

Herstellung	Spagyri
-------------	---------

Herstellungs-und Prüfprotokoll

Herstellungs- und Prüfprotokoll							
Präparat							
Datum der Herstellung	Bezeichnur	ıg	g Chargengröß		e Cha	rgen-Nr. des Präparates	
31.08.2024	"Sonnensche	ein"	10 x 5	0 ml			
Name des Verordnenden:							
Ausgangsstoffe							_
Bezeichnung		Soll-Einwaage		Charge	en-/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen
Piper methysticum spag. Zimpel D2		80 ml					
Angelica archangelica spag. Zimpel D	2	70 ml					
Juniperus communis spag. Zimpel D2		70 ml					
Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2		70 ml					
China succirubra spag. Zimpel D2		70 ml					
Acidum arsenicosum spag.Glückselig	Dil. D4	70 ml					
Iris versicolor spag. Zimpel D2		70 ml					
In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen ⊠ Ja □ Nein Prüfung des Endproduktes nach HAB Farbe: Geruch: Homogenität: Schwebstoffe:							
Geschmack: Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert ☑ Ja					П	Nein	
Plausibilität:			 ⊠ Ja		Nein		
Verpackung: Braunglasflasche Aufbewahrung: Trocker				Trocken,	bei Raumtem	peratur	
Haltbarkeit: 1 Jahr							
Herstellung und Prüfung durchgeführt:					Freigabe durch Apotheker:		
Datum:					Datum:		
Unterschrift:					Unterschrift:		



Unterschrift des Apothekers:

Herstel	lluna	Sna	avril
iciste	iiuiig	Spa	99111

Prüfanweisung für die Spagyrik

Prüfanweisung für die Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO						
Name:						
Risikobewertung (Siehe separ	ates Formular)					
☑ niedriges Risiko						
☐ mittleres Risiko						
□ hohes Risiko						
Probenentnahme:						
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmet	:hode nach HAB):					
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zulässige Soll- und Grenzewerte				
Farbe	visuell					
Geruch	olfaktorisch					
Homogenität	visuell					
Schwebeteilchen	visuell					
Geschmack	gustatorisch					
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitssch	utz)					
Prüfanweisung freigegeber	n:					
Datum:						



Inhaltsstoffe

Risikobeurteilung	für	Defekturarzn	eimittel
-------------------	-----	--------------	----------

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

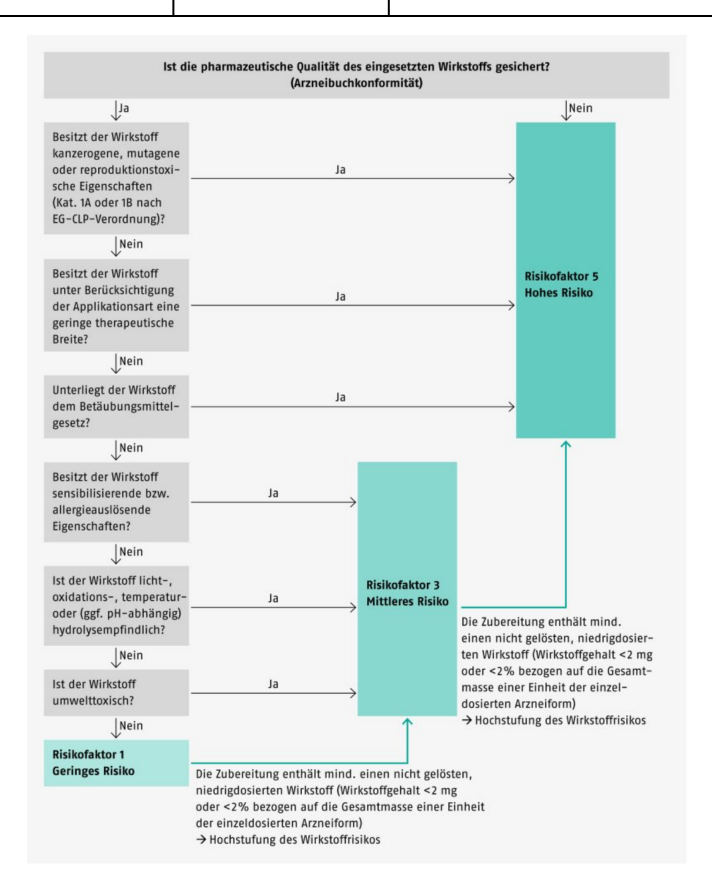
Defekturarzneimittei:	Applikationsart:

Piper methysticum spag. Zimpel D2: 80 ml, Angelica archangelica spag. Zimpel D2: 70 ml, Juniperus communis spag. Zimpel D2: 70 ml, Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2: 70 ml, China succirubra spag. Zimpel D2: 70 ml, Acidum arsenicosum spag. Glückselig Dil. D4: 70 ml, Iris versicolor spag. Zimpel D2: 70 ml,

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	> 300.00			
4	1	1.500 - 3.0	00	90.0	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.00			
3		750 - 1.4	99	45.0	000 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.99			
2		150 - 749	9	9.0	00 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999			
1		< 150		< 9.0	000	< 3.000	< 15.000			
Applikat	ionsart und	Darreichur	gsform							
F	aktor	Applikat	ionsart und	nsart und Darreichungsform						
	5	Parenter	alia							
	4			r Chirurgie od	der bei traumatisch	en Verletzungen				
	4	Inhaland								
1	4	_			Darreichungsformer	r (steril)				
1 1	4				formen (steril)					
	3	_		unverletzten Auge						
	3			inal applizierte Darreichungsformen (unsteril)						
	2	Teemisch								
	1		* *		sformen (unsteril)					
	-	te Risiken d			on Wintertoffs					
	-	aktor			e Risiken des Wirkstoffs Siko Bei der Einstufung des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Kriterien berücksichtigt:					
	1	5	Hohes i		o pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizitä therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,					
		1		s Risiko						
	\neg		Geringe							
			aktor		ingsprozess					
			5		he Herstellung					
			4			Sterilisation im Endbehältnis				
			3		von Kapseln	are made of the Endoction				
		1	3		on Suppositorien/	Ovula				
		<u>T</u>	2		und Mischen					
			2	Verdünn						
			1							
			Abgabe							
				Faktor	The state of the s	is der inner- bzw. außerhalb de ckungseinheiten	r herstellenden Apotheke			
				5	Abgabe ausschließlich außerhalb der herstellenden Apotheke Abgabe von mehr als 75 % außerhalb der herstellenden Apotheke Abgabe von mehr als 50 % außerhalb der herstellenden Apotheke					
				4						
			1	3						
				2	Abgabe von mehr als 25% außerhalb der herstellenden Apotheke					
				1	Abgabe hauptsä	chlich in der herstellenden Apot	heke			
	4	4	¥	Commit	risikoscore Risi	koklasso				

□ hoch (Gesamtrisikoscore > 100)







Iris versicolor spag. Zimpel D2

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	//ResAP(2011)) des Europarates.				
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch						
schritt 3: Herstellungsort und Herstellungsutensilien						
Herstellungsort:	Rezep	otur				
Herstellungsutensilien:	Messzylinder Becherglas					
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschutzmaßnahmen						
einfache Händedesinfektion:		\boxtimes				
Mundschutz (OP-Maske):		\boxtimes				
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßna	hmen					
Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte						
schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe						
Piper methysticum spag. Zimpel D2						
Angelica archangelica spag. Zimpel D2						
Juniperus communis spag. Zimpel D2						
Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2						
China succirubra spag. Zimpel D2						
Acidum arsenicosum spag.Glückselig Dil. D4						



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

"Sonnenschein für Stefanle Volk Inhalt: 50 ml Verwendbar bis: 30.08.2025

8.2025 Iris versico

AuenApotheke

Bei Fords
Bat einhol

6x täglich je 2 Sprühstöße Mund Bel Fortdauer der Beschwerden medizinischen Rat einholen, für Kinder unzugänglich aufbewahren! Hombopathisches Arzneimittel Hergestellt am 3.08.2024 Ershält 2324 MJ Allehold-Apothologomiichtin

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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

Datum:

Unterschrift