

Unterschrift:

Herstellung Spagyrik

Herstellungs-und	Prüfprotoko

Herstellungs- und Prüfprotokoll								
Präparat								
Datum der Herstellung	Bezeichnung		Chargengröße			Chargen-Nr. des Präparates		
02.08.2024	Prüfungsangst 3		3 x 30	3 x 30 ml		24080	02-001	
Name des Verordnenden:	Name des Verordnenden:							
Ausgangsstoffe								
Bezeichnung		Soll-Einwaage		Chargen-/Prüf-Nr.		۱r.	Ist-Einwaage	Namenszeichen
Angelica archangelica spag. Zimpel D2		15 ml		ZE-06.02-21			15 ml	
Gelsemium sempervirens spag. Zimpe	D4	15 ml		ZE-36.4-	ZE-36.4-27		15 ml	
Ginkgo biloba spag. Zimpel D2		12 ml		ZE-37.2-	ZE-37.2-07		12 ml	
Hypericum perforatum spag. Zimpel D	2	12 ml		ZE-41.2-	30		12 ml	
Melissa officinalis spag. Zimpel D2		12 ml		ZE-48.2-	13		12 ml	
Piper methysticum spag. Zimpel D2		12 ml		ZE-54.2-	-47		12 ml	
Humulus lupulus spag. Zimpel D2		12 ml		ZE-39.2-	-11		12 ml	
In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen ⊠ Ja □ Nein								
Prüfung des Endproduktes nach HAB								
Farbe: klar farblos								
Geruch: charakteristisch								
Homogenität: homogene Mischung								
Schwebstoffe: keine Schwebstoffe								
Geschmack: charakteristisch								
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert 🗵 Ja						□N	ein	
Plausibilität:				⊠ Ja		□N	ein	
Verpackung: Blauglasflasche mit Sprühaufsatz				Aufbewahr	ung: Tro	cken, k	oei Raumtemperat	rur
Haltbarkeit: 1 Jahr								
Herstellung und Prüfung durchgeführt: Freigabe durch Apotheker:								
Herstellung und Prüfung durchgeführt:						e uurcr	т Ароптекет:	
Datum:					Datum:			

Unterschrift:



Unterschrift des Apothekers:

		_	
Herstell	una	Spa	avril

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 r	nach HAB):					
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zulässige Soll- und Grenzewerte				
Farbe	visuell	klar farblos				
Geruch	olfaktorisch	charakteristisch				
Homogenität	visuell	homogene Mischung				
Schwebeteilchen	visuell	keine Schwebstoffe				
Geschmack	gustatorisch	charakteristisch				
ionstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)						
Prüfanweisung freigegeben:						
Datum:						



Inhaltsstoffe

Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

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

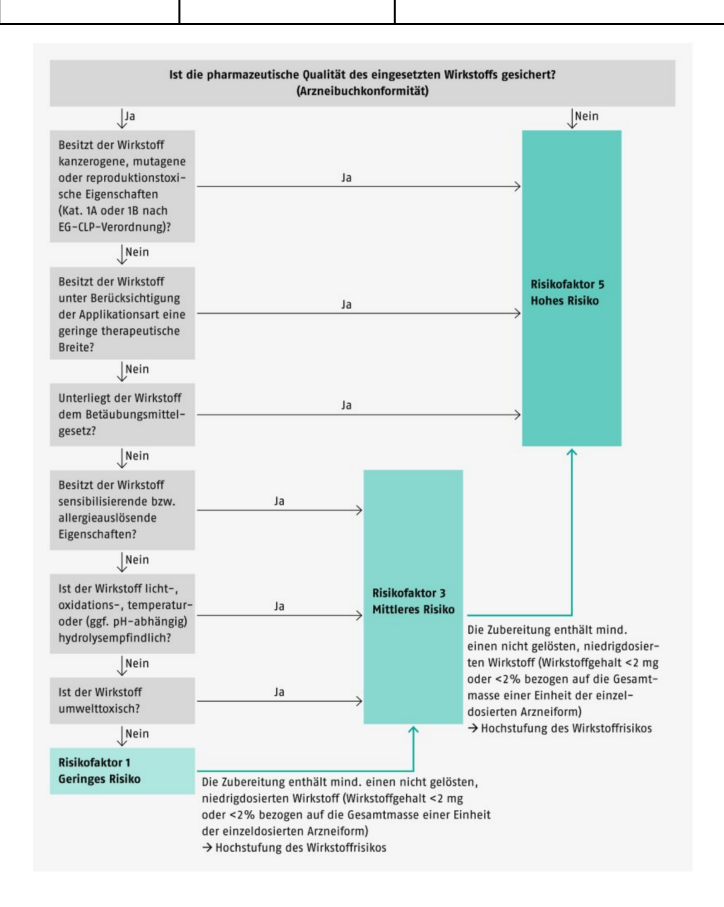
Defekturarzneimittei:	Applikationsart;

Angelica archangelica spag. Zimpel D2: 15 ml, Gelsemium sempervirens spag. Zimpel D4: 15 ml, Ginkgo biloba spag. Zimpel D2: 12 ml, Hypericum perforatum spag. Zimpel D2: 12 ml, Melissa officinalis spag. Zimpel D2: 12 ml, Piper methysticum spag. Zimpel D2: 12 ml, Humulus lupulus spag. Zimpel D2: 12 ml,

Faktor	Flüssige Arzneiformen (einschl. Augentropfen) in üblichen Packungseinheiten			applizierte en (z.B. Kapseln)	Feste, rektal oder vaginal applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück	Halbfeste Arzneiformen oder Teemischungen in Gramm				
5		> 3.0	00		> 180.000	> 60.000	> 300.00			
4	1	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	000 - 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	gsform							
F	aktor	Applikat	ionsart und	d Darreichun	gsform					
	5	Parenter	alia							
	4			r Chirurgie od	der bei traumatisch	en Verletzungen				
	4	Inhaland								
1	4	_			Darreichungsformer	r (steril)				
1 1	4				formen (steril)					
	3	_		n unverletzten Auge						
	3			al applizierte	applizierte Darreichungsformen (unsteril)					
	2	Teemisch								
	1		* *		sformen (unsteril)					
	-	te Risiken d			on Wintertoffs					
	-	aktor			ken des Wirkstoffs Bei der Einstufung des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Kriterien berücksichtigt: pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizit					
	1	5	Hohes i							
		1		s Risiko	therapeutische Breite, Temperatur, pH-Wert).	Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttox	sizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,			
	\neg		Geringe		nemperator, pri-vverg,	, additioning	_			
			aktor		ingsprozess					
			5		he Herstellung					
			4			Sterilisation im Endbehältnis				
			3		von Kapseln	are made of the Endoction				
		1	3		on Suppositorien/	Ovula				
		<u>T</u>	2	Lösen und Mischen						
			2		Verdünnen					
			1	Abfüllen nicht steriler Zubereitungen						
			Abgabe							
				Faktor	The state of the s	is der inner- bzw. außerhalb de ckungseinheiten	r herstellenden Apotheke			
				5	Abgabe ausschließlich außerhalb der herstellenden Apotheke Abgabe von mehr als 75 % außerhalb der herstellenden Apotheke					
				4						
			1	3		r als 50% außerhalb der herste				
				2	Abgabe von meh	or als 25% außerhalb der herste	llenden Apotheke			
				1	Abgabe hauptsä	chlich in der herstellenden Apot	heke			
	4	4	¥	Commit	risikoscore Risi	koklasso				

□ hoch (Gesamtrisikoscore > 100)







Humulus lupulus spag. Zimpel D2

Herstellung Spagyrik

Herstellungsanweisung für die Spagyrik

schritt 1: Plausibilität prüfen							
Plausibilitätsprüfung durchführen							
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch							
schritt 2: Gefährdungseinschätzung							
Die Gefährdungseinschätzung erfolgt modifiziert anhand der Resolu	ıtion (N	1/ResAP(2011)) des Europarates.					
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch							
schritt 3: Herstellungsort und Herstellungsutensilien							
Herstellungsort:	Rezep	tur					
Herstellungsutensilien: Messzylinder Becherglas							
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschutzmaßnahmen							
infache Händedesinfektion:							
Mundschutz (OP-Maske):		\boxtimes					
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen							
Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte							
schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe							
Angelica archangelica spag. Zimpel D2							
Gelsemium sempervirens spag. Zimpel D4							
Ginkgo biloba spag. Zimpel D2							
Hypericum perforatum spag. Zimpel D2							
Melissa officinalis spag. Zimpel D2							
Piper methysticum 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
- Herstellungsdatum
- Chargennummer
- Inhaltsstoffe nach Art und Menge
- Gesamtmenge
- Art der Anwendung
- Dosierung

Beispieletikett

Prüfungsangst Inhalt: - ml Verwendbar bis:

Humulus lupulus sp

Doslerung und A

1 x taglich je 1 Mun

usammensetzung:
gelica archangelica spag. Zimpel D2
ml
istemium sempervirens spag. Zimpel D - ml
nkgo biloba spag. Zimpel D2
pepericum perforatum spag. Zimpel D2
ml
ilitisa officinalis spag. Zimpel D2
or methysticum spag. Zimpel D2
ml
munits umulis span. Zimpel D2

Dosierung und Art der Anwendung 1 x täglich je 1 Mund Bei Fortdauer der Beschwerden medizinische Rat einholen, für Kinder unzugänglich aufbewahren! Homöopathisches Arzneimittel

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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

Datum:

Unterschrift