www.wippertus-apotheke.de							
	Hers	stellungs- un	ıd Prü	fprotokoll			
Präparat							
Datum der Herstellung	Bezeichnung	Char		rgengröße Cha		nargen-Nr. des Präparates	
19.08.2024	Christoph' s Hauts	pray	1 x 30 ml		271/24		
Name des Verordnenden:							
Ausgangsstoffe							
Bezeichnung		Soll-Einwaage		Chargen-/Prüf-	Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen
Agnus castus spag. Zimpel D2		5 ml		AP221205-06		5ml	КН
Viola tricolor spag. Zimpel D2		3 ml		AP240703-18		3ml	KH
Tropaeolum majus spag. Zimpel D2	2	2 ml		AP231002-04		2ml	KH
Equisetum arvense spag. Zimpel D	2	2 ml		AP240909-09		2ml	KH
Dipsacus silvestris spag. Zimpel D2		2 ml		AP240311-03		2ml	КН
Vinca minor spag. Zimpel D2		2 ml		AP240703-16		2ml	КН
Cardiospermum spag. Zimpel D2		2 ml		AP240909-15		2ml	KH
Nr. 3 Ferrum phos. spag. Glück.		2 ml		AP211214-03		2ml	KH
Echinacea spag. Zimpel D2		2 ml		AP231107-02		2ml	КН
Propolis spag. Zimpel D3		2 ml		AP240408-05		2ml	КН
Hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig Dil. D6		2 ml		AP240311-04		2ml	КН
Taraxacum officinalis spag. Zimpel D2		2 ml		AP231006-02		2ml	KH
Nr. 12 Calcium sulfuricum spag. Glückselig D6		2 ml		AP240909-14		2ml	KH
Herstellungsvorschrift Nach Abmessen per Meß-Zylinder w abgefüllt. In-Prozesskontrollen							Sprühaufsatz
Die hergestellte Mischung ist klar ur	nd frei von Schwebst	toffen	⊠ Ja		□ Nein		

Herstellungs-und Prüfprotokoll

Wippertus Apotheke Roßplatz 33 99625 Kölleda 03635/401080

Info@wippertusapotheke.de

Herstellung Spagyrik

Prüfung des Endproduktes nach HAB						
Farbe:						
Geruch:						
Homogenität:						
Schwebstoffe:						
Geschmack:						
Qualität durch Herstellungsverfa	hren gesichert		⊠ Ja	□ Nein		
Plausibilität:			⊠ Ja	□ Nein		
		ī				
Verpackung: Braunglasflasche		Aufbewahru	ng: Trocken,	, bei Raumtemperatur		
Haltbarkeit: 3 Jahre						
Handalling and Dorre	.co.			Facility to the second of the		
Herstellung und Prüfung durchge	erunrc:			Freigabe durch Apotheker:		
Datum:				Datum:		
Unterschrift:				Unterschrift:		
	Prüfanwoisung	für die Spag	vrik gomäß !	§ 8 Abs.3 ApBetrO		
Name:	Fruianweisung	iui uie spagy	yrık gemas s	y o Aus.3 Appetro		
Risikobewertung (siehe separates F	Formular)					
☑ niedriges Risiko						
☐ mittleres Risiko						
☐ hohes Risiko						
	טאומות כשווטוו					
Probenentnahme:						
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode nac	ch HAB):					
Prüfkriterium	Art der Prüfung		Zulässige	Soll- und Grenzewerte		
Farbe	visuell					
Geruch	olfaktorisch					
Homogenität	visuell					
Schwebeteilchen	visuell					
Geschmack	gustatorisch					
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)						
Prüfanweisung freigegeben:						
Datum:						
Unterschrift des Apothekers:						

Wippertus Apotheke	Herstellung Spagyrik	Risikobeurteilung für die Spagyrik
Roßplatz 33		
99625 Kölleda		
03635/401080		
Info@wippertusapotheke.de		
www.wippertus-apotheke.de		

Applikationsart:

## Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

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

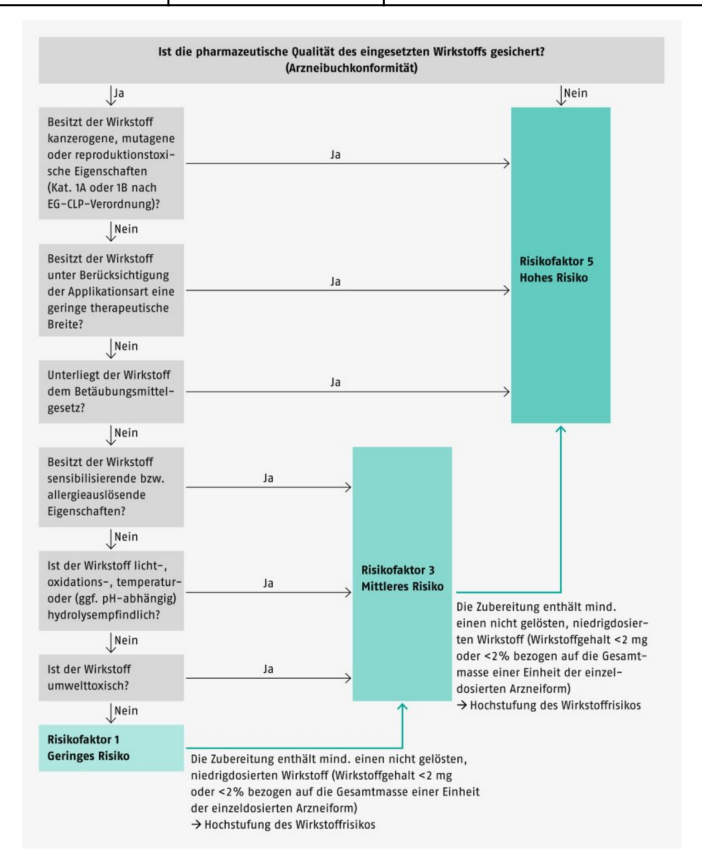
Defekturarzneimittel:

Inhaltsstoffe Menge

Agnus castus spag. Zimpel D2 : 5 ml, Viola tricolor spag. Zimpel D2 : 3 ml, Tropaeolum majus spag. Zimpel D2 : 2 ml, Equisetum arvense spag. Zimpel D2 : 2 ml, Dipsacus silvestris spag. Zimpel D2 : 2 ml, Vinca minor spag. Zimpel D2 : 2 ml, Cardiospermum spag. Zimpel D2 : 2 ml, Nr. 3 Ferrum phos. spag. Glück. : 2 ml, Echinacea spag. Zimpel D2 : 2 ml, Propolis spag. Zimpel D3 : 2 ml, Hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig Dil. D6 : 2 ml, Taraxacum officinalis spag. Zimpel D2 : 2 ml, Nr. 12 Calcium sulfuricum spag. Glückselig D6

-	100000000000000000000000000000000000000	Arzneiforme			applizierte	Feste, rektal oder vaginal	Halbfeste Arzneiformen			
Faktor (einschl. Augentropfen) in üblichen Packungseinheiten		Arzneiform in Stück	ien (z.B. Kapseln)	applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück	oder Teemischungen in Gramm					
5	ublichen	> 3.00		III Stuck	> 180.000	> 60.000	> 300.00			
4	1	1.500 - 3.00		90.0	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.00			
3	-	750 - 1.49		-	000 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.99			
2	_	150 - 749			000 - 44.999	3.000 - 29.999	15.000 - 74.999			
1		< 150 - 749		< 9.0		< 3.000 - 14.999	< 15.000 = 74.999			
		Darreichun	arfa va	< 9.0	000	< 3.000	C 15.000			
	aktor			d Darreichun	asform					
	5			u varreichun	Rziottii					
	4	Parentera		Chimagia a	dar hal teaumatical	on Vodotavagon				
				r Unirurgie of	der bei traumatisch	en verietzungen				
	4	Inhaland		I soulisiants	Danielski in orfe	- (rtorit)				
1	4	_			Darreichungsformer	i (sterii)				
	4				formen (steril)					
	3			nverletzten A		7				
	3			al applizierte	Darreichungsform	en (unsterii)				
	2	Teemisch								
	1				sformen (unsteril)					
	-	te Risiken de	_							
- 11	F	aktor			es Wirkstoffs					
	1	5 Hohes Risiko			pharmazeutische (juglität (Arzneihurhkonformität) Kanzengenität Mutagenität Rennduktionstovizitä					
	L	3 Mittlere		theiapeutische Breite, Betaubungsmitter, Anergierisiko, Uniwerttoxizitat, Stabilitat (Licht, Sauerston,						
		1		s Risiko	Temperatur, pH-Wert),	, Dosierung				
			ngsprozes							
		Fa	ktor		ungsprozess					
			5		he Herstellung					
			4			Sterilisation im Endbehältnis				
			3		von Kapseln					
		I	3		von Suppositorien/	Ovula				
		_	2		nd Mischen					
			2	Verdünn		CLSQUAY ROBERS				
			1		nicht steriler Zube	reitungen				
			Abgabe							
				Faktor	The state of the s	is der inner- bzw. außerhalb de ckungseinheiten	r herstellenden Apotheke			
				5	Abgabe ausschli	eßlich außerhalb der herstellen	den Apotheke			
				4	Abgabe von meh	nr als 75% außerhalb der herste	llenden Apotheke			
			1	3	Abgabe von meh	nr als 50% außerhalb der herste	llenden Apotheke			
1			1 +	2	Abgabe von meh	nr als 25% außerhalb der herste	llenden Apotheke			
				1	Abgabe hauptsä	chlich in der herstellenden Apot	heke			
		Τ.	¥	Control	trisikoscore Risi	koklasso				
1	*			Gesami	trisikoscore   Risi	KUKIGSSE				
ļ	+	*	,	Gesam		iedrig (Gesamtrisikoscore < 30)				

Wippertus Apotheke	Herstellung Spagyrik	Risikobeurteilung für die Spagyrik
Roßplatz 33		
99625 Kölleda		
03635/401080		
Info@wippertusapotheke.de		
www.wippertus-apotheke.de		



<b>Wippertus Apotheke</b> Roßplatz 33	Herstellung Spagyrik	Herst	ellungsanweisung für die Spagyrik		
99625 Kölleda 03635/401080					
Info@wippertusapotheke.de www.wippertus-apotheke.de					
		_			
schritt 1: Plausibilität prüfen					
Plausibilitätsprüfung durchführen	1				
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch					
schritt 2: Gefährdungseinschätzt	ung				
Die Gefährdungseinschätzung er	folgt modifiziert anhand der Resoluti	ion (N	1/ResAP(2011)) des Europarates.		
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch					
schritt 3: Herstellungsort und He	erstellungsutensilien				
Herstellungsort:		Rezep	tur		
Herstellungsutensilien:	N	Messzylinder Becherglas			
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschut	zmaßnahmen				
einfache Händedesinfektion:			$\boxtimes$		
Mundschutz (OP-Maske):					
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen					
Reinigung und Desinfektion aller					
schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe					
Agnus castus spag. Zimpel D2					
Viola tricolor spag. Zimpel D2					
Tropaeolum majus spag. Zimpel D2					
Equisetum arvense spag. Zimpel D2					
Dipsacus silvestris spag. Zimpel D2					
Vinca minor spag. Zimpel D2					
Cardiospermum spag. Zimpel D2					
Nr. 3 Ferrum phos. spag. Glück.					
Echinacea spag. Zimpel D2					
Propolis spag. Zimpel D3					
Hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig Dil. D6					
Taraxacum officinalis spag. Zimpel D2					
Nr. 12 Calcium sulfuricum spag. Glückselig D6					

Wippertus Apotheke	Herstellung Spagyrik	Herstellungsanweisung für die Spagyrik
Roßplatz 33		
99625 Kölleda		
03635/401080		
Info@wippertusapotheke.de		
www.wippertus-apotheke.de		

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

## 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