

Unterschrift:

Herste	lluna	Spa	avril

Herstel	lungs-und	Prüfproto	koll

		Her	stellungs- u	nd Prüfprot	okoll			
Präparat				•				
Datum der Herstellung	Bezeichnung				Charge	ngröße	Chargen	-Nr. des Präparates
19.08.2024	Zellrecycling-Rein	igung 1	6410 2024-0	8-19-11-39	5 x 50 m	าไ		
Name des Verordnenden:								
Ausgangsstoffe		1						
Bezeichnung		Soll-E	inwaage	Chargen-/	Prüf-Nr.	Ist-Eir	nwaage	Namenszeichen
Okoubaka spag. Zimpel D4		25 ml						
Bolus alba spag. Glückselig	Dil. D3	25 ml						
Tartarus depurates spag.		25 ml						
Betula alba spag. Zimpel D2		25 ml						
Solidago virgaurea spag. Zir	mpel D2	25 ml						
Imperatoria ostruth. spag. Z	impel D2	25 ml						
Taraxacum officinalis spag.	Zimpel D2	25 ml						
Tropaeolum majus spag. Zir	npel D2	25 ml						
Cistus incanus spag. Zimpel	D2	25 ml						
Propolis spag. Zimpel D3	pel D3 25 ml							
Herstellungsvorschrift Nach Abmessen per Meß-Zyli abgefüllt. In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist				cherglas veri ⊠ Ja		danach ir ⊐ Nein	ı Flaschen ı	mit Sprühaufsatz
Prüfung des Endproduktes nach HAB								
Farbe:								
Geruch:								
Homogenität:								
Schwebstoffe:								
Geschmack:								
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert				⊠ Ja	[□ Nein		
Plausibilität:				⊠ Ja	[□ Nein		
Verpackung: Braunglasflasche			Aufbewahru	ng: Trocken,	bei Raumte	mperatu	-	
Haltbarkeit: 3 Jahre								
Herstellung und Prüfung dur	chgeführt:				Freigabe d	urch Apot	heker:	
Datum:					Datum:			

Unterschrift:



Unterschrift des Apothekers:

Herstellung	Spagyrik
-------------	----------

Prüfanweisung für die Spagyrik

	Prüfanweisung für die Spa	gyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO
Name:		
Risikobewertung (Siehe separates F	Formular)	
⊠ niedriges Risiko		
☐ mittleres Risiko		
□ hohes Risiko		
Probenentnahme:		
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode na	th HAB):	
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zulässige Soll- und Grenzewerte
Farbe	visuell	
Geruch	olfaktorisch	
Homogenität	visuell	
Schwebeteilchen	visuell	
Geschmack	gustatorisch	
ionstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)		
Prüfanweisung freigegeben:		
Datum: 19.08.2024		

Applikationsart:



Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

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

Defekturarzneimittel:

Inhaltsstoffe Menge

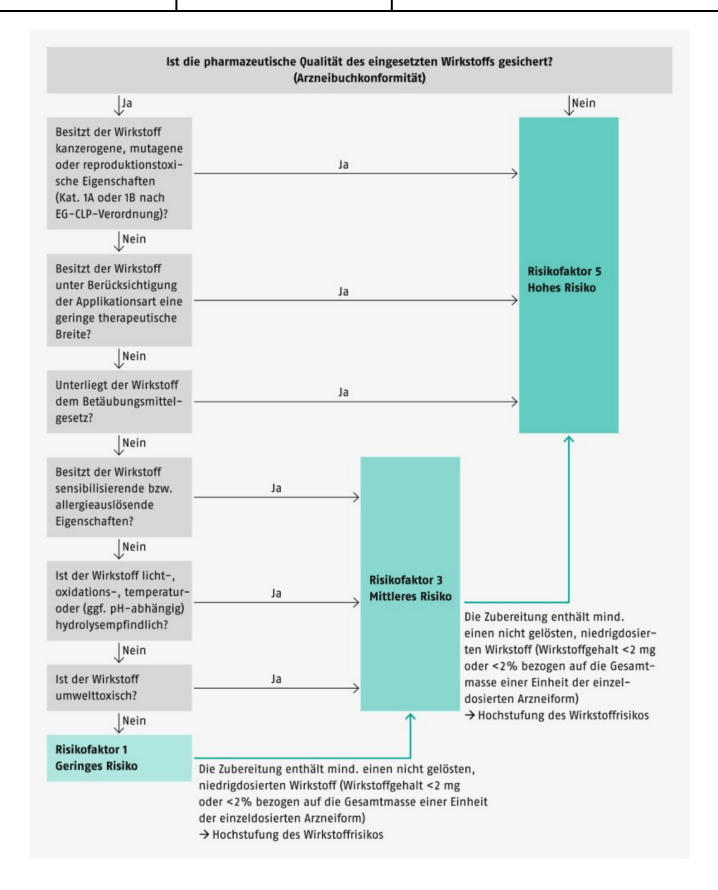
Okoubaka spag. Zimpel D4 : 25 ml, Bolus alba spag. Glückselig Dil. D3 : 25 ml, Tartarus depurates spag. : 25 ml, Betula alba spag. Zimpel D2 : 25 ml, Solidago virgaurea spag. Zimpel D2 : 25 ml, Taraxacum officinalis spag.

Zimpel D2: 25 ml, Tropaeolum majus spag. Zimpel D2: 25 ml, Cistus incanus spag. Zimpel

D2: 25 ml, Propolis spag. Zimpel D3: 25 ml,

Faktor	(einschl.	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 Stüc			Halbfeste Arzneiformen oder Teemischungen in Gramm	
5		> 3.0	000		> 180.000	> 60.000	> 300.00	
4		1.500 - 3.0	000	90.0	00 - 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 - 74	9	9.0	00 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999	
1		< 150		< 9.0	00	< 3.000	< 15.000	
Applikat	tionsart und	Darreichu	ngsform					
	Faktor	Applikat	ionsart un	d Darreichung	gsform			
	5	Parenter	alia					
	4	0phthal	mika in de	r Chirurgie od	er bei traumatisch	en Verletzungen		
	4	Inhalan						
1	4				Darreichungsformer	r (steril)		
1	4				formen (steril)			
	3			nverletzten A				
	3			al applizierte	Darreichungsform	en (unsteril)		
	2	Teemisc						
	1				sformen (unsteril)			
	-	te Risiken d						
	F	aktor		nte Risiken de		William Charles Milliam Milliam Charles	e fotos esta Malkardon handlaladadokalada	
	1	5	Hohes		Bei der Einstufung des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Kriterien berücksichtigt: pharmazeutische Qualität (Azzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizitä therapeutische Breite, Betäiubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff, Temperatur, pH-Wert), Dosierung			
	1	3		es Risiko				
	-	1		es Risiko	remperatur, pri-werg,	bosierung		
			ungsproze Faktor		0.010103011			
			5		ngsprozess ne Herstellung			
			4			Starilisation im Endhahältnis		
			3		che Herstellung mit Sterilisation im Endbehältnis n von Kapseln			
		1	3		von Suppositorien/Ovula			
		1	2		nd Mischen			
			2	Verdünne				
			1		nicht steriler Zubereitungen			
			Abgabe					
				Faktor	The state of the s	is der inner- bzw. außerhalb de ckungseinheiten	r herstellenden Apotheke	
				5	Abgabe ausschli	eßlich außerhalb der herstellend	den Apotheke	
				4	Abgabe von meh	or als 75 % außerhalb der herste	llenden Apotheke	
			1	3	Abgabe von meh	r als 50% außerhalb der herste	llenden Apotheke	
				2	Abgabe von meh	or als 25% außerhalb der herste	llenden Apotheke	
				1		chlich in der herstellenden Apot	heke	
			*	Gocamt	risikoscore Risi	koklasse		
*	,	7	,	Gesamit	HISIKOSCOTE KISI	KOKIUJJE		







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 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):	×		

schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen

Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte

schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe

Okoubaka spag. Zimpel D4

Bolus alba spag. Glückselig Dil. D3

Tartarus depurates spag.

Betula alba spag. Zimpel D2

Solidago virgaurea spag. Zimpel D2

Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2

Taraxacum officinalis spag. Zimpel D2

Tropaeolum majus spag. Zimpel D2

Cistus incanus spag. Zimpel D2

Propolis spag. Zimpel D3



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

Zellrecycling-Reinigung
Rezept Nr. Sto - 14
Inhalt: 50 ml
Verwendbar bis:
18.08.2025

Antonius-Apotheke
Validation 00 5225 Sammeroline
Tea 0 9021 5426 Fee 0 9021 72170

Accidentation of the Control of the

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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

Datum:

Unterschrift