St.Lorenz-Apotheke	Herstellung Spagyrik				Herstellungs-und Prüfprotokoll						
St.Lorenz-Str. 6 92334 Berching											
08462/905190 info@sankt-lorenz-apotheke.de											
www.sankt-lorenz-apotheke.de											
		Herstellu	ın	as- un	d Prüfn	orot	tokoli				
Präparat		Herstelle	4111	95 un	<u>u i i ui p</u>	<i>.</i>	LOROII				
Datum der Herstellung		Bezeichnung			Charg	eng	größe Chargen-Nr. des Präparates				
26.08.2024		Zell-Recycling AUFBAU			3 x 50	ml 26082			824GTSp2		
Name des Verordnenden:											
Ausgangsstoffe											
Bezeichnung			S	oll-Eir	oll-Einwaage Chargen-/Pi		Chargen-/Pri	üf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen	
Arnica montana spag. Zimpel D2			1	8 ml		230524CGSp4		1			
Absinthium spag. Zimpel D2 (Arte	emi	isia absinthium)	1	8 ml		2	70224GTSp1	-			
Equisetum arvense spag. Zimpel	D2		1	8 ml		2	30307FGT				
Crataegus spag. Zimpel D2			1	8 ml		2	21111BGT				
Eleutherococcus senticosus spag	. Zi	mpel D2	1	8 ml		2	30207CGT				
Echinacea spag. Zimpel D2			1	5 ml	150724KKSp		.50724KKSp6	1			
Hypericum perforatum spag. Zim	pel	D2	1	5 ml	270224GTSp		70224GTSp3	3			
Chelidonium majus ex herba rec.	sp	ag. Glückselig Dil. D7	1	5 ml		0	080524GTSp1				
Rosmarinus officinalis Glückselig	Urt	<u>.</u>	1	5 ml		2	2000623GTSp2				
Herstellungsvorschrift Nach Abmessen per Meß-Zylinder abgefüllt. In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar				em Bec	herglas ⊠ Ja	ver		lanach ] Nein	in Flaschen mit S	Sprühaufsatz	
Prüfung des Endproduktes nach HAB											
Farbe: entspricht											
Geruch: entspricht											
Homogenität: entspricht											
Schwebstoffe: entspricht											
Geschmack: entspricht											
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert					⊠ Ja □ Nein						
Plausibilität:				⊠ Ja □ Nein							
Verpackung: Sprayflasche			Aufbewahrung: Nicht über 25°C								
Haltbarkeit: 3 Jahre											
							<u> </u>				
Herstellung und Prüfung durchge	füh	rt:					Freigabe durch Apotheker:				
Datum: 26.08.2024							Datum: 26.0	Datum: 26.08.2024			
Unterschrift:							Unterschrift	Jnterschrift:			

08462/905190 info@sankt-lorenz-apotheke. www.sankt-lorenz-apotheke.								
	Prüfanweisung für die	e Spagyrik ger	näß § 8 Abs.3 ApBetrO					
Name:	_							
Risikobewertung (siehe sepa	rates Formular)							
⊠ niedriges Risiko	⊠ niedriges Risiko							
☐ mittleres Risiko								
□ hohes Risiko								
Probenentnahme:								
Durchzuführende Prüfungen (Prüfme	othodo nach HAD).							
Prüfkriterium	Art der Prüfung		ige Soll- und Grenzewerte					
Farbe	visuell	entspri						
Geruch	olfaktorisch	entspri						
Homogenität	visuell	entspri						
Schwebeteilchen	visuell	entspri	cht					
Geschmack	gustatorisch	entspri	cht					
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitssc	hutz)							
Prüfanweisung freigegebe	en:							
Datum:	Datum:							
Unterschrift des Apotheke	ers:							

Prüfanweisung für die Spagyrik

**St.Lorenz-Apotheke** St.Lorenz-Str. 6 92334 Berching Herstellung Spagyrik

# St.Lorenz-Apotheke

St.Lorenz-Str. 6 92334 Berching 08462/905190 info@sankt-lorenz-apotheke.de www.sankt-lorenz-apotheke.de

Defekturarzneimittel:

Herstellung Spagyrik	Risikobeurteilung für die Spagy

Applikationsart:

## Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

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

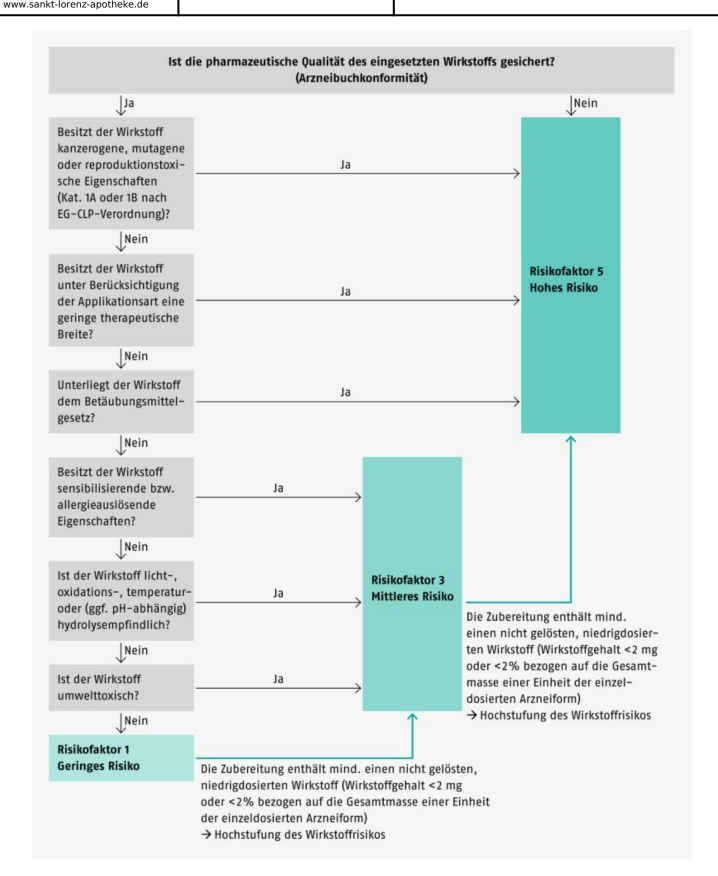
Inhaltsstoffe Menge

Arnica montana spag. Zimpel D2: 18 ml, Absinthium spag. Zimpel D2 (Artemisia absinthium): 18 ml, Equisetum arvense spag. Zimpel D2: 18 ml, Crataegus spag. Zimpel D2: 18 ml, Eleutherococcus senticosus spag. Zimpel D2: 18 ml, Echinacea spag. Zimpel D2: 15 ml, Hypericum perforatum spag. Zimpel D2: 15 ml, Chelidonium majus ex herba rec. spag. Glückselig Dil. D7: 15 ml, Rosmarinus officinalis Glückselig Urt.: 15 ml,

Faktor	Flüssige Arzneiformen (einschl. Augentropfen) i üblichen Packungseinhei		fen) in		applizierte en (z.B. Kapseln)	Feste, rektal oder vaginal applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück	Halbfeste Arzneiformen oder Teemischungen in Gramm			
5		> 3.000			> 180.000	> 60.000	> 300.00			
4		1.500 - 3.0	00	90.0	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.00			
3		750 - 1.4	99	45.0	00 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.99			
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			
Applikat	ionsart und	Darreichur	ngsform							
F	aktor	Applikat	ionsart un	d Darreichungsform						
	5	Parenter	ralia							
	4	0phthali	mika in de	r Chirurgie od	der bei traumatisch	en Verletzungen				
	4	Inhaland								
1	4	_			Darreichungsformer	r (steril)				
1 1	4	-			formen (steril)					
	3	_		nverletzten A						
	3			al applizierte	Darreichungsforme	en (unsteril)				
	2	Teemisch								
	1				sformen (unsteril)					
	-	te Risiken d								
	F	aktor		irente Risiken des Wirkstoffs						
	1	5	Hohes		pharmazeutische (lualität (Arzneihuchkonformität) Kanzemgenität Mutagenität Reproduktionstovizit					
	1	3		es Risiko	therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,					
		1	Geringes Risiko Temperatur, pH-Wert), Dosierung							
		-	ingsproze:							
		1	Faktor Herstellungsprozess 5 Aseptische Herstellung							
			5		Starillestian im Endhah Vitale					
			3		Aseptische Herstellung mit Sterilisation im Endbehältnis					
		1	3	Befüllen von Kapseln						
		L	2	Gießen von Suppositorien/Ovula  Lösen und Mischen						
			2	Verdünnen						
			1		nicht steriler Zube	reitungen				
			Abgabe							
				Faktor	Mengenverhältnis der inner- bzw. außerhalb der herstellenden Apotheke abgegebenen Packungseinheiten					
				5						
				4						
			1	3		r als 50% außerhalb der herste				
			1 +	2		or als 25% außerhalb der herste				
				1		chlich in der herstellenden Apot				
1	+	+	¥	Gosamt	risikoscore Risi					

□ hoch (Gesamtrisikoscore > 100)

St.Lorenz-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Risikobeurteilung für die Spagyrik
St.Lorenz-Str. 6		
92334 Berching		
08462/905190		
info@sankt-lorenz-apotheke.de		
www.sankt-lorenz-anotheke.de		



St.Lorenz-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Herste	ellungsanweisung für die Spagyrik					
St.Lorenz-Str. 6 92334 Berching								
08462/905190 info@sankt-lorenz-apotheke.de								
www.sankt-lorenz-apotheke.de								
schritt 1: Plausibilität prüfen								
Plausibilitätsprüfung durchführen								
Siehe Protokoll vom	Siehe Protokoll vom							
Durchgeführt durch								
schritt 2: Gefährdungseinschätzung								
	folgt modifiziert anhand der Resolut	ion (M	/RecAP(2011)) des Europarates					
Die Geraffi durigsernschatzung er	roige modifiziere annand der Nesolde	1011 (141	(2011)) des Europarates.					
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch								
schritt 3: Herstellungsort und He	schritt 3: Herstellungsort und Herstellungsutensilien							
Herstellungsort:	F	Rezept	ezeptur					
Herstellungsutensilien:	lerstellungsutensilien: Messzylinder							
	Becherglas							
I have been a discharge a back								
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschut	zmaisnanmen							
einfache Händedesinfektion:								
Mundschutz (OP-Maske):								
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen								
Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte								
schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe								
Arnica montana spag. Zimpel D2								
Absinthium spag. Zimpel D2 (Artemisia absinthium)								
Equisetum arvense spag. Zimpel D2								
Crataegus spag. Zimpel D2								
Eleutherococcus senticosus spag. Zimpel D2								
Echinacea spag. Zimpel D2								
Hypericum perforatum spag. Zimpel D2								
Chelidonium majus ex herba rec. spag. Glückselig Dil. D7								

Rosmarinus officinalis Glückselig Urt.

# St.Lorenz-Apotheke St.Lorenz-Str. 6 92334 Berching 08462/905190 info@sankt-lorenz-apotheke.de www.sankt-lorenz-apotheke.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

schritt 9: Kennzeichnung - Gefäß etikettieren	Beispieletikett
Auf dem Etikett muss vermerkt werden:  • Verfall  • Herstellungsdatum  • Chargennummer  • Inhaltsstoffe nach Art und Menge  • Gesamtmenge  • Art der Anwendung  • Dosierung	Zell-Recycling AUFBAU Inhalt: 50 ml Verwendbar bis: 25.08.2025 IIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIII

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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

Datum: 26.08.2024

Unterschrift