

Unterschrift:

| Herstellung | Spagyril |
|-------------|----------|
|-------------|----------|

Herstellungs-und Prüfprotokoll

| Herstellungs- und Prüfprotokoll | | | | | | |
|--|-------------------------|---------|-------------------|------------|----------------------------|---------------|
| Präparat | | | | | | |
| Datum der Herstellung | ung Bezeichnung | | Chargengröße | | Chargen-Nr. des Präparates | |
| 16.08.2024 | Nr. 31 - Kreislaufspray | | 10 x 30 ml | | 428061-31 | |
| Name des Verordnenden: | | | | | | |
| Ausgangsstoffe | | | | | | |
| Bezeichnung | Soll-Einwaage | e Charg | Chargen-/Prüf-Nr. | | t-Einwaage | Namenszeichen |
| Coffea spag. | 60 ml | ZE-24 | ZE-24.2-27 | | 0ml | Kn |
| Crataegus spag. | 60 ml | ZE-25. | .2-12 | 6 | 0ml | Kn |
| Nux vomica spag. | 60 ml | ZE-49. | .4-29 | 6 | 0ml | Kn |
| Rosmarinus officinalis spag. | 60 ml | 22020 | 30.08 60 | | 0ml | Kn |
| Viscum album spag. | 60 ml | ZE-68. | .2-18 | 6 | 0ml | Kn |
| Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen ☑ Ja ☐ Nein Prüfung des Endproduktes nach HAB | | | | | | |
| Farbe: leicht hellgelb | | | | | | |
| Geruch: charakteristisch | | | | | | |
| Homogenität: homogen | | | | | | |
| Schwebstoffe: keine enthalten | | | | | | |
| Geschmack: - | | | | | | |
| Qualität durch Herstellungsverfahre | | ⊠ Ja | | □ Nein | | |
| Plausibilität: | | ⊠ Ja | | □ Nein | | |
| | | | | | | |
| Verpackung: Braunglasflasche Aufbewah | | | ıg: Trocken, | bei Raumte | mperatur | |
| Haltbarkeit: 3 Jahre | | | | | | |
| | | | | | | |
| Herstellung und Prüfung durchgeführt: Freigabe durch Apotheker: | | | | | | |
| Datum: 16.08.24 | | | | Datum: | | |

Unterschrift:



Name:

Herstellung Spagyrik

Prüfanweisung für die Spagyrik

Prüfanweisung für die Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO

| Risikobewertung (siehe sepa | arates Formular) | | | | | |
|--|--------------------|---------------------------------|--|--|--|--|
| ☐ niedriges Risiko | | | | | | |
| ☐ mittleres Risiko | | | | | | |
| ☐ hohes Risiko | | | | | | |
| | | | | | | |
| Probenentnahme: | | | | | | |
| | | | | | | |
| Durchzuführende Prüfungen (Prüfm | nethode nach HAB): | | | | | |
| Prüfkriterium | Art der Prüfung | Zulässige Soll- und Grenzewerte | | | | |
| Farbe | visuell | leicht hellgelb | | | | |
| Geruch | olfaktorisch | charakteristisch | | | | |
| Homogenität | visuell | homogen | | | | |
| Schwebeteilchen | visuell | keine enthalten | | | | |
| Geschmack | gustatorisch | - | | | | |
| Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz) | | | | | | |
| | | | | | | |
| Prüfanweisung freigegeben: | | | | | | |
| Datum: | | | | | | |
| | | | | | | |
| Unterschrift des Apothek | ers: | | | | | |



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

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

| Inhaltsstoffe | Menge |
|------------------------------|-------|
| Coffea spag. | 60 ml |
| Crataegus spag. | 60 ml |
| Nux vomica spag. | 60 ml |
| Rosmarinus officinalis spag. | 60 ml |
| Viscum album spag. | 60 ml |

| Faktor | | Flüssige Arzneiformen (einschl. Augentropfen) in üblichen Packungseinheiten | Feste, oral applizierte Arzneiformen (z.B. Kapseln) in Stück | Feste, rektal oder vaginal applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück | Halbfeste Arzneiformen oder Teemischungen in Gramm | |
|--------|---|---|--|---|--|--|
| | 5 | > 3.000 | > 180.000 | > 60.000 | > 300.000 | |
| 1 | 4 | 1.500 - 3.000 | 90.000 - 180.000 | 30.000 - 60.000 | 150.000 - 300.000 | |
| L | 3 | 750 - 1.499 | 45.000 - 89.999 | 15.000 - 29.999 | 75.000 - 149.999 | |
| | 2 | 150 - 749 | 9.000 - 44.999 | 3.000 - 14.999 | 15.000 - 74.999 | |
| | 1 | < 150 | < 9.000 | < 3.000 | < 15.000 | |

| Faktor | | Applikationsart und Darreichungsform |
|--------|---|--|
| | 5 | Parenteralia |
| | 4 | Ophthalmika in der Chirurgie oder bei traumatischen Verletzungen |
| | 4 | Inhalanda |
| 1 | 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) |

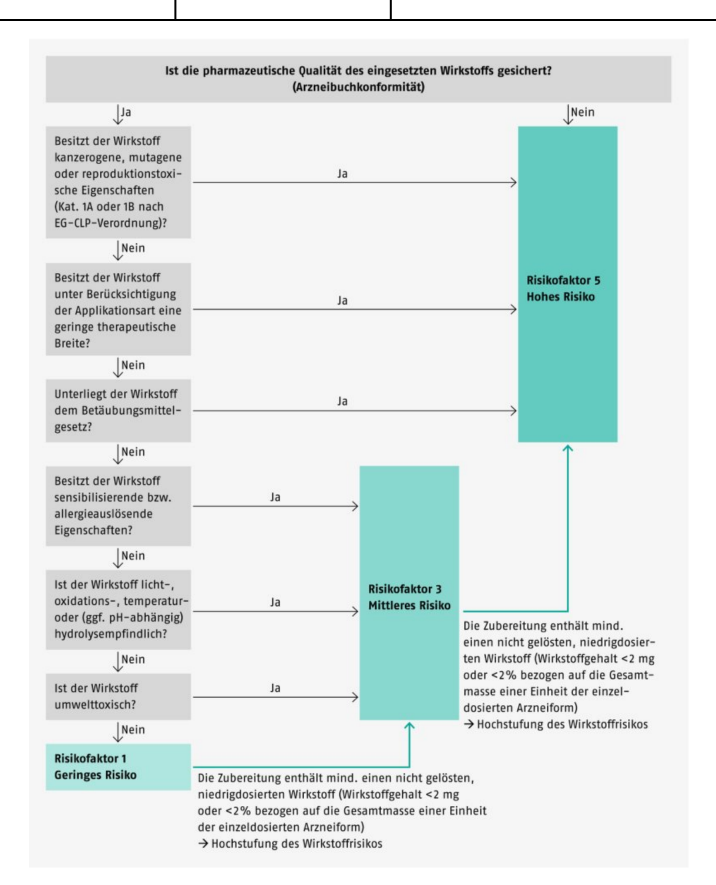
| | 2 | enteral bzw. Vaginal applizierte barreichungsformen (unstern) | | | | | | | |
|--|----------|---|--------------|---------------------------------------|---|--|--|--|--|
| | 2 | Teemisch | eemischungen | | | | | | |
| | 1 | Topisch applizierte Darreichungsformen (unsteril) | | | | | | | |
| | Inhärent | nhärente Risiken des Wirkstoffs | | | | | | | |
| | F | aktor | Inhärent | e Risiken d | les Wirkstoffs | | | | |
| | | 5 | Hohes Ri | siko | Bei der Einstufung des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Kriterien berücksichtigt: pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizität, therapeutische Breite, Betkübungsmittel, Allergierisiko, Unwettoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstota) | | | | |
| | | 3 | Mittleres | Risiko | | | | | |
| | _ | 1 Geringes Risiko | | Risiko | Temperatur, pH-Wert), Dosierung | | | | |
| | | Herstellungsprozess | | | | | | | |
| | | | aktor | aktor Herstellungsprozess | | | | | |
| | - 11 | 5 Aseptisch | | | e Herstellung | | | | |
| | | | 4 | Aseptiso | che Herstellung mit Sterilisation im Endbehältnis | | | | |
| | | 3 Befüllen v | | | von Kapseln | | | | |
| | | 1 | 3 | Gießen | ron Suppositorien/Ovula nd Mischen | | | | |
| | | _ | 2 | Lösen u | | | | | |
| | - 11 | | 2 | Verdünnen | | | | | |
| | | | 1 | Abfüllen nicht steriler Zubereitungen | | | | | |
| | | | Abgabe | | | | | | |
| | | Faktor | | aktor | Mengenverhältnis der inner- bzw. außerhalb der herstellenden Apotheke abgegebenen Packungseinheiten | | | | |
| | | | | 5 | Abgabe ausschließlich außerhalb der herstellenden Apotheke | | | | |
| | | | | 4 | Abgabe von mehr als 75 % außerhalb der herstellenden Apotheke | | | | |
| | | | 1 | 3 | Abgabe von mehr als 50% außerhalb der herstellenden Apotheke | | | | |
| | | | _ | 2 | Abgabe von mehr als 25% außerhalb der herstellenden Apotheke | | | | |
| | | | | 1 | Abgabe hauptsächlich in der herstellenden Apotheke | | | | |
| | 4 | - | V | Section 2015 | | | | | |

1 × 1 × 1 × 1 ×

1 =

♯ niedrig (Gesamtrisikoscore < 30) ☐ mittel (Gesamtrisikoscore 30 - 100)

□ hoch (Gesamtrisikoscore > 100)





Viscum album spag.

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 | ution (N | | | | | |
| Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch | | | | | | |
| schritt 3: Herstellungsort und Herstellungsutensilien | | | | | | |
| Herstellungsort: | rstellungsort: Rezeptur | | | | | |
| Herstellungsutensilien: | rstellungsutensilien: Messzylinder Becherglas | | | | | |
| | | | | | | |
| schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschutzmaßnahmen | | | | | | |
| einfache Händedesinfektion: | | \boxtimes | | | | |
| Mundschutz (OP-Maske): | | \boxtimes | | | | |
| | | | | | | |
| schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen | | | | | | |
| Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte | | | | | | |
| | | | | | | |
| schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe | | | | | | |
| Coffea spag. | | | | | | |
| Crataegus spag. | | | | | | |
| Nux vomica spag. | | | | | | |
| Rosmarinus officinalis spag. | | | | | | |

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

Nr. 31 - Kreislaufspray Inhalt: 30 ml Verwendbar bis: 15.08.2027



Zusammensetzung: Coffea spag. Crataegus spag. Nux vomica spag. Rosmarinus officinalis spag. Viscum album spag.

Dosierung und Art der Anwendung 6 x täglich je 2 Sprühstöße Mund Bei Fortdauer der Beschwerden medizinischer Rat einholen, für Kinder unzugänglich aufbewahren! Hombopathisches Arzneimittel Enthält 22% VV Alkohol, Apothekenpflichtig Charme. 43861-31

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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

Datum: 16.08.24

Unterschrift