

Herstellungs- und Prüfprotokoll

Präparat							
Datum der Herstellung	Bezeichnung		Chargengröße		Chargen-Nr. des Präparates		
26.07.2024			1 x 50 ml		260724SB1		
Name des Verordnenden: S. Böhm					•		
Ausgangsstoffe							
Bezeichnung		Soll-E	inwaage	Chargen-/Pi	rüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen
Cimicifuga spag. Zimpel D3		4 ml				4	
Rheum rhaponticum spag. Zimpel D2		4 ml				4	
Piper methysticum spag. Zimpel D2		4 ml				4	
Salvia officinalis spag. Zimpel D2		4 ml				4	
Granatum spag. Zimpel D2		4 ml				4	
Humulus lupulus spag. Zimpel D2		4 ml				4	
Artemisia annua spag. Zimpel D2		4 ml				4	
Cistus incanus spag. Zimpel D2		4 ml				4	
Melissa officinalis spag. Zimpel D2		4 ml				4	
Vincetoxicum spag. Zimpel D2		4 ml				4	
Nr. 02 Calcium phosphoricum spag. Gl	ückselig D6	4 ml				4	
Equisetum arvense spag. Zimpel D2		3 ml				3	
Nr. 11 Silicea spag. Glückselig D6		3 ml				3	
Herstellungsvorschrift Nach Abmessen per Meß-Zylinder werd abgefüllt.	en die Essenzen	in einer	n Bechergla	as vermischt u	ınd danac	ch in Flaschen mit	Sprühaufsatz
n-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar und fr	ei von Schwebst	offen	⊠ Ja		□ Neiı	n	

Prüfung des Endproduktes nach HAB							
Farbe: e.d.V							
Geruch: e.d.V							
Homogenität: e.d.V							
Schwebstoffe: e.d.V							
Geschmack: e.d.V							
Qualität durch Herstellungsverfa	hren gesichert		⊠ Ja	□ Nein			
Plausibilität:			⊠ Ja	□ Nein			
Г							
	Verpackung: Braunglasflasche Au			bei Raumtemperatur			
Haltbarkeit: 1 Jahr							
Herstellung und Prüfung durchge	oführt.			Fraigaba durch Apathakari			
Datum: Böhm 27.07.24	erunit.			Freigabe durch Apotheker: Datum: Henkel			
Datam. Bollin 27.07.24				Datum. Henker			
Unterschrift:				Unterschrift:			
	Prüfanweisung fü	ür die Spagy	rik gemäß	§ 8 Abs.3 ApBetrO			
Name:							
Ulrike Heinemann							
Risikobewertung (siehe separates f							
☑ niedriges Risiko							
□ mittleres Risiko							
□ hohes Risiko							
Probenentnahme:							
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode nach HAB):							
Prüfkriterium				e Soll- und Grenzewerte			
Farbe	visuell e.d.V		e.d.V				
Geruch	olfaktorisch e.d.V		e.d.V				
Homogenität	visuell e.d.V						
Schwebeteilchen	visuell	e.d.V					
Geschmack gustatorisch e.d.V							
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)							
Prüfanweisung freigegeben:							
Datum:							
Unterschrift des Apothekers:							

Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

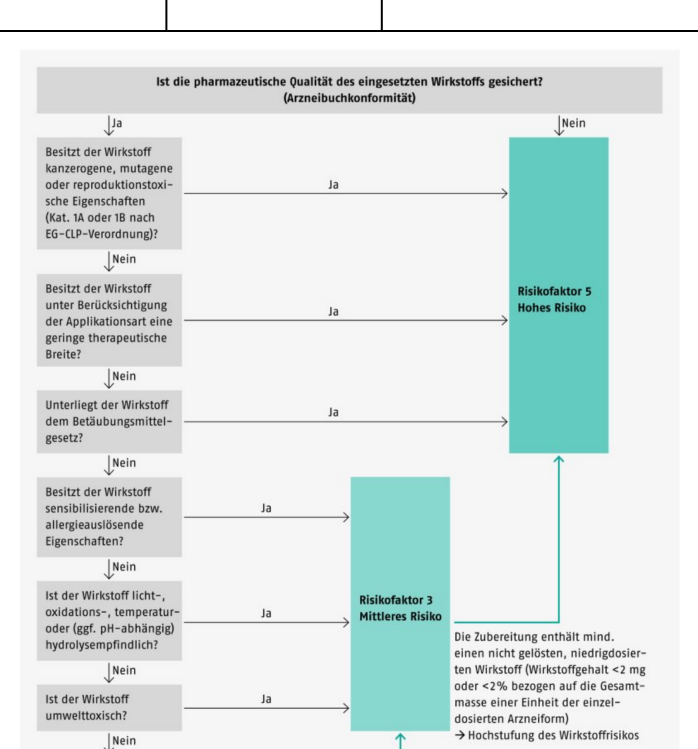
Modifiziert nach Resolution (M/ResAP(2011)1 des Europarats

Defekturarzneimittel:	Applikationsart:
-----------------------	------------------

Inhaltsstoffe

Cimicifuga spag. Zimpel D3: 4 ml, Rheum rhaponticum spag. Zimpel D2: 4 ml, Piper $methysticum\ spag.\ Zimpel\ D2: 4\ ml,\ \ Salvia\ officinalis\ spag.\ Zimpel\ D2: 4\ ml,\ \ Granatum$ spag. Zimpel D2 : 4 ml, Humulus lupulus spag. Zimpel D2 : 4 ml, Artemisia annua spag. Zimpel D2: 4 ml, Cistus incanus spag. Zimpel D2: 4 ml, Melissa officinalis spag. Zimpel D2 : 4 ml, Vincetoxicum spag. Zimpel D2 : 4 ml, Nr. 02 Calcium phosphoricum spag. Glückselig D6:4 ml, Equisetum arvense spag. Zimpel D2:3 ml, Nr. 11 Silicea spag. Glückselig D6:3 ml,

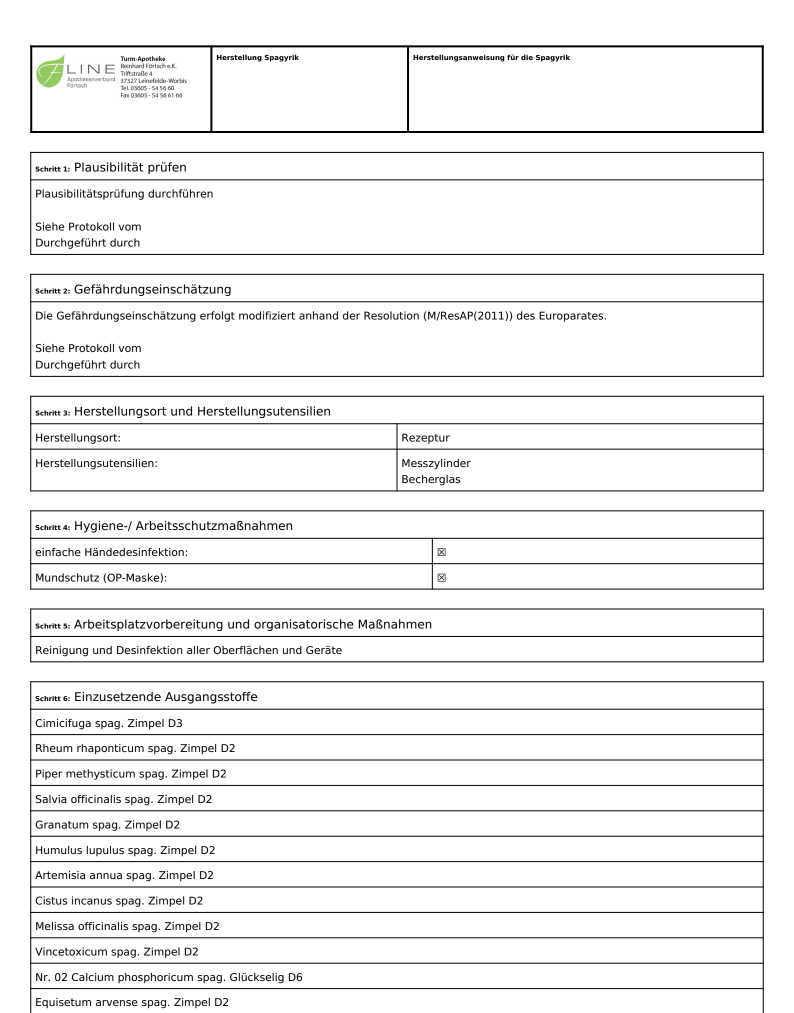
Faktor	(einschl.	Arzneiformei Augentropfe Packungseir	n) in		applizierte nen (z.B. Kapseln)	Feste, rektal oder vaginal applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück	Halbfeste Arzneiformen oder Teemischungen in Gramm	
5		> 3.00	0		> 180.000	> 60.000	> 300.00	
4	3	1.500 - 3.00	10	90.0	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.00	
3		750 - 1.49	19	45.0	000 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.99	
2		150 - 749		9.0	000 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999	
1		< 150		< 9.0	000	< 3.000	< 15.000	
Applikati	ionsart und	Darreichung	sform					
F	aktor	Applikatio	nsart und	d Darreichun	gsform			
	5	Parentera	lia					
	4	0phthalm	ika in der	Chirurgie od	der bei traumatisch	en Verletzungen		
	4	Inhalanda	3					
1	4	Enteral bz	w. vagina	applizierte	Darreichungsformer	(steril)		
1	4	Topisch ag	plizierte l	Darreichungs	formen (steril)			
	3	Ophthalm	ika am ur	nverletzten A	Auge			
	3	Enteral bz	w. vagina	l applizierte	Darreichungsforme	en (unsteril)		
	2	Teemisch	ıngen					
	1	Topisch a	pplizierte	Darreichung	sformen (unsteril)			
	Inhärent	te Risiken de	s Wirksto	ffs		and the second second		
	F	aktor	Inhären	te Risiken d	es Wirkstoffs			
		5 Hohes Risiko Bei der Einstufung des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Krit						
	1	3	Mittleres Risiko pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktion therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauer					
	_	1	Geringe	s Risiko	Temperatur, pH-Wert),		origit, southing frent, sauctiston,	
		Herstellu	ngsprozes	s				
			ktor		ungsprozess			
			5	Aseptisc	he Herstellung			
			4	Aseptisc	he Herstellung mit	Sterilisation im Endbehältnis		
			3	Befüllen	von Kapseln			
		1	3	Gießen	von Suppositorien/G	Ovula		
			2		nd Mischen			
			2	Verdünn	ien			
			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	len Apotheke	
				4	-	r als 75 % außerhalb der herste		
			1	3		ir als 50% außerhalb der herste		
			<u>T</u>	2		rr als 25% außerhalb der herste		
				1		chlich in der herstellenden Apot		
+	+	+	-		trisikoscore Risi			
			-	Gestilli		iedrig (Gesamtrisikoscore < 30)		
_			_			nittel (Gesamtrisikoscore 30 – 100)		



Risikofaktor 1 **Geringes Risiko**

Die Zubereitung enthält mind. einen nicht gelösten, niedrigdosierten Wirkstoff (Wirkstoffgehalt < 2 mg oder <2% bezogen auf die Gesamtmasse einer Einheit der einzeldosierten Arzneiform)

→ Hochstufung des Wirkstoffrisikos



Nr. 11 Silicea spag. Glückselig D6

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

Beispieletikett schritt 9: Kennzeichnung - Gefäß etikettieren Auf dem Etikett muss vermerkt werden: für Ulrike Heinema Inhalt: 50 ml

- Verfall
- Herstellungsdatum
- Chargennummer
- 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						