

| Her | stell | ung | Spa | gyri |
|-----|-------|-----|-----|------|
| | | | | |

| Herstel | lungs-und | Prüfproto | koll |
|---------|-----------|-----------|------|
| | | | |

| | Н | erstellungs- | und Prü | fprotokoll | | | |
|--------------------------------------|---------------------|--------------|---------|---------------|----------|----------------------------|---------------|
| Präparat | | | | | | | |
| Datum der Herstellung | Bezeichnung | | Cha | argengröße | Ch | Chargen-Nr. des Präparates | |
| 28.10.2024 | Schwermetallaus | sleitung | 10 2 | x 30 ml | SP2 | 261 | |
| Name des Verordnenden: | | | | | | | |
| Ausgangsstoffe | | | | T | | | |
| Bezeichnung | | Soll-Einv | vaage | Chargen-/Pr | üf-Nr. | Ist-Einwaage | Namenszeichen |
| Plumbum aceticum spag. Glückse | lig Dil. D4 | 30 ml | | | | | |
| Hydrargyrum bichloratum spag. G | ilückselig Dil. D6 | 30 ml | | | | | |
| Tartarus depurates spag. | | 30 ml | | | | | |
| Bolus alba spag. Glückselig Dil. D3 | 3 | 30 ml | | | | | |
| Acidum arsenicosum spag.Glückse | elig Dil. D4 | 30 ml | | | | | |
| Solidago virg. spag. | | 30 ml | | | | | |
| Taraxacum officinalis spag. Zimpe | el D2 | 30 ml | | | | | |
| Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glüc | ck. | 60 ml | | | | | |
| Nr. 8 Natrium chloratum spag. Glü | ick. | 30 ml | | | | | |
| Die hergestellte Mischung ist klar u | und frei von Schwel | ostoffen | ⊠ Ja | | □ Nei | in | |
| Prüfung des Endproduktes nach HAB | | | | | | | |
| Farbe: | | | | | | | |
| Geruch: | | | | | | | |
| Homogenität: Schwebstoffe: | | | | | | | |
| Geschmack: | | | | | | | |
| Qualität durch Herstellungsverfah | ren gesichert | | ⊠ Ja | | □ Nei | in | |
| Plausibilität: | | | | | □ Nei | | |
| | | | | | | ··· | |
| Verpackung: Braunglasflasche m. | Sprühaufsatz | | Aufbew | ahrung: dicht | verschlo | ssen, unter 25 Gr | ad |
| Haltbarkeit: 3 Jahre | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| Herstellung und Prüfung durchgef | ührt: | | | Freigabe | durch A | Apotheker: | |
| Datum: | | | | Datum: | | | |
| | | | | | | | |
| Unterschrift: | | | | Unterscl | nrift: | | |



| Herste | lluna | Spac | zvrik |
|--------|-------|------|-------|

Prüfanweisung für die Spagyrik

| | Prüfanweisung für di | e Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO | |
|---|----------------------|------------------------------------|--|
| Name: | | | |
| | | | |
| Risikobewertung (Siehe separat | es Formular) | | |
| ☑ niedriges Risiko | | | |
| ☐ mittleres Risiko | | | |
| □ hohes Risiko | | | |
| | | | |
| Probenentnahme: | | | |
| | | | |
| Durchzuführende Prüfungen (Prüfmetho | de 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 | z) | | |
| Prüfanweisung freigegeben: | | | |
| Datum: | | | |
| Unterschrift des Apothekers: | | | |

Applikationsart:



Defekturarzneimittel:

Inhaltsstoffe

Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

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

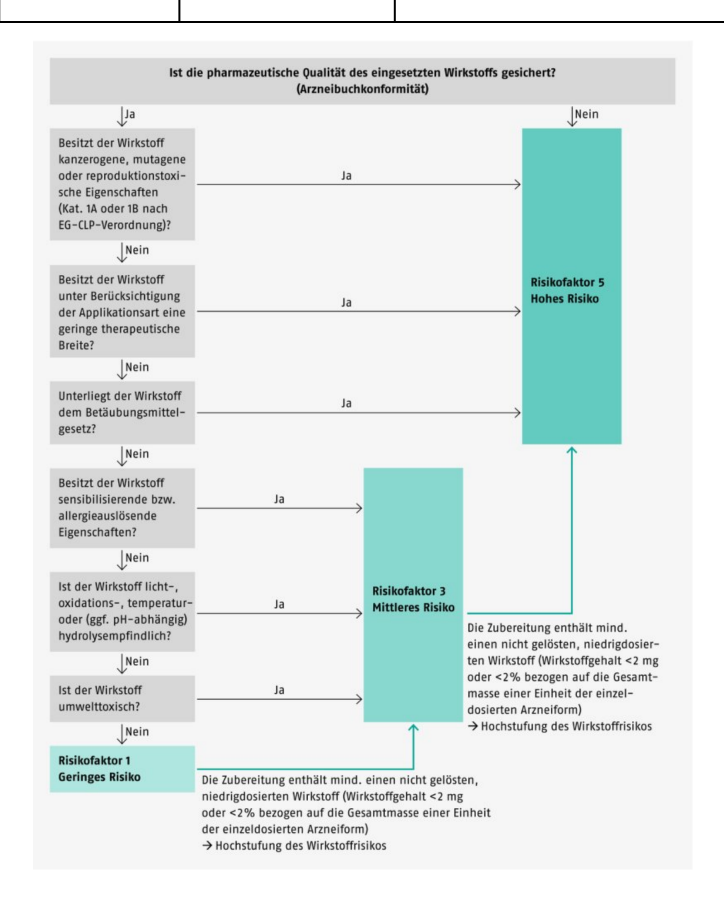
Plumbum aceticum spag. Glückselig Dil. D4 : 30 ml, Hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig Dil. D6 : 30 ml, Tartarus depurates spag. : 30 ml, Bolus alba spag. Glückselig Dil. D3 : 30 ml, Acidum arsenicosum spag. Glückselig Dil. D4 : 30 ml, Solidago virg. spag. : 30

ml, Taraxacum officinalis spag. Zimpel D2 : 30 ml, Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glück. : 60

ml, Nr. 8 Natrium chloratum spag. Glück. : 30 ml,

| aktor | Flüssige Arzneiformen (einschl. Augentropfen) in üblichen Packungseinheiten | | | applizierte nen (z.B. Kapseln) | Feste, rektal oder vaginal applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück | Halbfeste Arzneiformen oder Teemischungen in Gramm | | | |
|-------|---|---|--------------|-----------------------------------|---|---|--------------------------|--|--|
| 5 | | > 3.0 | | | > 180.000 | > 60.000 | > 300.00 | | |
| 4 | 1 | .500 - 3.0 | | | 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 | | |
| 1 | - | 150 - 749 | , | | 000 - 44.999 | 3.000 - 14.999 | 15.000 - 74.999 | | |
| | _ | Darreichur | actors | < 9.0 | 000 | < 3.000 | < 15.000 | | |
| | ktor | | | d Darreichun | arform | | | | |
| rai | 5 | Parenter | | u varreichun | RZIOLIII | | | | |
| | 4 | | | r Chirurgia o | der bei traumatisch | en Verletzungen | | | |
| | 4 | Inhaland | | cilifulgie of | der der dadilladisch | en venetzungen | | | |
| - | 4 | 111111111111111111111111111111111111111 | | l applizierte | Darreichungsformer | r (steril) | | | |
| 1 1 | 4 | | | | sformen (steril) | . (2-4) | | | |
| | 3 | | | nverletzten A | | | | | |
| | 3 | Enteral b | zw. vagina | al applizierte | Darreichungsforme | en (unsteril) | | | |
| | 2 | Teemisch | ungen | | | | | | |
| | 1 | Topisch a | pplizierte | Darreichung | sformen (unsteril) | | | | |
| | Inhärent | e Risiken d | es Wirksto | ffs | | | | | |
| | Fi | aktor | 111111111111 | | es Wirkstoffs | | | | |
| | 1 | 5 | Hohes F | | | Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens ität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenitä | | | |
| | 1 | 3 | | s Risiko | therapeutische Breite, | Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttox | | | |
| | | 1 | 45 | s Risiko | Temperatur, pH-Wert), | , Dosierung | | | |
| | | | ingsprozes | | | | | | |
| | | | aktor 5 | | ungsprozess he Herstellung | | | | |
| | | | 4 | | | Sterilisation im Endbehältnis | | | |
| | | | 3 | | üllen von Kapseln | | | | |
| | | 1 | 3 | | von Suppositorien/ | Ovula | | | |
| | | | 2 | | Lösen und Mischen | | | | |
| | | | 2 | Verdünn | | | | | |
| | | | 1 | Abfüllen | nicht steriler Zube | reitungen | | | |
| | | | Abgabe | | | | | | |
| | | | | Faktor | | is der inner- bzw. außerhalb de ckungseinheiten | r herstellenden Apotheke | | |
| | | | | 5 | Abgabe ausschlie | eßlich außerhalb der herstellend | en Apotheke | | |
| | | | | 4 | | nr als 75 % außerhalb der herste | | | |
| - 1 | | | 1 | 3 | | nr als 50% außerhalb der herste | | | |
| | | | _ | 2 | | nr als 25% außerhalb der herste | | | |
| | | | | 1 | Ahgahe hauntsä | chlich in der herstellenden Apoti | neke | | |
| | | 1 | | | The second second | | | | |
| ļ | ļ | ļ | ¥ | | trisikoscore Risi | koklasse | | | |
| ļ | ļ | ļ | ¥ | | trisikoscore Risi | | | | |







Herstellung Spagyrik

Herstellungsanweisung für die Spagyrik

| Cobritt 1. | PI: | aucil | hilit | tät | prüfen |
|------------|-----|-------|-------|-----|-----------------------|
| Schritt 1: | ГΙ | ausii | יוווע | Lat | ni di e li |

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

Plumbum aceticum spag. Glückselig Dil. D4

Hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig Dil. D6

Tartarus depurates spag.

Bolus alba spag. Glückselig Dil. D3

Acidum arsenicosum spag.Glückselig Dil. D4

Solidago virg. spag.

Taraxacum officinalis spag. Zimpel D2

Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glück.

Nr. 8 Natrium chloratum spag. Glück.



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

Beispieletikett

Schwermetallausleitung Inhalt: 30 ml Verwendbar bis: 27.10.2025

RHON APOTHEKI sammensetzung:
mbum aceticum spag, Glückselig Dil. [3 ml
drargyrum bikhloratum spag, Glückselig intarus depurates spag,
sus alba spag, Glückselig Dil. D3 3 ml
dum arsenicosum spag, Glückselig Dil. 3 ml
dago virq, spag,
axacum offichalis spag, Zimpel D2 3 ml

Dosierung und Art der Anwendung 3x tägl. 3 Sprühstöße in den Mund Bei Fortdauer der Beschwerden medizinisch Rat einholen, für Kinder unzugänglich aufbewahren! Homöopathisches Arzneimitte Enthält 72% UV Allkohol. Anothekennflichtin

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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

Datum:

Unterschrift