Apotheke Eilenburger Str. 25, 04509 Delitzsch Tel.: 034202 -53113							
		Herstellungs-	und Prüf	protokoll			
Präparat							
Datum der Herstellung	Bezeichnun	g		Chargengröß	e Chargen-Nr	Chargen-Nr. des Präparates	
05.08.2024	Gürtelrose 14	1731 2024-08-05-12-	22	2 x 30 ml			
Name des Verordnenden:							
Ausgangsstoffe							
Bezeichnung		Soll-Einwaage	Charg	gen-/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen	
Cistus incanus spag. Zimpel D	2	12 ml					
Vincetoxicum spag. Zimpel D2	2	6 ml					
Rhus toxicodendron spag. Zim	pel D4	6 ml					
Melissa officinalis spag. Zimpe	el D2	6 ml					
Piper methysticum spag. Zimp	pel D2	6 ml					
Hypericum perforatum spag. 2	Zimpel D2	12 ml					
Bryonia spag. Zimpel D2		6 ml					
Artemisia annua spag. Zimpel	D2	6 ml					
n-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen Ja Nein Prüfung des Endproduktes nach HAB							
Farbe: farblos							
Geruch: geruchlos bzw. typ a	lkoholisch						
Homogenität: klar							
Schwebstoffe: ohne							
Geschmack:							
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert 🗵 Ja 🗆 Nein							
					□ Nein		
Plausibilität: ☑ Ja ☐ Nein							
Verpackung: Braunglasflasche Aufbewahrung: Trocken, bei Raumtemperatur							
Haltbarkeit: 3 Jahre							
Hometallings and Dalls				Farris 1			
Herstellung und Prüfung durchgeführt:				Freigabe durch Apotheker:			
Datum: Feistel Datum:							
Unterschrift:			Unterschrift:				

Herstellungs-und Prüfprotokoll

Rosen 🐞

Herstellung Spagyrik

Rosen Apotheke Eilenburger Str. 25, 04509 Delitzsch Tel.: 034202 -53113	Herstellung Spagyrik	Prüfanweisung für die Spagyrik
	Prüfanweisung für die Spagyri	k gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO
Name:		
Risikobewertung (siehe separates	Formular)	
⊠ niedriges Risiko		
☐ mittleres Risiko		
□ hohes Risiko		
Probenentnahme:		
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode n	ach HAB):	
Prüfkriterium	Art der Prüfung Z	ulässige Soll- und Grenzewerte
Farbe	visuell fa	arblos
Geruch	olfaktorisch g	eruchlos bzw. typ alkoholisch

klar

ohne

Homogenität

Geschmack

Datum:

Schwebeteilchen

Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz...)

Prüfanweisung freigegeben:

Unterschrift des Apothekers:

visuell

visuell

gustatorisch

Applikationsart:

_		
Tel.: 034202	-53113	

Defekturarzneimittel:

Risikobeurteilung f	für Defe	ekturarzn	eimittel
---------------------	----------	-----------	----------

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

Inhaltsstoffe Menge

Cistus incanus spag. Zimpel D2: 12 ml, Vincetoxicum spag. Zimpel D2: 6 ml, Rhus toxicodendron spag. Zimpel D4: 6 ml, Melissa officinalis spag. Zimpel D2: 6 ml, Piper methysticum spag. Zimpel D2: 6 ml, Hypericum perforatum spag. Zimpel D2: 12 ml, Bryonia spag. Zimpel D2: 6 ml, Artemisia annua spag. Zimpel D2: 6 ml,

Flüssige Arzneiformen Feste, oral applizierte Feste, rektal oder vaginal Halbfeste Arzneiformen Faktor (einschl. Augentropfen) in Arzneiformen (z.B. Kapseln) applizierte Arzneiformen oder Teemischungen (z.B. Suppositorien) in Stück üblichen Packungseinheiten in Gramm in Stück > 3 000 > 180 000 > 60.000 > 300 000 1

	3		- 3.000	7 100.000	- 00.000	> 300.000	
	4	8	1.500 - 3.000	90.000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.000	
	3		750 - 1.499	45.000 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.999	
2 150 - 749		150 - 749	9.000 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999		
	1 < 150		< 150	< 9.000 < 3.000		< 15.000	
	Applikation	nsart und	Darreichungsform				
	Fak	tor	Applikationsart un	d Darreichungsform			
		5	Parenteralia				
	4 Ophthalmika in der Chirurgie oder bei traumatischen Verletzungen						

4 Inhalanda
4 Enteral bzw. vaginal applizierte Darreichungsformen (steril)
4 Topisch applizierte Darreichungsformen (steril)
3 Ophthalmika am unverletzten Auge
3 Enteral bzw. vaginal applizierte Darreichungsformen (unsteril)
2 Teemischungen

1 Topisch applizierte Darreichungsformen (unsteril) Inhärente Risiken des Wirkstoffs

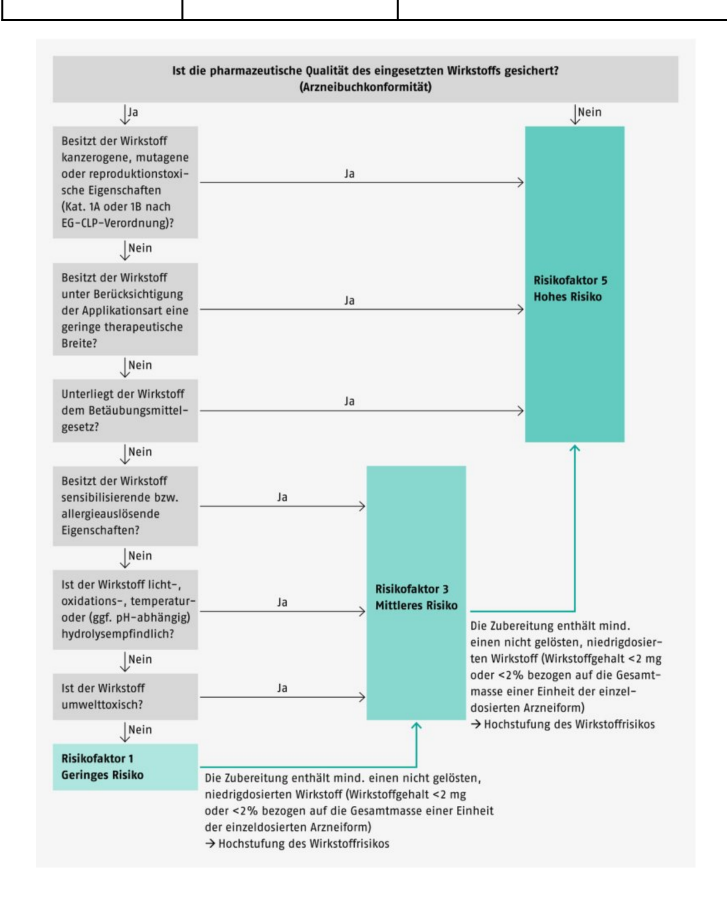
Faktor		Inhärente Risiken des Wirkstoffs				
		Hohes Risiko	Bei der Einstufung des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Kriterien berücksichtigt:			
1	3	Mittleres Risiko	pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizität, therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,			
_	1	Geringes Risiko	Temperatur, pH-Wert), Dosierung			

	1	1 Geringes Risiko		Temperatur, ph-werty, bosierung				
	Herstellu	ungsprozess						
	F	aktor	Herstel	lungsprozess				
		5	Aseptis	ische Herstellung				
		4	Aseptische Herstellung mit Sterilisation im Endbehältnis					
	_	3	Befüllen von Kapseln					
	1	3	Gießen von Suppositorien/Ovula					
	-	2	Lösen u	Lösen und Mischen				
		2	Verdünnen					
		1	Abfüllen nicht steriler Zubereitungen					
Abgab								
		Faktor		Mengenverhältnis der inner- bzw. außerhalb der herstellenden Apotheke abgegebenen Packungseinheiten				
			5	Abgabe ausschließlich außerhalb der herstellenden Apotheke				
				Abgabe von mehr als 75 % außerhalb der herstellenden Apotheke				
		1	3	Abgabe von mehr als 50 % außerhalb der herstellenden Apotheke				
	- 1		2	Abgabe von mehr als 25% außerhalb der herstellenden Apotheke				
			1	Abgabe hauptsächlich in der herstellenden Apotheke				

1 × 1 × 1 × 1 = 1

HENCH PERIODS POTICION ACADOMICAL

Tel.: 034202 -53113



Rosen 🚵	Herstellung Spagyrik	Hers	tellungsanweisung für die Spagyrik			
Apotheke Eilenburger Str. 25, 04509 Delitzsch						
Tel.: 034202 -53113						
schritt 1: Plausibilität prüfen						
Plausibilitätsprüfung durchführer	1					
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch						
Durchgerunit durch						
schritt 2: Gefährdungseinschätz	ung					
Die Gefährdungseinschätzung er	folgt modifiziert anhand der Resolut	tion (N	M/ResAP(2011)) des Europarates.			
Siehe Protokoll vom						
Durchgeführt durch						
schritt 3: Herstellungsort und He	erstellungsutensilien					
Herstellungsort:		Rezeptur				
Herstellungsutensilien:			Messzylinder Becherglas			
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschut	zmaßnahmen					
einfache Händedesinfektion:						
Mundschutz (OP-Maske):			\boxtimes			
,						
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitu	ng und organisatorische Maßnah	nmen				
Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte						
schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe						
Cistus incanus spag. Zimpel D2						
Vincetoxicum spag. Zimpel D2						
Rhus toxicodendron spag. Zimpel D4						
Melissa officinalis spag. Zimpel D2						
Piper methysticum spag. Zimpel	Piper methysticum spag. Zimpel D2					
Hypericum perforatum spag. Zimpel D2						

Bryonia spag. Zimpel D2

Artemisia annua spag. Zimpel D2

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 • 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