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte

schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe
Salvia officinalis spag. Zimpel D2
Solidago virg. spag.
Rheum rhaponticum spag. Zimpel D2
Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2
China succirubra spag. Zimpel D2
Nr. 2 Calcium phosphoricum spag. Glück.
Nr. 8 Natrium chloratum spag. Glück.

Herstellung Spagyrik

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

Auf dem Etikett muss vermerkt werden: • Verfall • Verfall • Herstellungsdatum • Chargennummer • Inhaltsstoffe nach Art und Menge

GesamtmengeArt der Anwendung

• Dosierung

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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