

Herstellung Spagyrik	Herstellungs-und Prüfprotokoll
Herstellung Spagyrik	Herstellungs-und Prüfprotokol

		Hers	stellungs- uı	nd Prüfpro	tokoll				
Präparat									
Datum der Herstellung	Bezeichnung				Chargengröße		Chargen-Nr. des Präparates		
04.07.2024	Rezept-339-296	6-2024	-06-12-Spezif	icum	1 x 30 ml		MüllerStefan		
Ausgangsstoffe	•						•	1	
Bezeichnung		Soll-I	Einwaage	Chargen	-/Prüf-Nr.	Ist-	Einwaage	Namenszeichen	
Agnus castus spag. Zimpel Di	2	4 ml							
Ginkgo biloba spag. Zimpel D	2	4 ml							
Mandragora spag. Zimpel D2		3 ml							
Crataegus spag. Zimpel D2		3 ml							
Yohimbe spag. Zimpel D2		3 ml							
Piper methysticum spag. Zim	pel D2	4 ml							
Nr. 1 Calcium fluoratum spag	. Glück.	3 ml							
Nr. 5 Kalium phos. spag. Glüc	k.	3 ml							
Nr. 7 Magnesium phosphoricu	ım Pflüger	3 ml							
In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist k Prüfung des Endproduktes nach HAB	clar und frei von So	chwebs	stoffen	⊠ Ja		Nein			
Farbe:									
Geruch:									
Homogenität:									
Schwebstoffe:									
Geschmack:									
Qualität durch Herstellungsve	erfahren gesichert			⊠ Ja		Nein			
Plausibilität:				⊠ Ja		Nein			
Verpackung: Braunglasflasche Aufbewah			Aufbewahrui	ng: Trocken	, bei Raumten	npera	tur		
Haltbarkeit: 1 Jahr									
Herstellung und Prüfung durchgeführt:					Freigabe du	rch Ar	ootheker		
Datum:	J = 1 = 1 - 1 - 1 - 1				Freigabe durch Apotheker:  Datum:				
Dutum.									
Unterschrift:			Unterschrift:						



Unterschrift des Apothekers:

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

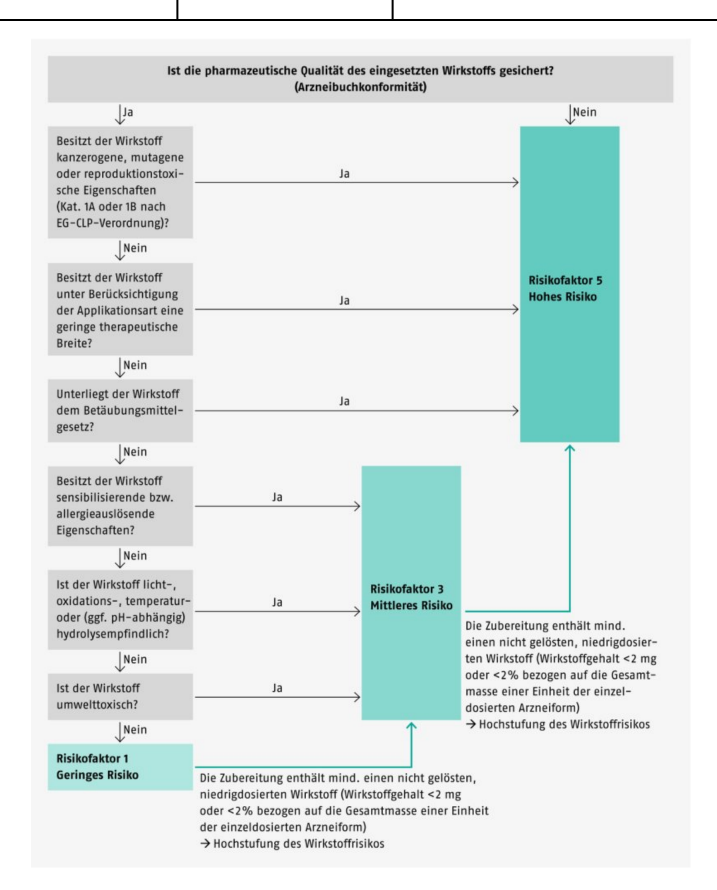
Prüfanweisung für die Spagyrik

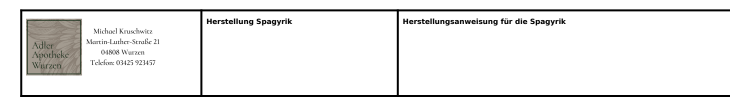
Prüfanweisung für die Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO Name: Risikobewertung (siehe separates Formular) ⋈ niedriges Risiko ☐ mittleres Risiko ☐ hohes Risiko Probenentnahme: Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode nach HAB): Prüfkriterium Art der Prüfung Zulässige Soll- und Grenzewerte Farbe visuell Geruch olfaktorisch Homogenität visuell Schwebeteilchen visuell Geschmack gustatorisch Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz...) Prüfanweisung freigegeben: Datum:



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

nhaltsstoffe						Menge					
Agnus castus spag. Zimpel D2								4 ml			
Ginkgo biloba spag. Zimpel D2								4 ml			
_		_									
land	ragora spa	g. Zin	npel D2					3 ml			
rata	egus spag	. Zimp	el D2					3 ml			
ohin	nbe spag. 2	Zimpe	I D2						3 ml		
iper	methystic	um sp	ag. Zimpe	l D2					4 ml		
	- Calcium flu								3 ml		
	Kalium pho Magnesiur	man. De			Feste, oral Arzneiform	applizierte en (z.B. Kapseln)	Feste, rektal ode applizierte Arzne (z.B. Suppositori	eiformen	Halbieste Arzneiformen oder Teemischungen in Gramm		
	5		> 3.00		an action	> 180.000		60.000	> 300.000		
1	4	- 3	1.500 - 3.00			00 - 180.000	30.000 -		150.000 - 300.000		
_	3 2		750 - 1.49 150 - 749	9		00 - 89.999 00 - 44.999	15.000 - 3.000 -		75.000 - 149.999 15.000 - 74.999		
	1		< 150		< 9.0		< 3.000	14.999	< 15.000		
7	Applikation	sart und	1 Darreichung	sform							
	Fakt				d Darreichung	gsform					
		5	Parenteral		r Chirurgie od	er hei traumatisch	en Verletzungen				
		4		Ophthalmika in der Chirurgie oder bei traumatischen Verletzungen Inhalanda							
	1	4	Enteral bzw. vaginal applizierte Darreichungsformen (steril)								
	<del> </del>	4	Topisch applizierte Darreichungsformen (steril)								
		3		nika am unverletzten Auge zw. vaginal applizierte Darreichungsformen (unsteril)							
		2	Teemischu		ii upplizierte	Darretenangstorm	en (unstern)				
		1	Topisch ag	plizierte	Darreichung	sformen (unsteril)					
			te Risiken de			- Mislesteffe					
	1 11	7	Faktor 5	Hohes F	ite Risiken de Risiko	-	s Risikos eines Wirkstoffs v	verden mindestens	folgende Kriterien berücksichtigt:		
		1	3	-	s Risiko	pharmazeutische Qua	lität (Arzneibuchkonformit	ät), Kanzerogenität	, Mutagenität, Reproduktionstoxizität, izität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,		
			1	Geringe	s Risiko	Temperatur, pH-Wert)			and standard feeling same stand		
			Herstellur								
			Fa	ktor 5		ngsprozess ne Herstellung					
				4			Sterilisation im End	behältnis			
				3	Befüllen	von Kapseln					
			1	3		on Suppositorien/	Ovula				
				2	Verdünn	d Mischen					
				1		nicht steriler Zube	reitungen				
				Abgabe							
					Faktor		is der inner- bzw. ackungseinheiten	außerhalb der	herstellenden Apotheke		
					5		eßlich außerhalb d				
				1	3	-	hr als 75% außerha				
				T	2	- Control Control Control	hr als 50 % außerha hr als 25 % außerha				
					1		chlich in der herste				
*	*	*	*	¥	Gesamt	risikoscore Risi	ikoklasse		200		
						<b>25</b> n	iedrig (Gesamtrisiko	score < 30)			





Schritt 1:	Plausibilität	nrüfen
SCHLIFF T:	i iaasibiiitat	piuicii

Plausibilitätsprüfung durchführen

Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch

# schritt 2: Gefährdungseinschätzung

Die Gefährdungseinschätzung erfolgt modifiziert anhand der Resolution (M/ResAP(2011)) des Europarates.

Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch

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

Schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschutzmaßnahmen				
einfache Händedesinfektion:	$\boxtimes$			
Mundschutz (OP-Maske):	×			

### schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen

Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte

## schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe

Agnus castus spag. Zimpel D2

Ginkgo biloba spag. Zimpel D2

Mandragora spag. Zimpel D2

Crataegus spag. Zimpel D2

Yohimbe spag. Zimpel D2

Piper methysticum spag. Zimpel D2

Nr. 1 Calcium fluoratum spag. Glück.

Nr. 5 Kalium phos. spag. Glück.

Nr. 7 Magnesium phosphoricum Pflüger

#### 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

# schritt 9: Kennzeichnung - Gefäß etikettieren

Auf dem Etikett muss vermerkt werden:

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

						. ,		
Schritt 10:	Freidabe	der i	Herstellur	ıasanweisuna	durch	eine/n	Apotneker/	ın

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

Datum:

Unterschrift

Beispieletikett	
Spezificum	
für Stefan Müller	
Inhalt: 30 ml	