

Unterschrift:

Herstellungs-und Prüfprotokoll

	Hers	stellungs- und I	Prüfprot	tokoll			
Präparat		<u> </u>					
Datum der Herstellung	Bezeichnung Charg			engröße	Chai	gen-Nr. des F	Präparates
18.07.2024	ADHS 436 2024-07-	17-14-15	1 x 30	ml			
Name des Verordnenden:							
Ausgangsstoffe							
Bezeichnung	Soll- Einwa	Soll- Einwaage		Chargen-/Prüf- Nr.		Namenszeichen	
Piper methysticum spag. Zimpel	D2	4 ml					
Viscum album spag. Zimpel D2		4 ml					
Ginkgo biloba spag. Zimpel D2 al lieferbar ab Sept.	ktuell nicht verfügbar	- 4 ml					
Eleutherococcus senticosus spag	. Zimpel D2	4 ml					
Coffea spag. Zimpel D2		4 ml					
Nr. 07 Magnesium phosphoricum	spag. Glückselig D6	4 ml					
Nr. 02 Calcium phosphoricum spa	ag. Glückselig D6	3 ml					
Mandragora spag.		3 ml					
abgefüllt. In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar	und frei von Schwebs	stoffen 🗵	Ja		l Nein		
Prüfung des Endproduktes nach HAB							
Farbe:							
Geruch:							
Homogenität:							
Schwebstoffe:							
Geschmack:							
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert			Ja		Nein		
Plausibilität:	×	Ja		Nein			
Verpackung: Braunglasflasche Aufb		Aufbewahrung: ⁻	Trocken,	bei Raumter	mperatu	r	
Haltbarkeit: 1 Jahr							
	6						
Herstellung und Prüfung durchgeführt:				Freigabe du	rch Apo	theker:	
Datum:				Datum:			

Unterschrift:



Unterschrift des Apothekers:

Herstellung	Spagyrik
-------------	----------

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 gustatorisch Geschmack Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz...) Prüfanweisung freigegeben: Datum:

Applikationsart:



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

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

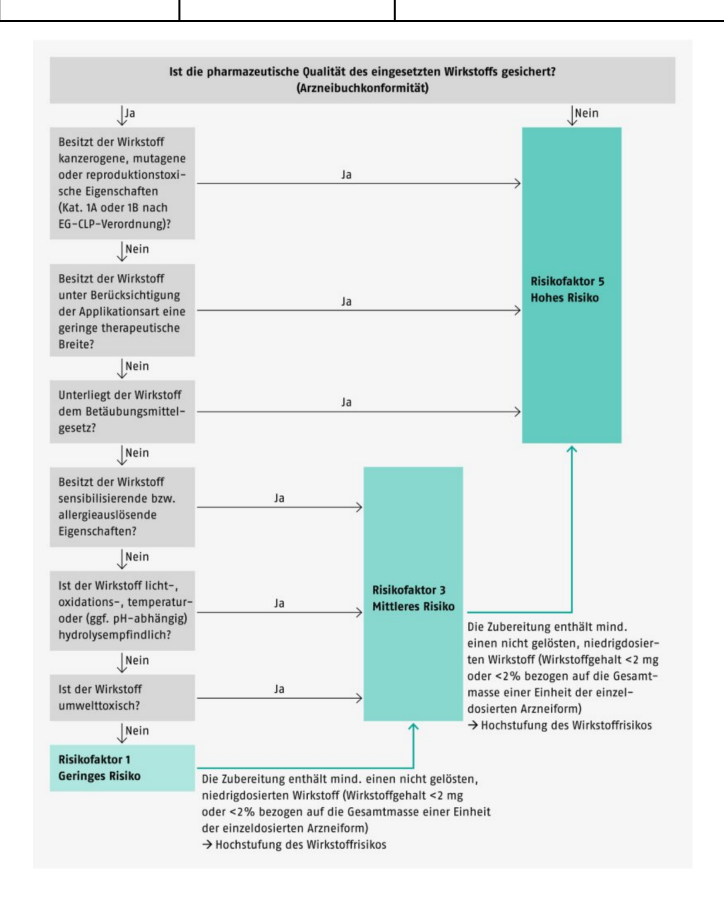
Defekturarzneimittel:

Inhaltsstoffe

Piper methysticum spag. Zimpel D2: 4 ml, Viscum album spag. Zimpel D2: 4 ml, Ginkgo biloba spag. Zimpel D2 aktuell nicht verfügbar - lieferbar ab Sept.: 4 ml, Eleutherococcus senticosus spag. Zimpel D2: 4 ml, Coffea spag. Zimpel D2: 4 ml, Nr. 07 Magnesium phosphoricum spag. Glückselig D6: 4 ml, Nr. 02 Calcium phosphoricum spag. Glückselig D6: 3 ml, Mandragora spag.: 3 ml,

		Flüssige /	Arzneiform	nen	Feste, oral	applizierte	Feste, rektal oder vaginal	Halbfeste Arzneiformen		
Faktor (einschl. Augentropfen) in üblichen Packungseinheit:			Arzneiformen (z.B. Kapseln) applizierte Arzneifo		applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück	oder Teemischungen in Gramm				
	5	> 3.000		, m state	> 180.000	> 60.000	> 300.00			
-	4	1	.500 - 3.		90.0	00 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.00		
_	3	-	750 - 1.			00 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.99		
_	2		150 - 74			00 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999		
_	1				< 9.0		< 3.000	< 15.000		
_	_		Darreichu	nesform	7,10		3.000	231000		
Balakas	Fakt				d Darreichung	esform				
		5	Parente			,				
		4			r Chirurgie od	er bei traumatisch	en Verletzungen			
		4	Inhalan							
	1	4			applizierte [arreichungsformer	r (steril)			
	I I	4	_		Darreichungsf					
		3	-		nverletzten A					
		3	Enteral	bzw. vagina	al applizierte	Darreichungsform	en (unsteril)			
		2	Teemiso	chungen		- SPP				
		1	Topisch	applizierte	Darreichungs	formen (unsteril)				
		Inhärent	e Risiken	des Wirksto	effs					
		Fi	aktor	Inhärer	nte Risiken de	es Wirkstoffs				
		-	5	Hohes						
		1	3	Mittleres Risiko		pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizi therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,				
			1		es Risiko	Temperatur, pH-Wert), Dosierung				
			Herstel	lungsprozes	SS					
				Faktor	Herstellu	ngsprozess				
		- 11		5	Aseptisch	e Herstellung				
		- 11		4			Sterilisation im Endbehältnis			
		Ш		3		Befüllen von Kapseln				
			$\mid 1$	3	Gießen von Suppositorien/Ovula					
			-	2	Lösen und Mischen					
				2	Verdünnen					
			<u></u>	1		nicht steriler Zube	reitungen			
			- 11	Abgabe	:					
			Faktor			Mengenverhältnis der inner- bzw. außerhalb der herstellenden Apotheke abgegebenen Packungseinheiten				
					5	Abgabe ausschli	eßlich außerhalb der herstellend	den Apotheke		
					4	Abgabe von meh	nr als 75 % außerhalb der herste	llenden Apotheke		
				1	3		nr als 50% außerhalb der herste			
					2		nr als 25% außerhalb der herste			
					1		chlich in der herstellenden Apot	heke		
	*	*	*	*	Gesamt	risikoscore Risi	koklasse			
						dS n	iedrig (Gesamtrisikoscore < 30)			
	_	_	_	_		2	rearib foesamensmoscore - sol			







Herstellung Spagyrik

Herstellungsanweisung für die Spagyrik

Schritt 1:	Plau	ısibil	lität	prüfen
SCHLILL T:	1 IUC	131011	IILAL	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:				
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

Viscum album spag. Zimpel D2

Ginkgo biloba spag. Zimpel D2 aktuell nicht verfügbar - lieferbar ab Sept.

Eleutherococcus senticosus spag. Zimpel D2

Coffea spag. Zimpel D2

Nr. 07 Magnesium phosphoricum spag. Glückselig D6

 $Nr.\ 02\ Calcium\ phosphoricum\ spag.\ Glückselig\ D6$

Mandragora spag.



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

Schritte 9: Kennzeichnung - Gefäß etikettieren Auf dem Etikett muss vermerkt werden: • Verfall • Verfall • Herstellungsdatum • Chargennummer • Inhaltsstoffe nach Art und Menge • Gesamtmenge • Art der Anwendung • Dosierung

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

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

Datum:

Unterschrift