

Unterschrift:

Herstellung	Spagyrik

Herstellungs-und Prüfprotokoll

Herstellungs- und Prüfprotokoll							
Präparat			T				
Datum der Herstellung	Bezeichnung		Chargengröße		Chargen-Nr. des Präparates		
11.09.2024	Neuralgie		1 x 30 ml		20240911	-	
Name des Verordnenden:							
Ausgangsstoffe							
Bezeichnung		Sc	oll-Einwaage	Chargen-/Prüf-Nr.		Ist-Einwaage	Namenszeichen
Aconitum napellus spag. Zimpel D4		4	ml			4 ml	
Cannabis sativa e sem. spag. Zimpel D	2	6	ml			6 ml	
Piper methysticum spag. Zimpel D2		4	ml			4 ml	
Colocynthis (Citrullus) e fructibus sicc.	Glückselig Dil. D	4	ml			4 ml	
Hypericum perforatum spag. Zimpel D	2	4	ml			4 ml	
Belladonna spag. Zimpel D3		4	ml			4 ml	
Gelsemium sempervirens spag. Zimpe	I D4	4	ml			4 ml	
n-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen □ Ja ☑ Nein							
Farbe:	Prüfung des Endproduktes nach HAB						
Geruch:							
Homogenität:							
Schwebstoffe:							
Geschmack:							
Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert			⊠ Ja		□ Nein		
Plausibilität:			⊠ Ja		□ Nein		
Verpackung: Braunglasflasche Aufbewahrung: Trocken			en, bei Ra	umtemperat	ur		
Haltbarkeit: 1 Jahr							
Horotallung und Drüftung durch a - füll ist				Eng!s:=	aha durah A-	ath alcore	
Herstellung und Prüfung durchgeführt:					be durch Ap	опекег:	
Datum:			Datun	Datum:			

Unterschrift:



Unterschrift des Apothekers:

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

Prüfanweisung für die Spagyrik

Prüfanweisung für die Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO					
Name:					
Risikobewertung (siehe separates F	ormular)				
☐ mittleres Risiko					
□ hohes Risiko					
Probenentnahme:					
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode nac	h HAB):				
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zulässige Soll- und Grenzewerte			
Farbe	visuell				
Geruch	olfaktorisch				
Homogenität	visuell				
Schwebeteilchen	visuell				
Geschmack	gustatorisch				
ionstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)					
Prüfanweisung freigegeben:					
Datum:					



Risikobeurteilung	für	Defekturarzneimittel
-------------------	-----	----------------------

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

1 × 1 × 1 × 1 =

Defekturarzneimittel:	Applikationsart:
-----------------------	------------------

Inhaltsstoffe Menge

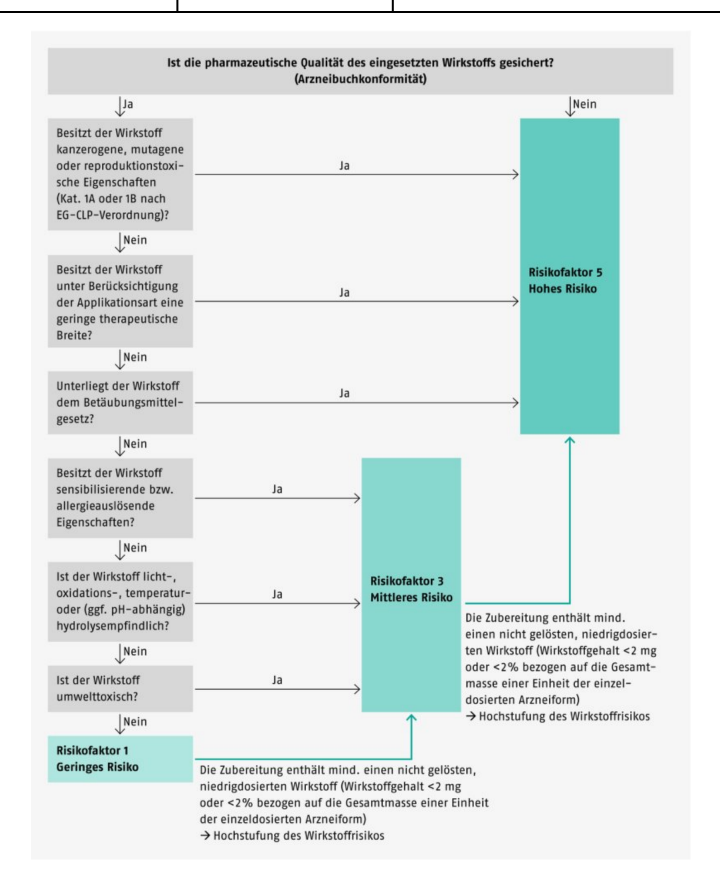
Aconitum napellus spag. Zimpel D4: 4 ml, Cannabis sativa e sem. spag. Zimpel D2: 6 ml, Piper methysticum spag. Zimpel D2: 4 ml, Colocynthis (Citrullus) e fructibus sicc. Glückselig Dil. D4: 4 ml, Hypericum perforatum spag. Zimpel D2: 4 ml, Belladonna spag. Zimpel D3: 4 ml, Gelsemium sempervirens spag. Zimpel D4: 4 ml,

	Flüssige	Arzneiforme	n	Feste, oral	applizierte	Feste, rektal oder vaginal	Halbfeste Arzneiformen	
Faktor	(einschl.	Augentropfe	en) in	Arzneiform	en (z.B. Kapseln)	applizierte Arzneiformen	oder Teemischungen	
übl		Packungsei	nheiten	in Stück		(z.B. Suppositorien) in Stück	in Gramm	
5		> 3.000			> 180.000	> 60.000	> 300.000	
<i>L</i> <sub>4</sub>	1	1.500 - 3.00	00	90.0	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.000	
3		750 - 1.49	9	45.0	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		< 9.0	000	< 3.000	< 15.000	
Applikati	ionsart und	Darreichun	gsform					
F	aktor	Applikatio	onsart und	d Darreichun	gsform			
	5	Parentera	lia					
	4	0phthalm	ika in der	Chirurgie od	der bei traumatisch	en Verletzungen		
	4	Inhaland	а					
1	4	Enteral ba	w. vagina	l applizierte	Darreichungsformer	n (steril)		
_ I	4	Topisch a	oplizierte l	Darreichungs	formen (steril)			
	3	0phthalm	ika am ur	nverletzten A	uge			
	3	Enteral ba	w. vagina	al applizierte	Darreichungsforme	en (unsteril)		
	2	Teemisch	ungen					
	1	Topisch a	pplizierte	Darreichung	sformen (unsteril)			
	Inhärent	e Risiken de	s Wirksto	ffs		and the second		
	F	aktor	Inhären	te Risiken d	es Wirkstoffs			
	-	5	Hohes R	Risiko		Risikos eines Wirkstoffs werden mindesten		
	I	3	Mittlere	s Risiko	pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizitä therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,			
		1	Geringe	s Risiko	Temperatur, pH-Wert),	Dosierung		
		Herstellu	ngsprozes	s				
		Fa	ktor	Herstellu	ingsprozess			
			5	Aseptisc	he Herstellung			
			4	Aseptisc	he Herstellung mit	Sterilisation im Endbehältnis		
		_	3	Befüllen	von Kapseln			
			3	Gießen von Suppositorien/Ovula				
		_	2		Lösen und Mischen			
			2		Verdünnen			
			1	Abfüllen nicht steriler Zubereitungen				
			Abgabe					
			1	Faktor		is der inner- bzw. außerhalb de ckungseinheiten	r herstellenden Apotheke	
				5		eßlich außerhalb der herstellen	den Apotheke	
				4	Abgabe von meh	or als 75 % außerhalb der herste	llenden Apotheke	
			1	3		r als 50% außerhalb der herste		
			1 +	2	Abgabe von meh	er als 25% außerhalb der herste	llenden Apotheke	
				1		chlich in der herstellenden Apot		

niedrig (Gesamtrisikoscore < 30)

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







Belladonna spag. Zimpel D3

Gelsemium sempervirens spag. Zimpel D4

schritt 1: Plausibilität prüfen					
Plausibilitätsprüfung durchführen					
Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch					
schritt 2: Gefährdungseinschätzung					
Die Gefährdungseinschätzung erfolgt modifiziert anhand der Resolu	ıtion (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:	infache Händedesinfektion:				
Mundschutz (OP-Maske):					
schritt 5։ Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen					
Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte					
schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe					
Aconitum napellus spag. Zimpel D4					
Cannabis sativa e sem. spag. Zimpel D2					
Piper methysticum spag. Zimpel D2					
Colocynthis (Citrullus) e fructibus sicc. Glückselig Dil. D4					
Hypericum perforatum spag. Zimpel D2					



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

## Schritte 9: Kennzeichnung - Gefäß etikettieren Auf dem Etikett muss vermerkt werden: • Verfall • Verfall • Herstellungsdatum • Chargennummer • Inhaltsstoffe nach Art und Menge • Gesamtmenge • 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