

	Hers	tellun	gs- und Prüfpr	otokoll				
Präparat								
Datum der Herstellung	n der Herstellung Bezeichnung			Chargengröße		Chargen-Nr. des Präparates		
17.09.2024	*Ischias		3 x 30 ml					
Name des Verordnenden:								
Ausgangsstoffe			•					
Bezeichnung		Sc	oll-Einwaage	Chargen	-/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen	
Hypericum perforatum spag. Zimpel D	2	18	3 ml	ZE-41.2-3	2	18 ml	KL	
Piper methysticum spag. Zimpel D2		9	ml	ZE-54.2-5	3	9 ml	KL	
Propolis spag. Zimpel D3		18	3 ml	ZE-55.3-4	7	18 ml	KL	
Belladonna spag. Zimpel D3		18	3 ml	ZE-10.3-4	8	18 ml	KL	
Rhus tox. spag.		15	i ml	ZE-57.4-2	4	15 ml	KL	
Cuprum sulf. et. Tartarus Glückselig		6	ml	G-162213		6 ml	KL	
Colocynthis (Citrullus) e fructibus sicc.	Glückselig Dil. D	4 6	ml	G-5103-0	3	6 ml	KL	
In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar und fi	rei von Schwebst	offen	⊠ Ja		□ Nein			
Prüfung des Endproduktes nach HAB								
Farbe:								
Geruch:								
Homogenität:								
Schwebstoffe:								
Geschmack:								
Qualität durch Herstellungsverfahren g	jesichert		⊠ Ja		□ Nein			
Plausibilität:			⊠ Ja		□ Nein			
Verpackung: Braunglasflasche Auft		Aufbew	rahrung: Trocke	en, bei Rau	mtemperat	ur		
Haltbarkeit: 3 Jahre								
Herstellung und Prüfung durchgeführt:				Freigab	e durch Ap	otheker:		

Datum:

Unterschrift:

Datum:

Unterschrift:



Unterschrift des Apothekers:

Herstellung Spagyrik
----------------------

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 nach HAB): Art der Prüfung Zulässige Soll- und Grenzewerte Prüfkriterium Farbe visuell Geruch olfaktorisch Homogenität visuell Schwebeteilchen visuell Geschmack gustatorisch Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz...) Prüfanweisung freigegeben: Datum:



Inhaltsstoffe

## Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

Herstellung Spagyrik

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

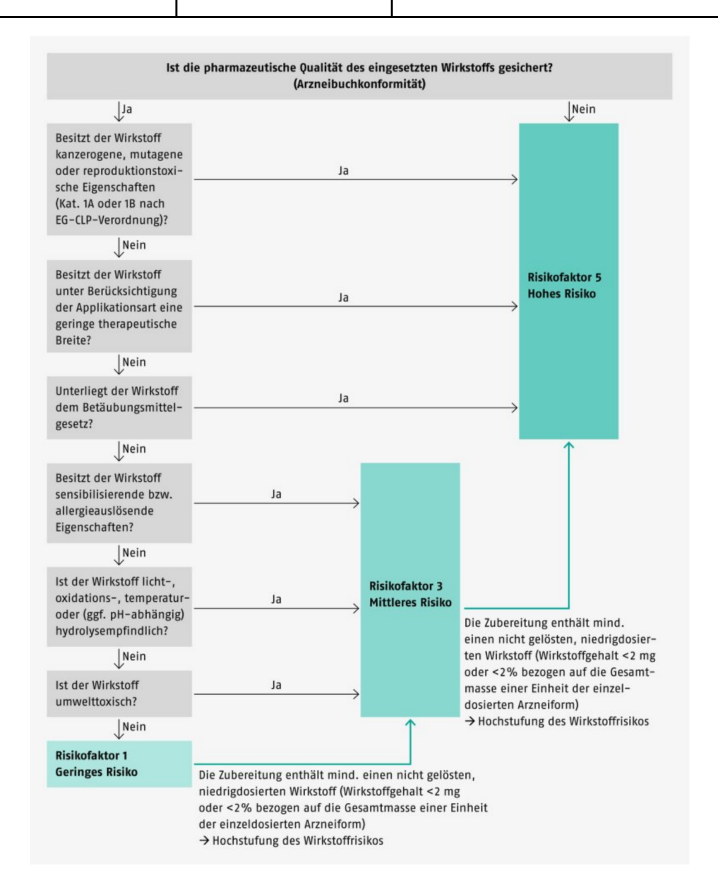
Detekturalziteitiittei.	— Applikationsait.

Hypericum perforatum spag. Zimpel D2: 18 ml, Piper methysticum spag. Zimpel D2: 9 ml, Propolis spag. Zimpel D3: 18 ml, Belladonna spag. Zimpel D3: 18 ml, Rhus tox. spag.: 15 ml, Cuprum sulf. et. Tartarus Glückselig: 6 ml, Colocynthis (Citrullus) e fructibus sicc. Glückselig Dil. D4: 6 ml,

che Produktio	_					1			
Flüssige Arzneiforme Faktor (einschl. Augentropf üblichen Packungsei			en) in	n) in Arzneiformen (z.B. Kapseln		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		1.500 - 3.0	00	90.0	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.00		
3 750 - 1.499 2 150 - 749				45.0	000 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.99		
				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	Darreichun	gsform						
F	aktor	Applikati	onsart und	d Darreichun	gsform				
	5	Parenter	alia						
	4	0phthalr	nika in de	r Chirurgie od	der bei traumatisch	en Verletzungen			
	4	Inhaland	la						
1	4	Enteral b	zw. vagina	l applizierte	Darreichungsformer	n (steril)			
	4	Topisch a	pplizierte	Darreichungs	formen (steril)				
	3	0phthalr	nika am u	nverletzten A	uge				
	3	Enteral b	zw. vagina	al applizierte	Darreichungsforme	en (unsteril)			
	2	Teemisch	ungen						
	1			te Darreichungsformen (unsteril)					
	Inhärent	te Risiken d	es Wirksto	toffs					
	5 Hohes			ente Risiken des Wirkstoffs					
				pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizitä					
	L				S RISIKO therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,				
					ges Risiko Temperatur, pH-Wert), Dosierung				
			ingsprozes						
		F	aktor		ingsprozess				
			5		he Herstellung				
			4			Sterilisation im Endbehältnis			
		1	3		von Kapseln	01-			
		L	3 2		on Suppositorien/(	UVUIA			
			_		nd Mischen				
			1	Verdünn					
		$\neg$	Abgabe		nicht steriler Zube	reitungen			
		- 11	Abgabe		Mangaguarhälte	is dos innos. have augustalle do	r harstallandan Anathaka		
				Faktor	abgegebenen Pa	is der inner- bzw. außerhalb de ockungseinheiten	N		
				5	-	eßlich außerhalb der herstellend			
				4		nr als 75% außerhalb der herste			
			1	3		nr als 50% außerhalb der herste			
			_	2		nr als 25% außerhalb der herste			
				1	Abgabe hauptsä	chlich in der herstellenden Apot	heke		
					risikoscore Risi				

□ hoch (Gesamtrisikoscore > 100)







#### Herstellung Spagyrik

Herstellungsanweisung für die Spagyrik

Schritt 1:	Plai	ıcihilit	ät nri	ifon
Schritt 1:	гіач	JUIIUL	מו נאונ	11 -11

Plausibilitätsprüfung durchführen

Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch

#### schritt 2: Gefährdungseinschätzung

Die Gefährdungseinschätzung erfolgt modifiziert anhand der Resolution (M/ResAP(2011)) des Europarates.

Siehe Protokoll vom Durchgeführt durch

schritt 3: Herstellungsort und Herstellungsutensilien				
Herstellungsort:	Rezeptur			
Herstellungsutensilien:	Messzylinder Becherglas			

schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschutzmaßnahmen					
einfache Händedesinfektion:	×				
Mundschutz (OP-Maske):	$\boxtimes$				

#### schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen

Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte

#### schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe

Hypericum perforatum spag. Zimpel D2

Piper methysticum spag. Zimpel D2

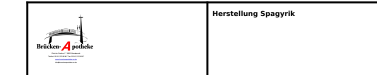
Propolis spag. Zimpel D3

Belladonna spag. Zimpel D3

Rhus tox. spag.

Cuprum sulf. et. Tartarus Glückselig

Colocynthis (Citrullus) e fructibus sicc. Glückselig Dil. D4



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

\*Ischias Inhalt: 30 ml Verwendbar bis: Pypericum paractum spag. Zimpel D2 Propolis spag. Zimpel D2 Propolis spag. Zimpel D3 Belladiona spag. Zimpel D3 Rhus tox. spag. Cuprum sulf. et. Tartarus Glückselig Colocynthis (Citrullus) e fructibus sicc. Gli

Doslerung und Art der Anwendung 6x3 Sprühst. tgl. in den Mund akut sehr häufig sprühen Bei Fortdauer der Beschwerden medizinische Rat einholen, für Kinder unzugänglich aufbewahren! Hombopathisches Arzneimittel

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

	English and the second	-1	1 I II - II			- ! /	A I
C - L - 'LL 10.	Fraidana	aΔr	HARCTAIIIII	nacanwalciin	a alirch	AINA/N	NNATHAVATII
Schritt 10:	I I CIUADE	ueı	Herstellar	lusaliweisuli	u uuitii	enie/ii	Apotheker/ir

Datum:

Unterschrift