www.markt-apotheke-laatzen.de							
	Herst	ellund	js- und Prü	fprotokoli			
Präparat							
Datum der Herstellung	Bezeichnung		Chargeng	röße	Charge	n-Nr. des Präpa	rates
02.07.2024	Brust-Spabion		10 x 30 ml				
Name des Verordnenden:	•						
Ausgangsstoffe							
Bezeichnung		Soll-	Einwaage	Chargen-	/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeicher
Bryonia spag. Zimpel D2		20 m	I			20ml	Br
Equisetum arvense spag. Zimpel	D2	20 m	I			20ml	Br
Artemisia annua spag. Zimpel D2		20 m	I			20ml	Br
Aralia racemosa spag Zimpel D2		20 ml				20ml	Br
Euspongia off. spag.		20 m	I			20ml	Br
Juniperus communis e fructibus s	icc. Glückselig Urt.	20 m	I			20ml	Br
Hydrargyrum bichloratum spag. (Glückselig Dil. D6	20 m	I			20ml	Br
Salvia officinalis spag. Zimpel D2		20 m	I			20ml	Br
Cuprum sulf. et. Tartarus Glückse	elig	20 m	I			20ml	Br
Allium cepa spag. Zimpel D2		20 m	I			20ml	Br
Nr. 2 Calcium phosphoricum spag	g. Glück.	20 m	I			20ml	Br
Nr. 3 Ferrum phosphoricum		20 m	I			20ml	Br
Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glü	ck.	20 m	I			20ml	Br
Nr. 6 Kalium sulfuricum spag. Glü	ick.	20 m	I			20ml	Br
Nr. 7 Magnesium phosphoricum F	Pflüger	20 m	I			20ml	Br
Herstellungsvorschrift Nach Abmessen per Meß-Zylinder abgefüllt. In-Prozesskontrollen				s vermischt			Sprühaufsatz
Die hergestellte Mischung ist klar	und frei von Schwebsto	offen	⊠ Ja		□ Neii	n	

Herstellungs-und Prüfprotokoll

Markt Apotheke-Rethen Hildesheimer Str. 356 30880 Laatzen-Rethen

markt-apotheke-laatzen@t-

05102916480

online.de

Herstellung Spagyrik

Prüfung des Endproduktes nach HAB					
Farbe: hellgelb					
Geruch: charakteristisch					
Homogenität: homogen					
Schwebstoffe: keine enthalten					
Geschmack: charakteristisch					
Qualität durch Herstellungsverfa	hren gesichert		⊠ Ja	□ Nein	
Plausibilität:			⊠ Ja	□ Nein	
		T T			
Verpackung: Braunglasflasche		Aufbewahrun	ıg: Trocken,	bei Raumtemperatur	
Haltbarkeit: 1 Jahr					
Herstellung und Prüfung durchge				Freigabe durch Apotheker:	
Datum:				Datum:	
Datum.				Batum.	
Unterschrift:				Unterschrift:	
			-		
Nama	Prüfanweisung fü	ür die Spagyr	rik gemäß	§ 8 Abs.3 ApBetrO	
Name:					
Risikobewertung (siehe separates F	formular)				
☑ niedriges Risiko					
☐ mittleres Risiko					
□ hohes Risiko					
Probenentnahme:					
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode nac	:h HAB):				
Prüfkriterium	Art der Prüfung	-	Zulässige	Soll- und Grenzewerte	
Farbe	visuell	ŀ	hellgelb		
Geruch	olfaktorisch	(charakterist	tisch	
Homogenität	visuell	ŀ	homogen		
Schwebeteilchen	visuell	1	keine entha	ılten	
Geschmack	gustatorisch	(charakterist	tisch	
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)					
Prüfanweisung freigegeben:					
Datum:					
Unterschrift des Apothekers:					

Markt Apotheke-Rethen Hildesheimer Str. 356 30880 Laatzen-Rethen 05102916480

markt-apotheke-laatzen@tonline.de www.markt-apotheke-laatzen.de

Defekturarzneimittel:

Risikobeurteilung für die Spagyrik

Applikationsart:

Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

Herstellung Spagyrik

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

Inhaltsstoffe Menge

Bryonia spag. Zimpel D2: 20 ml, Equisetum arvense spag. Zimpel D2: 20 ml, Artemisia annua spag. Zimpel D2: 20 ml, Aralia racemosa spag Zimpel D2: 20 ml, Euspongia off. spag.: 20 ml, Juniperus communis e fructibus sicc. Glückselig Urt.: 20 ml, Hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig Dil. D6: 20 ml, Salvia officinalis spag. Zimpel D2: 20 ml, Cuprum sulf. et. Tartarus Glückselig: 20 ml, Allium cepa spag. Zimpel D2: 20 ml, Nr. 2 Calcium phosphoricum spag. Glück.: 20 ml, Nr. 3 Ferrum phosphoricum: 20 ml, Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glück.: 20 ml, Nr. 6 Kalium sulfuricum spag. Glück.: 20 ml, Nr. 7 Magnesium phosphoricum Pflüger: 20 ml,

Jährliche Produktion Flüssige Arzneiformen Feste, oral applizierte Feste, rektal oder vaginal Halbfeste Arzneiformen Faktor applizierte Arzneiformen (einschl. Augentropfen) in Arzneiformen (z.B. Kapseln) oder Teemischungen (z.B. Suppositorien) in Stück üblichen Packungseinheiten in Stück in Gramm > 3.000 > 180.000 > 60.000 > 300.000 150.000 - 300.000 1.500 - 3.000 90.000 - 180.000 30.000 - 60.000 750 - 1.499 45.000 - 89.999 15.000 - 29.999 75.000 - 149.999

2		150 - 749	9	9.0	00 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999			
1		< 150		< 9.0	000	< 3.000	< 15.000			
Applikatio	nsart und	Darreichun	ngsform							
Fal	ktor	Applikati	ionsart und	d Darreichun	gsform					
	5	Parenter	teralia							
	4	0phthalr	mika in der	Chirurgie od	rgie oder bei traumatischen Verletzungen					
	4	Inhaland	da .							
1	4	Enteral b	zw. vaginal	applizierte	Darreichungsformen	(steril)				
Т	4	Topisch a	opisch applizierte Darreichungsformen (steril) phthalmika am unverletzten Auge nteral bzw. vaginal applizierte Darreichungsformen (unsteril)							
	3	0phthalr								
	3	Enteral b								
	2	Teemisch	nungen							
	1		* *		sformen (unsteril)					
	Inhärent	te Risiken d	es Wirksto	ffs						
	F	aktor	Inhären	te Risiken d	es Wirkstoffs					
	-	5	Hohes R	Risiko						
	L	3	Mittlere	s Risiko	Pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizität therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,					
		1	Geringe							
		Herstellu	ıngsprozes	5						
		F	aktor	Herstellu	Herstellungsprozess					
			5	Aseptische Herstellung						
	ll.		4	Aseptisc	Aseptische Herstellung mit Sterilisation im Endbehältnis					
	- 11		3	Befüllen von Kapseln						
		1 1	3	Gießen von Suppositorien/Ovula						
		_	2	Lösen und Mischen						
			2	Verdünnen						
					nicht steriler Zubere	eitungen				
			Abgabe							
			1	Faktor	Mengenverhältnis abgegebenen Pac	der inner- bzw. außerhalb de kungseinheiten	r herstellenden Apotheke			
				5	Abgabe ausschlief	Blich außerhalb der herstellend	en Apotheke			
				4	Abgabe von mehr	als 75 % außerhalb der herste	llenden Apotheke			
	- 1		1	3	Abgabe von mehr	als 50% außerhalb der herste	llenden Apotheke			
			_	2	Abgabe von mehr	als 25% außerhalb der herste	llenden Apotheke			
				Abgabe hauptsächlich in der herstellenden Apotheke						

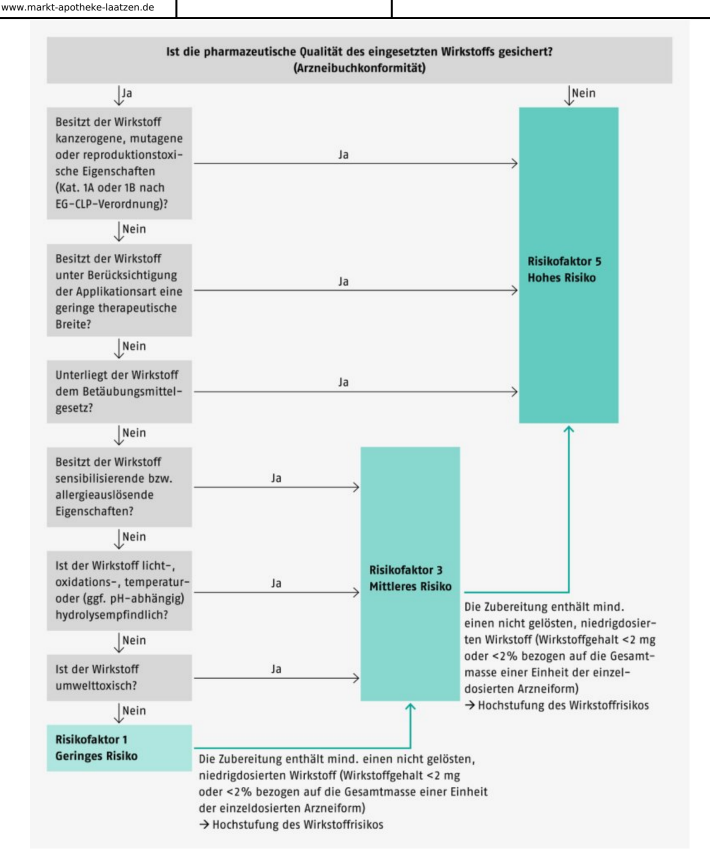
Gesamtrisikoscore Risikoklasse

niedrig (Gesamtrisikoscore < 30)

☐ mittel (Gesamtrisikoscore 30 - 100)

☐ hoch (Gesamtrisikoscore > 100)

Markt Apotheke-Rethen
Hildesheimer Str. 356
30880 Laatzen-Rethen
05102916480
markt-apotheke-laatzen@tonline.de
Risikobeurteilung für die Spagyrik
Risikobeurteilung für die Spagyrik



Markt Apotheke-Rethen	Herstellung Spagyrik	Herstellungsanweisung für die Spagyrik				
Hildesheimer Str. 356 30880 Laatzen-Rethen						
05102916480 markt-apotheke-laatzen@t-						
online.de www.markt-apotheke-laatzen.de						
www.marke apotricke taatzemae	<u></u>					
schritt 1: Plausibilität prüfen						
Plausibilitätsprüfung durchführer	n					
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch						
schritt 2: Gefährdungseinschätz	ung					
Die Gefährdungseinschätzung er	folgt modifiziert anhand der Resolut	tion (M/ResAP(2011)) des Europarates.				
Siehe Protokoll vom						
Durchgeführt durch						
schritt 3: Herstellungsort und He	erstellungsutensilien					
Herstellungsort:		Rezeptur				
Herstellungsutensilien:		Messzylinder				
		Becherglas				
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschut	:zmalsnahmen 					
einfache Händedesinfektion:						
Mundschutz (OP-Maske):						
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitu	ng und organisatorische Maßnah	nmen				
Reinigung und Desinfektion aller						
schritt 6: Einzusetzende Ausgan	gsstoffe					
Bryonia spag. Zimpel D2						
Equisetum arvense spag. Zimpel	I D2					
Artemisia annua spag. Zimpel D2	2					
Aralia racemosa spag Zimpel D2						
Euspongia off. spag.						
Juniperus communis e fructibus s	Juniperus communis e fructibus sicc. Glückselig Urt.					
Hydrargyrum bichloratum spag.	Glückselig Dil. D6					
Salvia officinalis spag. Zimpel D2						
Cuprum sulf. et. Tartarus Glücks	elig					
Allium cepa spag. Zimpel D2						
Nr. 2 Calcium phosphoricum spa	g. Glück.					
Nr. 3 Ferrum phosphoricum						
Nr. 4 Kalium chloratum spag. Gli	ick.					
Nr. 6 Kalium sulfuricum spag. Gl	ück.					
Nr. 7 Magnesium phosphoricum	Pflüger					

Herstellungsanweisung für die Spagyrik

Herstellung Spagyrik

Markt Apotheke-Rethen	Herstellung Spagyrik	Herstellungsanweisung für die Spagyrik
Hildesheimer Str. 356		
30880 Laatzen-Rethen		
05102916480		
markt-apotheke-laatzen@t-		
online.de		
www.markt-apotheke-laatzen.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

chritt 9: Kennzeichnung - Gefäß etikettieren	Beispieletikett	Beispieletikett		
 • Verfall • Herstellungsdatum • Chargennummer • Inhaltsstoffe nach Art und Menge • Gesamtmenge • Art der Anwendung • Dosierung 	Brust-Spabion Inhalt: 30 ml Verwendbar bis: 19.08.2027 Markt Apotheke-Rethen Hildesheimer Str. 356 3080 Laatzen-Rethen 05102916480 markt-apotheke-laatzen@t- online.de www.markt-apotheke- laatzen.de	Zusammensetzung: 2 vs. f. Sprinteren anwere spig. Zimpt (5) 2 rd., Sprinteren anwere spig. Zimpt (5) 2 rd., Arteritisia anwere anwere spig. Zimpt (5) 2 rd., Arteritisia anwere anwere spig. Zimpt (5) 2 rd., Arteritisia anwere philippens communis spig. Zimpt (5) 2 rd., philippens and (5) 2 rd., ph		

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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

Datum: 02.07.24

Unterschrift