Brunnen-Apotheke	Herstellung Spagyrik				Herstellungs-und Prüfprotokoll					
Hauptstraße 86 99752 Bleicherode										
036338/3600 brunnenapotheke-bleicherode@t-										
online.de										
www.brunnenapotheke- bleicherode.de										
Präparat			Her	stellungs- ı	und F	Prüfp	rotokoll			
Datum der Herstellung				ing Chargeng			aröße	röße Chargen-Nr. des Präparates		
02.09.2024	-							03092024/01		
Name des Verordnenden:					ļ					
Ausgangsstoffe										
Bezeichnung			Soll-Einwaage		c	Chargen-/Prüf-Nr.		Ist-E	inwaage	Namenszeichen
Rheum rhaponticum spag.			4 m	nl						
Artemisia annua spag.			4 m	nl	Z	ZE-71.2-12				
Drosera spag.			4 m	nl						
Imperatoria ostruth. spag. Zimpe	l D2	2	4 m	nl						
Taraxacum officinalis spag. Zimp	el D	)2	4 ml							
Nr. 1 Calcium fluoratum spag. Gl	ück.		4 ml			M-01.06-06				
Nr. 2 Calcium phosphoricum spag. Glück.			3 ml		M	M-02.06.10				
Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glück.			3 ml		M	M-04.06-08				
Nach Abmessen per Meß-Zylinder werden die Essenzen in einem Becherglas vermischt und danach in Flaschen mit Sprühaufsatz abgefüllt.  In-Prozesskontrollen  Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen						nit Sprühaufsatz				
Prüfung des Endproduktes nach HAB										
Farbe:										
Geruch:										
Homogenität:										
Schwebstoffe:										
Geschmack:										
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert							⊠ Ja □			
Plausibilität:					×	⊠ Ja □		□ Nein		
				1						
Verpackung: Braunglasflasche				Aufbewahr	ung: ٦	Γrockε	en, bei Raumt	emperatu	ır	
Haltbarkeit: 3 Jahre										
							Feeter 1	al	the education	
Herstellung und Prüfung durchgeführt:								Freigabe durch Apotheker:		
Datum:							Datum:			
Unterschrift:							Unterschr	ift:		

brunnenapotheke-bleicherode@t- online.de www.brunnenapotheke-				
bleicherode.de				
	Prüfanweisung für di	ie Spagyrik ger	mäß § 8 Abs.3 ApBetrO	
Name:				
Risikobewertung (siehe separate:	s Formular)			
☑ niedriges Risiko				
☐ mittleres Risiko				
☐ hohes Risiko				
Probenentnahme:				
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode	nach HAB):			
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zuläss	sige Soll- und Grenzewerte	
Farbe	visuell			
Geruch	olfaktorisch			
Homogenität	visuell			
Schwebeteilchen	visuell			
Geschmack	gustatorisch			
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz	)			
Prüfanweisung freigegeben:				
Datum:				
Unterschrift des Apothekers:				

Prüfanweisung für die Spagyrik

**Brunnen-Apotheke** Hauptstraße 86 99752 Bleicherode

036338/3600

Herstellung Spagyrik

## Brunnen-Apotheke

Hauptstraße 86 99752 Bleicherode 036338/3600 brunnenapotheke-bleicherode@tonline.de www.brunnenapothekebleich

Defekturarzneimittel:

Risikobeurteilung für die Spagyrik

Applikationsart:

## Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

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

Inhaltsstoffe Menge

 $Rheum\ rhaponticum\ spag.: 4\ ml,\quad Artemisia\ annua\ spag.: 4\ ml,\quad Drosera\ spag.: 4\ ml,\\ Imperatoria\ ostruth.\ spag.\ Zimpel\ D2: 4\ ml,\quad Taraxacum\ officinalis\ spag.\ Zimpel\ D2: 4\ ml,$ 

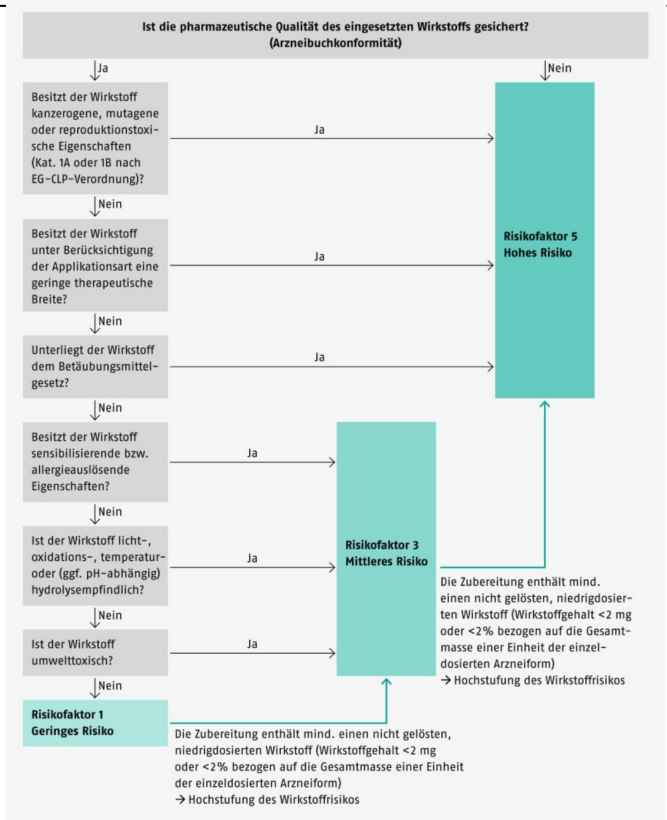
Nr. 1 Calcium fluoratum spag. Glück. : 4 ml, Nr. 2 Calcium phosphoricum spag. Glück. : 3 ml,

Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glück. : 3 ml,

Faktor	Flüssige Arzneiformen (einschl. Augentropfen) in üblichen Packungseinheiten			Feste, oral applizierte Arzneiformen (z.B. Kapseln)		Feste, rektal oder vaginal applizierte Arzneiformen	Halbfeste Arzneiformen oder Teemischungen			
			inheiten	in Stück		(z.B. Suppositorien) in Stück	in Gramm			
5	> 3.000			> 180.000	> 60.000	> 300.00				
4		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	000 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999			
1		< 150		< 9.0	000	< 3.000	< 15.000			
Applikati	onsart und	Darreichur	igsform							
F	aktor	Applikat	ionsart un	nd Darreichungsform						
	5	Parenter	alia	•						
	4	0phthali	mika in de	r Chirurgie od	der bei traumatisch	en Verletzungen				
	4	Inhaland	da							
1	4	Enteral b	zw. vagina	l applizierte	Darreichungsformer	r (steril)				
L	4	Topisch a	applizierte	Darreichungs	formen (steril)					
	3	0phthali	mika am u	nverletzten A	luge					
	3	Enteral t	zw. vagina	al applizierte Darreichungsformen (unsteril)						
	2	Teemisch	nungen							
	1		* *		sformen (unsteril)					
	Inhärent	te Risiken d	es Wirksto	ffs						
	F	aktor	Inhärer	nte Risiken d	es Wirkstoffs					
	1	5	Hohes Risiko  Bei der Einstufung des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Kriterien berücksichti pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionste							
	1	3		es Risiko	therapeutische Breite,	Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttox				
		1		es Risiko	Temperatur, pH-Wert),	, Dosierung				
		-	ungsprozes							
		F	aktor		ungsprozess					
			5		he Herstellung					
			4			Sterilisation im Endbehältnis				
		-	3		von Kapseln					
		I	3		von Suppositorien/	Ovula				
			2		nd Mischen					
			2	Verdünn		14				
		5	1	_	nicht steriler Zube	reitungen				
			Abgabe		Management Wit-	is designed how autority to	s basetallandan Anathata			
				Faktor	The state of the s	is der inner- bzw. außerhalb de ckungseinheiten	r nerstenenden Apotneke			
				5	Abgabe ausschli	eßlich außerhalb der herstellend	ien Apotheke			
			_	4		nr als 75% außerhalb der herste				
			1	3		nr als 50% außerhalb der herste				
				2	Abgabe von meh	nr als 25% außerhalb der herste	llenden Apotheke			
			L	1	The second second	chlich in der herstellenden Apot	heke			
					trisikoscore Risi	koklasse				

☐ hoch (Gesamtrisikoscore > 100)

Brunnen-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Risikobeurteilung für die Spagyrik
Hauptstraße 86		
99752 Bleicherode		
036338/3600		
brunnenapotheke-bleicherode@t-		
online.de		
www.brunnenapotheke-		
bleich		



Brunnen-Apotheke	nerstellung Spagyrik	nersi	tenungsanweisung für die spagyfik						
Hauptstraße 86 99752 Bleicherode									
036338/3600 brunnenapotheke-bleicherode@t-									
online.de www.brunnenapotheke-									
bleicherode.de									
schritt 1: Plausibilität prüfen									
Plausibilitätsprüfung durchführen									
Siehe Protokoll vom									
Durchgeführt durch									
_	schritt 2: Gefährdungseinschätzung								
Die Gefahrdungseinschätzung er	folgt modifiziert anhand der Resolut	ion (N	//KesAP(2011)) des Europarates.						
Siehe Protokoll vom									
Durchgeführt durch									
schritt 3: Herstellungsort und He	erstellungsutensilien								
Herstellungsort:		Rezeptur							
Herstellungsutensilien:		Messzylinder							
Therstellungsuterisilien.			erglas						
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschut	zmaßnahmen								
einfache Händedesinfektion:									
Mundschutz (OP-Maske):		⊠							
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen									
Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte									
schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe									
Rheum rhaponticum spag.									
Artemisia annua spag.									
Drosera spag.									
Imperatoria ostruth. spag. Zimpel D2									
Taraxacum officinalis spag. Zimpel D2									
Nr. 1 Calcium fluoratum spag. Gl	ück.								
Nr. 2 Calcium phosphoricum spa	g. Glück.								
Nr. 4 Kalium chloratum spag. Glück.									

Brunnen-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Herstellungsanweisung für die Spagyrik
Hauptstraße 86		
99752 Bleicherode		
036338/3600		
brunnenapotheke-bleicherode@t-		
online.de		
www.brunnenapotheke-		
bleicherode.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

schritt 9։ Kennzeichnung - Gefäß etikettieren	Beispieletikett	
Auf dem Etikett muss vermerkt werden:  • Verfall  • Herstellungsdatum  • Chargennummer  • Inhaltsstoffe nach Art und Menge  • Gesamtmenge  • Art der Anwendung  • Dosierung	Individualmischung för Natalle Barann Inhalt: 30 ml Inhalt	

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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