

	Her	stellungs- und Prü	fprotokoll		
Präparat					
Datum der Herstellung	Bezeichnung		Chargengröße	Chargen-Nr. des Präparates	
09.09.2024	Zur Unterstützung be	ei Wurmbefall	5 x 50 ml	090924SB3	
Name des Verordnenden:					
Ausgangsstoffe					1
Bezeichnung		Soll-Einwaage	Chargen-/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen
Carum carvi spag. Zimpel D2		25 ml		25	
Dryopteris filix-mas ex herba re	c. Glückselig Dil. D4	25 ml		25	
Absinthium spag. Zimpel D2 (Aı	rtemisia absinthium)	25 ml		25	
Allium cepa spag. Zimpel D2		25 ml		25	
Tropaeolum majus spag. Zimpe	l D2	25 ml		25	
Raphanus sativus var. niger Glü	ickselig Urt.	25 ml		25	
China succirubra spag. Zimpel D2		25 ml		25	
Artemisia annua spag. Zimpel D	)2	50 ml		50	
Nr. 09 Natrium phosphoricum s	pag. Glückselig D6	25 ml		25	
abgefüllt. In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist kla	r und frei von Schwebs	stoffen ⊠ Ja	□ Ne	in	
Prüfung des Endproduktes nach HAB					
Farbe: e.d.V					
Geruch: e.d.V					
Homogenität: e.d.V					
Schwebstoffe: e.d.V					
Geschmack: e.d.V					
Qualität durch Herstellungsverf	ahren gesichert	⊠ Ja	□ Ne	in	
Plausibilität:		⊠ Ja	□ Ne	in	
Verpackung: Braunglasflasche		Aufbewahrung: Tro	cken, bei Raumtempe	ratur	
Haltbarkeit: 1 Jahr					
Herstellung und Prüfung durchg	geführt:		Freigabe durch	Apotheker:	
Datum:		Datum:	Datum:		

Unterschrift:

Unterschrift:



н	erst	بيبالم	na S	nac	ıvri

Prüfanweisung für die Spagyrik

	Prüfanweisung für die	Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO	
Name:			
Risikobewertung (siehe separates	Formular)		
☑ niedriges Risiko			
☐ mittleres Risiko			
☐ hohes Risiko			
Probenentnahme:			
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode na	ach HAB):		
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zulässige Soll- und Grenzewerte	
Farbe	visuell	e.d.V	
Geruch	olfaktorisch	e.d.V	
Homogenität	visuell	e.d.V	
Schwebeteilchen	visuell	e.d.V	
Geschmack	gustatorisch	e.d.V	
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)			
Prüfanweisung freigegeben:			
Datum:			
Unterschrift des Apothekers:			



Inhaltsstoffe

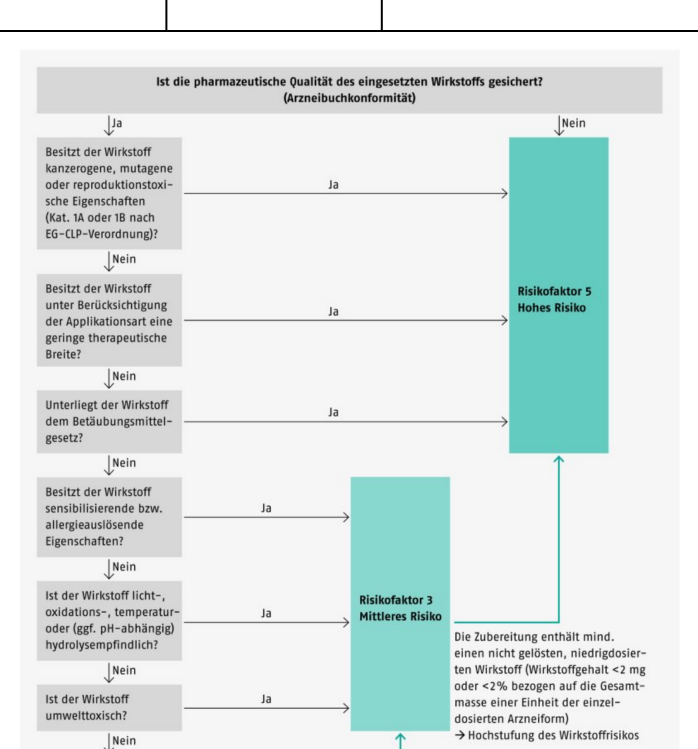
# Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

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

Defekturarzneimittei:	Applikationsart:

Carum carvi spag. Zimpel D2: 25 ml, Dryopteris filix-mas ex herba rec. Glückselig Dil. D4: 25 ml, Absinthium spag. Zimpel D2 (Artemisia absinthium): 25 ml, Allium cepa spag. Zimpel D2: 25 ml, Tropaeolum majus spag. Zimpel D2: 25 ml, Raphanus sativus var. niger Glückselig Urt.: 25 ml, China succirubra spag. Zimpel D2: 25 ml, Artemisia annua spag. Zimpel D2: 50 ml, Nr. 09 Natrium phosphoricum spag. Glückselig D6: 25 ml,

Faktor	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		> 3.0	00		> 180.000	> 60.000	> 300.00	
4	1	.500 - 3.0	500 - 3.000		000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.00	
3		750 - 1.4	99	45.	000 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.99	
2		150 - 749		9.	000 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.999	
1		150		< 9.	000	< 3.000	< 15.000	
Applikation	sart und	Darreichun	gsform					
Fakt	or	Applikati	onsart und	d Darreichur	gsform			
	5	Parentera	alia					
	4	0phthalr	nika in de	Chirurgie o	der bei traumatisch	en Verletzungen		
	4	Inhaland	a					
1 1	4	Enteral b	zw. vagina	l applizierte	Darreichungsformer	r (steril)		
I	4				sformen (steril)			
	3			nverletzten /				
	3	Enteral b	zw. vagina	al applizierte	Darreichungsform	en (unsteril)		
	2	Teemisch						
	1	_		Darreichung	sformen (unsteril)			
	Inhärent	e Risiken d	* *					
11 1		aktor			es Wirkstoffs			
ll r	5 Hohes F							
	3 Mittleres R			s Risiko	pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizität therapeutische Breite. Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,			
	-	1	Geringe	s Risiko	Temperatur, pH-Wert), Dosierung			
11 '	$\neg \vdash$		ngsprozes					
	Ш		aktor		ungsprozess			
	Ш		5	-	he Herstellung			
	- 11		4			Sterilisation im Endbehältnis		
	- II		3		von Kapseln	aterination in Endberrollina		
	- []	1	3		von Suppositorien/	Ovula		
		<u> </u>	2		nd Mischen	UTWIN		
			2	Verdünr				
			1		nicht steriler Zube	reitungen		
			Abgabe	_	i incite steriler 200e	renumben		
			ADEGOE		Mengenyerhältn	is der inner- hzw. außerhalb de	r herstellenden Anotheke	
		Faktor Mengenverhältnis der inner- bzw. außerhalb der herst abgegebenen Packungseinheiten						
				5	-	eßlich außerhalb der herstellend		
		4 Abgabe von mehr als 75% außerhalb der herstellenden Apotheke				llenden Apotheke		
			1	3	Abgabe von meh	nr als 50% außerhalb der herste	llenden Apotheke	
				2	Abgabe von meh	nr als 25% außerhalb der herste	llenden Apotheke	
				1	Abgabe hauptsä	chlich in der herstellenden Apot	heke	
*	*	*	*	Gesam	trisikoscore Risi	koklasse		
					<b>⊅</b> n	iedrig (Gesamtrisikoscore < 30)		
x x	1	X	х	=	□ m	nittel (Gesamtrisikoscore 30 – 100)	)	



## Risikofaktor 1 **Geringes Risiko**

Die Zubereitung enthält mind. einen nicht gelösten, niedrigdosierten Wirkstoff (Wirkstoffgehalt < 2 mg oder <2% bezogen auf die Gesamtmasse einer Einheit der einzeldosierten Arzneiform)

→ Hochstufung des Wirkstoffrisikos



China succirubra spag. Zimpel D2

Artemisia annua spag. Zimpel D2

Nr. 09 Natrium phosphoricum spag. Glückselig D6

### 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 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