Jumbo-Apotheke Marktplatz 14 Herstellung Spagyrik			Herstellungs-und Prüfprotokoll				
91220 Schnaittach 09153 / 216 info@jumbo-apotheke.de							
www.jumbo-apotheke.de							
	н	lerstellungs- ur	nd Pri	ifprotokoll			
Präparat							
Datum der Herstellung	Bezeichnung			Chargengröße	Chargen-Nr. o	des Präparates	
09.09.2024	Blasenschwäche/	Frau Nauhaus		1 x 30 ml			
Name des Verordnenden:							
Ausgangsstoffe						1	
Bezeichnung	S	oll-Einwaage	Cha	rgen-/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen	
Solidago virgaurea spag. Zimpel	D2 4	ml	030	124-21	4 ml	GT	
Equisetum arvense spag. Zimpel	D2 4	ml	030	124-11	4 ml	GT	
Piper methysticum spag. Zimpel	D2 4	ml	150	624-04	4 ml	GT	
Belladonna spag. Zimpel D3	4	ml	240	724-01	4 ml	GT	
Paeonia off. spag.	8	ml	170	724-07	8 ml	GT	
Cannabis sativa e sem. spag. Zir	npel D2 3	ml	040	724-01	3 ml	GT	
Hydrargyrum bichloratum spag.	3	ml	170724-08		3 ml	GT	
Nach Abmessen per Meß-Zylinder abgefüllt. In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar			chergia ⊠ Ja		anach in Flaschen i Nein	mit Spruhaufsatz	
Prüfung des Endproduktes nach HAB							
Farbe: bräunlich,entspricht							
Geruch: entspricht							
Homogenität: entspricht							
Schwebstoffe: keine							
Geschmack: entspricht							
Qualität durch Herstellungsverfa	hren gesichert		⊠ Ja		□ Nein		
Plausibilität:					Nein		
Verpackung: Braunglasflasche Aufbewahrung: Trock				cken, bei Raumten	nperatur		
Haltbarkeit: 1 Jahr	Haltbarkeit: 1 Jahr						
	6 "1 1						
Herstellung und Prüfung durchgeführt:					Freigabe durch Apotheker:		
Datum: 09.09.2024				Datum:			
Unterschrift:				Unterschrift:	Unterschrift:		

Jumbo-Apotheke	Herstellung Spagyrik		Prüfanweisung für die Spagyrik
Marktplatz 14			
91220 Schnaittach			
09153 / 216 info@jumbo-apotheke.de			
www.jumbo-apotheke.de			
	Prüfanweisung für die S	pagyrik gei	mäß § 8 Abs.3 ApBetrO
Name:			
-			
Risikobewertung (siehe separates	Formular)		
☑ niedriges Risiko			
☐ mittleres Risiko			
☐ hohes Risiko			
Probenentnahme:			
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode n	ach HAB):		
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zuläss	ige Soll- und Grenzewerte
Farbe	visuell	bräunli	ch,entspricht
Geruch	olfaktorisch	entspri	cht
Homogenität	visuell	entspri	cht
Schwebeteilchen	visuell	keine	
Geschmack	gustatorisch	entspri	cht
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)			
Sonstige Anweisung: (2.6. Arbeitsschutz)			
Prüfanweisung freigegeben:			
Datum:			
Unterschrift des Apothekers:			

Prüfanweisung für die Spagyrik

Herstellung Spagyrik

Jumbo-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Risikobeurteilung für die Spagyrik
Marktplatz 14		
91220 Schnaittach		
09153 / 216		
info@jumbo-apotheke.de		
www.jumbo-apotheke.de		

Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

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

Defekturarzneimittel: Applikationsart:

Inhaltsstoffe

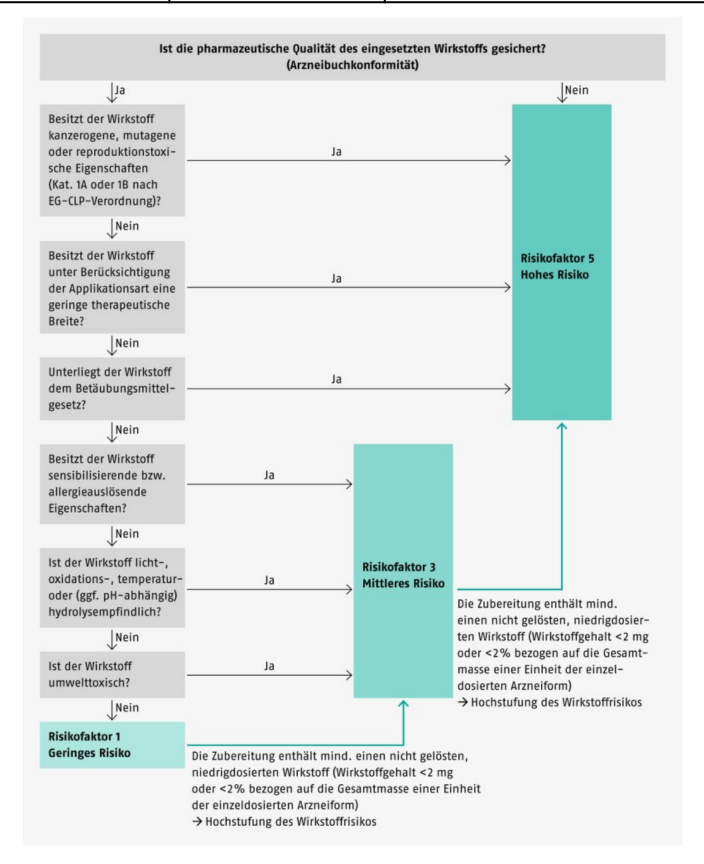
methysticum spag. Zimpel D2 : 4 ml, Belladonna spag. Zimpel D3 : 4 ml, Paeonia off. spag. : 8 ml, Cannabis sativa e sem. spag. Zimpel D2 : 3 ml, Hydrargyrum bichloratum spag. : 3

Faktor	r	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	> 300.000
1	4	1.500 - 3.000	90.000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.000
L	3	750 - 1.499	45.000 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.999
	2	150 - 749	9.000 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999
	1	< 150	< 9.000	< 3.000	< 15.000

Fak	tor	Applikationsart und Darreichungsform	
	5	Parenteralia	
	4	Ophthalmika in der Chirurgie oder bei traumatischen Verletzungen	
	4	Inhalanda	
1	4	Enteral bzw. vaginal applizierte Darreichungsformen (steril)	
T [4	Topisch applizierte Darreichungsformen (steril)	
	3	Ophthalmika am unverletzten Auge	
	3	Enteral bzw. vaginal applizierte Darreichungsformen (unsteril)	
	2	Teemischungen	
	1	Topisch applizierte Darreichungsformen (unsteril)	

	3	Enteral D	zw. vaginai	applizierte	Darreichungsform	en (unsterii)		
	2	Teemisch	ungen					
Ц.	1	Topisch a	pplizierte D	arreichung	sformen (unsteril)			
	Inhärente	e Risiken d	es Wirkstoffs					
- 11	Fa	Faktor Inhärer			te Risiken des Wirkstoffs			
- 11	-	5	Hohes Ri	siko	Bei der Einstufung des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Kriterien berücksichtigt			
- 11		3	Mittleres	Risiko		ırmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizität, rapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,		
- 11		1	Geringes	Risiko				
		Herstellu	ingsprozess					
- 11		F	aktor	Herstell	ngsprozess			
- 11			5	Aseptiso	ne Herstellung			
ll.			4	Aseptiso	ne Herstellung mit	Sterilisation im Endbehältnis		
		_	3	Befüller	von Kapseln			
		1 1	3	Gießen	Gießen von Suppositorien/Ovula			
		_	2	Lösen u	d Mischen	ien		
			2	2 Verdünnen				
			1	Abfüller	nicht steriler Zubereitungen			
			Abgabe					
			Fa	ktor		is der inner- bzw. außerhalb der herstellenden Apotheke sckungseinheiten		
- 1				5	Abgabe ausschli	eßlich außerhalb der herstellenden Apotheke		
- 1				4	Abgabe von met	nr als 75 % außerhalb der herstellenden Apotheke		
- 1	- 1		1	3	Abgabe von met	nr als 50 % außerhalb der herstellenden Apotheke		
				2	Abgabe von meh	nr als 25 % außerhalb der herstellenden Apotheke		
				1	Abgabe hauptsä	chlich in der herstellenden Apotheke		
*	*	*	-	Gesam	risikoscore Risi	ikoklasse		
× 1	× 1	× 1	× 1	=		iledrig (Gesamtrisikoscore < 30) nittel (Gesamtrisikoscore 30 – 100) och (Gesamtrisikoscore > 100)		

Jumbo-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Risikobeurteilung für die Spagyrik
Marktplatz 14		
91220 Schnaittach		
09153 / 216		
info@jumbo-apotheke.de		
www.jumbo-apotheke.de		



Marktplatz 14 91220 Schnaittach 09153 / 216 info@jumbo-apotheke.de www.jumbo-apotheke.de						
•		·				
schritt 1: Plausibilität prüfen						
Plausibilitätsprüfung durchführen						
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch						
schritt 2: Gefährdungseinschätzu	ıng					
Die Gefährdungseinschätzung erf	folgt modifiziert anhand der Resolut	ution (M/ResAP(2011)) des Europarates.				
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch						
Horstollungsort und Ho	retallungeutaneilian					
schritt 3: Herstellungsort und He	_	Danashira				
Herstellungsort:		Rezeptur				
		Messzylinder Becherglas				
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschutz	zmaßnahmen					
einfache Händedesinfektion:						
Mundschutz (OP-Maske):	Mundschutz (OP-Maske):					
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitur	ng und organisatorische Maßnah	ahmen				
Reinigung und Desinfektion aller	Oberflächen und Geräte					
schritt 6: Einzusetzende Ausgang	Schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe					
Solidago virgaurea spag. Zimpel D2						
Equisetum arvense spag. Zimpel D2						
Piper methysticum spag. Zimpel	Piper methysticum spag. Zimpel D2					
Belladonna spag. Zimpel D3						
Paeonia off. spag.						
Cannabis sativa e sem. spag. Zim	Cannabis sativa e sem. spag. Zimpel D2					
Hydrargyrum bichloratum spag.						

Herstellungsanweisung für die Spagyrik

Herstellung Spagyrik

Jumbo-Apotheke

Herstellung Spagyrik	Herstellungsanweisung für die Spagyrik
	Herstellung 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	Beispieletikett
Auf dem Etikett muss vermerkt werden:	bewährt bel Blasenschwäche/ Frau Nauhaus Gindermannensetzung: Siddag-virgarnas gap, Zimpel D2 4 mi Gurkathauver Begündermannense Zimpel D2 4 mi
Verfall Herstellungsdatum	Inhalt: 30 ml
Chargennummer Inhaltsstoffe nach Art und Menge	Jumbo-Apotheke Jumbo-Apotheke 1 staying 13 Stayinde Municulation Marktplatz 14 81 of Follower of the Stayinde Municulation 91220 Schnaittach autowarder were bezohousten medizinischen autowarder werden zugeligslichen 4 stayinder im Stayinder zugeligslichen 4 stayinder im Stayinder zugeligslichen 5 stayinder zugeligslichen 5 stayinder zugeligslichen 6 stayinder zugeligslichen 6 stayinder zugeligslichen 6 stayinder zugeligslichen zugeligslichen 6 stayinder zugeligslichen zugeligslichen 6 stayinder zugeligslichen zugeligslichen 6 stayinder zugeligslichen zugeligslichen zugeligslichen 6 stayinder zugeligslichen zugeligslichen zu gegen zu g
Gesamtmenge Art der Anwendung	info@jumbo-apotheke.de www.jumbo-apotheke.de
Dosierung	

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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