

		Herstellungs	- und Prüfnre	ntokoll			
Präparat		Herstellungs	una i raipi	CORON			
Datum der Herstellung	Bezeichnung		Chargengröß		Chargen-Nr. des Präparates		
22.08.2024	*Rückenscl	hmerzen	2 x 30 ml	2	22082024/02		
Name des Verordnenden:	'		'	'			
Ausgangsstoffe						,	
Bezeichnung		Soll-Einwaage	e Charge	n-/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen	
Hypericum perforatum spag. Zimpel D2		8 ml					
Piper methysticum spag. Zimpel D2		8 ml					
Propolis spag. Zimpel D3		8 ml					
Cannabis sativa e sem. spag. Zimpe	el D2	8 ml					
Bryonia spag. Zimpel D2		4 ml					
Harpagophytum		4 ml					
Olibanum spag.		4 ml					
Rhus toxicodendron spag. Zimpel D	04	4 ml					
Cimicifuga spag.		8 ml					
Imperatoria spag.		4 ml					
abgefüllt. n-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar un	nd frei von Sch	nwebstoffen	□ Ja	×	Nein		
Prüfung des Endproduktes nach HAB							
Farbe:							
Geruch:							
Homogenität:							
Schwebstoffe:							
Geschmack:							
Qualität durch Herstellungsverfahre	⊠ Ja		Nein				
Plausibilität:			⊠ Ja		Nein		
Verpackung: Braunglasflasche Aufbewahrung: Tro				ı, bei Raumter	nperatur		
Haltbarkeit: 1 Jahr							
Herstellung und Prüfung durchgefül		Freigabe durch Apotheker:					
Datum:		Datum:					

Unterschrift:

Unterschrift:



Herstellu	ng S	pag	yri
-----------	------	-----	-----

Prüfanweisung für die Spagyrik

Prufanweisung fur die Spagyrik gemaß § 8 Abs.3 ApBetrO							
Name:							
Risikobewertung (siehe sepa	rates Formular)						
⊠ niedriges Risiko							
☐ mittleres Risiko							
☐ hohes Risiko							
Probenentnahme:							
Durchzuführende Prüfungen (Prüfm	ethode nach HAB):						
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zulässige Soll- und Grenzewerte					
Farbe	visuell						
Geruch	olfaktorisch						
Homogenität	visuell						
Schwebeteilchen	visuell						
Geschmack	gustatorisch						
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsso	chutz)						
Prüfanweisung freigegeb	en:						
Datum:							
Unterschrift des Apothek	ers:						

Applikationsart:



Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

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

1 × 1 × 1 × 1 =

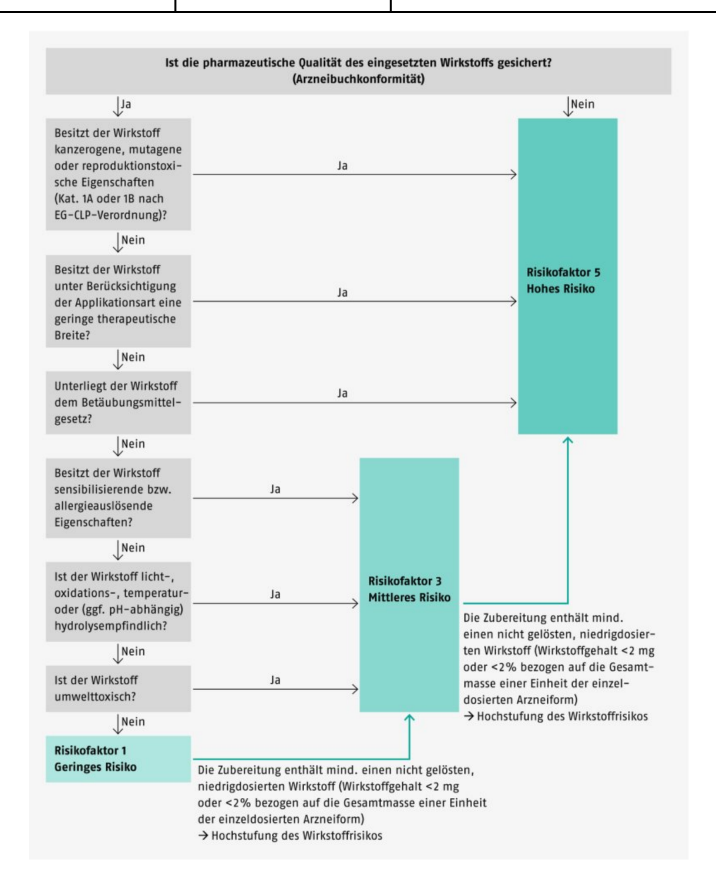
Defekturarzneimittel:

Inhaltsstoffe Menge

Hypericum perforatum spag. Zimpel D2: 8 ml, Piper methysticum spag. Zimpel D2: 8 ml, Propolis spag. Zimpel D3: 8 ml, Cannabis sativa e sem. spag. Zimpel D2: 8 ml, Bryonia spag. Zimpel D2: 4 ml, Harpagophytum: 4 ml, Olibanum spag.: 4 ml, Rhus toxicodendron spag. Zimpel D4: 4 ml, Cimicifuga spag.: 8 ml, Imperatoria spag.: 4 ml,

Fak	Flüssige Arzneiformen (einschl. Augentropfen) in üblichen Packungseinheiten		en) in	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			
\neg	5		> 3.000			> 180.000	> 60.000	> 300.000		
1	4		1.500 - 3.0	00	90.0	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.000		
- 1	3		750 - 1.499		45.000 - 89.999		15.000 - 29.999	75.000 - 149.999		
	2		150 - 749		9.0	000 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999		
	1		< 150		< 9.000		< 3.000	< 15.000		
	Applikati	onsart und	Darreichun	gsform						
	Fa	aktor	Applikati	onsart und	d Darreichun	gsform				
		5	Parenter	alia						
		4	0phthalr	mika in de	r Chirurgie od	der bei traumatisch	en Verletzungen			
		4	Inhaland	ia						
	1	4	Enteral b	zw. vagina	l applizierte	Darreichungsformer	r (steril)			
	T	4	Topisch a	pplizierte	Darreichungs	formen (steril)				
		3	0phthalr	nika am u	nverletzten A	luge				
		3	Enteral b	zw. vagina	al applizierte	Darreichungsforme	en (unsteril)			
		2	Teemisch	ungen						
- L		1				sformen (unsteril)				
		Becommonous	te Risiken d	and an extension						
		F	aktor		te Risiken des Wirkstoffs					
		1	5	Hohes F		nharmazeutische Qualität (Arzneihurhkonformität). Kanzerngenität: Mutagenität: Reproduktionstovi-				
	- 11	1	3		s Risiko	RISIKO therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,				
			1	Geringes Risiko		Temperatur, pH-Wert), Dosierung				
				ingsprozes						
			-	aktor		ungsprozess he Herstellung				
				5	-	he Herstellung				
				3		ne Herstellung mit Sterilisation im Endbehältnis				
			1	3		von Kapseln ron Suppositorien/Ovula				
			I	2		nd Mischen				
				2	Verdünn	TO THE PERSON NAMED AND ADDRESS OF THE PERSON NAMED AND ADDRES				
				1		n nicht steriler Zubereitungen				
			\neg \vdash	Abgabe		mene sterner zube	rettungen			
					Faktor	Mengenverhältnis der inner- bzw. außerhalb der herstellenden Apotheke				
					_	abgegebenen Packungseinheiten				
					5		eßlich außerhalb der herstellend			
					4		nr als 75% außerhalb der herste			
				\perp 1	3		ir als 50% außerhalb der herste			
				_	2		ir als 25% außerhalb der herste			
	1	1	1		Abgabe hauptsächlich in der herstellenden Apotheke					
	*	*	*	*	Gesamt	trisikoscore Risi	koklasse			

☐ mittel (Gesamtrisikoscore 30 - 100)
☐ hoch (Gesamtrisikoscore > 100)



	-	_					
Iris-Apotheke Max-Adrion-Str. 1 17034 Neubrandenburg 0395/4691873 info@irisapotheke-nb.de	Herstellung Spagyrik	Hers	stellungsanweisung für die Spagyrik				
www.irisapotheke-nb.de							
	<u>l</u>						
schritt 1: Plausibilität prüfen							
Plausibilitätsprüfung durchführe	n						
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch							
schritt 2: Gefährdungseinschätz	ung						
Die Gefährdungseinschätzung ei	rfolgt modifiziert anhand der Resolut	tion (N	M/ResAP(2011)) des Europarates.				
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch							
schritt 3: Herstellungsort und He	erstellungsutensilien						
Herstellungsort:		ptur					
Herstellungsutensilien:		Messzylinder Becherglas					
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschut	zmaßnahmen						
einfache Händedesinfektion:							
Mundschutz (OP-Maske):							
Salvines, Arheitsplatzvorheroitu	ng und organisatorische Maßnal	men					
Schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte							
Reinigung und Desimektion aner	Obernachen und Gerate						
schritt 6: Einzusetzende Ausgan	gsstoffe						
Hypericum perforatum spag. Zimpel D2							
Piper methysticum spag. Zimpel	D2						
Propolis spag. Zimpel D3							
Cannabis sativa e sem. spag. Zir	npel D2						
Bryonia spag. Zimpel D2							

Harpagophytum
Olibanum spag.

Cimicifuga spag.

Imperatoria spag.

Rhus toxicodendron spag. Zimpel D4

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 • Herstellungsdatum • Chargennummer • Inhaltsstoffe nach Art und Menge • Art der Anwendung • Dosierung

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

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

Datum:

Unterschrift