

### Herstellungsvorschrift

Nach Abmessen per Meß-Zylinder werden die Essenzen in einem Becherglas vermischt und danach in Flaschen mit Sprühaufsatz abgefüllt.

In-Prozesskontrollen	
Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen	□ Ja

Prüfung des Endproduktes nach HAB			
Farbe:			
Geruch:			
Homogenität:			
Schwebstoffe:			
Geschmack:			
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert	⊠ Ja	□ Nein	
Plausibilität:	⊠ Ja	□ Nein	

⊠ Nein

Verpackung: Braunglasflasche	Aufbewahrung: Trocken, bei Raumtemperatur
Haltbarkeit: 1 Jahr	

Herstellung und Prüfung durchgeführt:	Freigabe durch Apotheker:
Datum:	Datum:
Unterschrift:	Unterschrift:



Prüfanweisung für die Spagyrik

	Prüfanweisung für die Spa	gyrik 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:			
Unterschrift des Apothekers:			

Applikationsart:



Defekturarzneimittel:

Risikobeurteilung fü	r Defekturarzneimittel
----------------------	------------------------

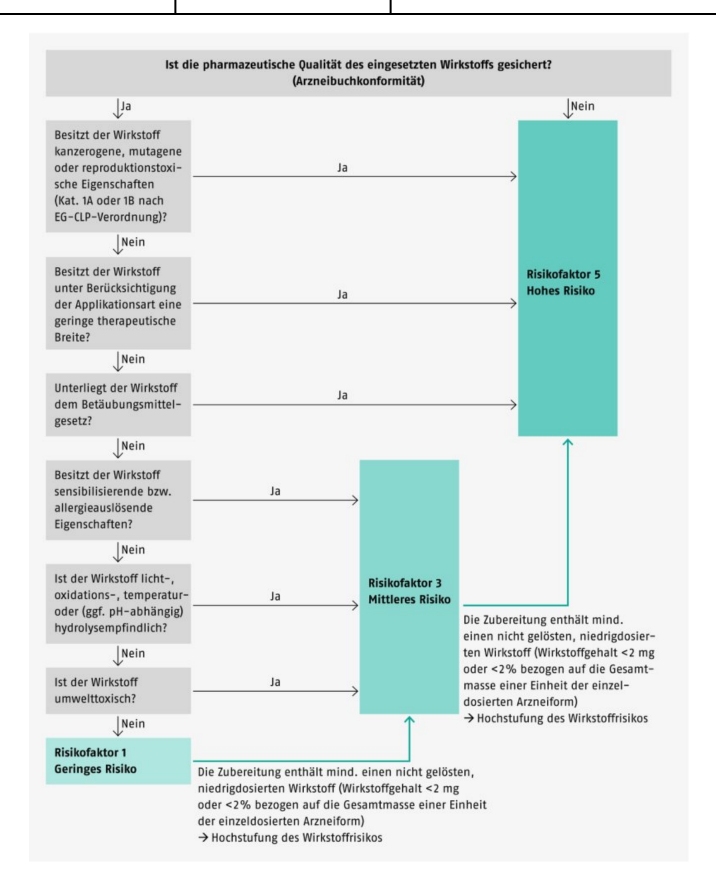
Modifiziert nach Resolution (M/ResAP(2011)1 des Europarats

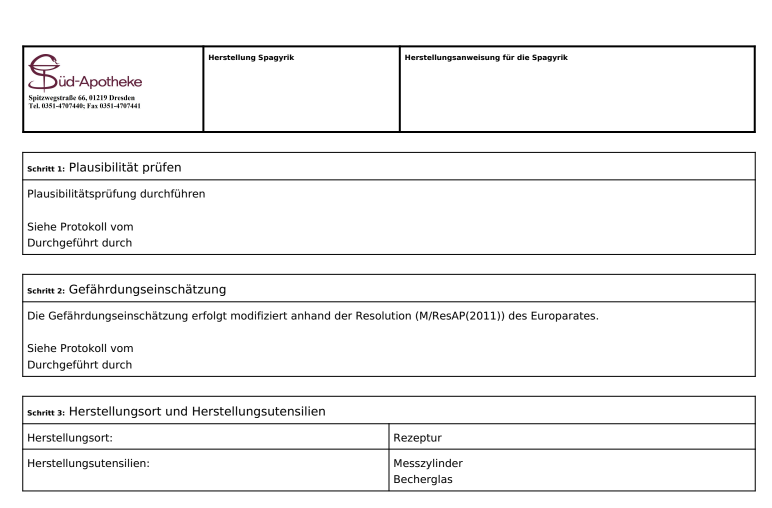
Inhaltsstoffe	Menge

Piper methysticum spag. Zimpel D2: 6 ml, Nux vomica spag. Zimpel D4: 4 ml, Hydrastis canadensis spag. Zimpel D4 : 6 ml,  $\,$  Mandragora spag. Zimpel D2 : 6 ml,  $\,$  Juniperus communis spag. Zimpel D2 : 4 ml, Okoubaka spag. Zimpel D4 : 2 ml, Colocynthis (Citrullus) e fructibus sicc. Glückselig Dil. D4: 1 ml, Chamomilla matricaria spag. Zimpel D2: 1 ml,

	(einschl. Augentropfen) in Arzr		Feste, oral	applizierte	Feste, rektal oder vaginal	Halbfeste Arzneiformen		
Faktor			Arzneiformen (z.B. Kapseln) in Stück		applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück	oder Teemischungen in Gramm		
5	donener	> 3.0		> 180.000		> 60.000	> 300.00	
4	-	1.500 - 3.0		90.0	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.00	
3		750 - 1.4			000 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.99	
2		150 - 74			000 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999	
1		< 150		< 9.0		< 3,000	< 15.000	
Applikat	tionsart und		nesform					
BIRLAN-ADDRESS	Faktor			d Darreichun	gsform			
	5	Parenter	ralia					
	4	Ophthal	mika in de	r Chirurgie oc	der bei traumatisch	en Verletzungen		
	4	Inhalan						
1	4	Enteral t	zw. vagina	applizierte	Darreichungsformer	r (steril)		
I	4				formen (steril)			
	3	0phthal	mika am u	nverletzten A	uge			
	3	Enteral I	bzw. vagina	al applizierte	Darreichungsform	en (unsteril)		
	2	Teemisc	hungen					
	1	Topisch	applizierte	Darreichung	sformen (unsteril)			
	Inhärent	te Risiken d	les Wirksto	ffs				
	F	aktor	Inhärer	nte Risiken d				
	1	5	Hohes			Risikos eines Wirkstoffs werden mindesten:		
	1	3		es Risiko pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxiz therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,				
		1		es Risiko	Temperatur, pH-Wert),	, Dosierung		
			ungsproze					
			Faktor		ingsprozess			
			5		he Herstellung			
			4			Sterilisation im Endbehältnis		
		1	3		von Kapseln	hl.		
		$\mid 1$	3		on Suppositorien/	Jvuia		
			2		nd Mischen			
			1	Verdünn	en nicht steriler Zube	soltungan		
		$\neg$	Abgabe		nicht stenier zube	reitungen		
			Augaue		Mangaguarhältn	is der inner- bzw. außerhalb de	r harstallandan Anathaka	
				Faktor		ckungseinheiten	i neistenenden apotneke	
- 1				5	Abgabe ausschli	eßlich außerhalb der herstellend	len 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				1		chlich in der herstellenden Apot	heke	
<b>+</b>	*		*	Gesamt	trisikoscore Risi	koklasse		







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
Piper methysticum spag. Zimpel D2
Nux vomica spag. Zimpel D4
Hydrastis canadensis spag. Zimpel D4
Mandragora spag. Zimpel D2
Juniperus communis spag. Zimpel D2
Okoubaka spag. Zimpel D4
Colocynthis (Citrullus) e fructibus sicc. Glückselig Dil. D4
Chamomilla matricaria spag. Zimpel D2



## 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 Sesunder Darm für Therese Inhalt: 30 ml Verwendbar bis: Mandangans saus, Januarien ver Ren vermendbar bis: Mandangans saus, Ren vermendbar bis: Mandangans s

HerstellungsdatumChargennummer

• Inhaltsstoffe nach Art und Menge

- Gesamtmenge
- Art der Anwendung
- Dosierung

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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

Datum:

Unterschrift