	1	Herstellung Spagyrik	Herstellungs-und Prüfprotokoll
	Michael Kruschwitz		
Adler Apotheke	Martin-Luther-Straße 21		
Aporbeke	04808 Wurzen		
Wurzen	Telefon: 03425 923457		
	•		

Herstellungs- und Prüfprotokoll

Präparat	Не	_					
Datum der Herstellung	Bezeichnung		Charg	gengröße	Cha	rgen-Nr. des Prä	parates
17.09.2024	Spezificum Rhe	uma	1 x 50	ml	Rösle	sler Jörg	
Name des Verordnenden: Rösle	- Jörg				- I		
Ausgangsstoffe							
Bezeichnung		Soll-Einv	vaage	Chargen-/Prü	Chargen-/Prüf-Nr.		Namenszeicher
Angelica archangelica spag. Zim	ipel D2	5 ml		ZE-06.2-21			
Artemisia annua spag. Zimpel D	2	5 ml		ZE-71.2-12			
Bryonia spag. Zimpel D2		5 ml					
Dioscorea villosa spag. Zimpel D2		5 ml					
Dipsacus silvestris spag. Zimpel	D2	5 ml					
Eupatorium perfoliatum spag. Z	mpel D2	5 ml					
Filipendula ulmaria ex herba rec. Glückselig Urt.		4 ml		G-393016			
Propolis spag. Zimpel D3		4 ml		ZE-55.3-45			
Nr. 09 Natrium phosphoricum spag. Glückselig D6		4 ml					
Nr. 10 Natrium sulfuricum spag. Glückselig D6		4 ml					
Cardiospermum spag.		4 ml					

abgefüllt.

In-P	rozes	sko	ntrol	llen

Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen	□ Ja	⋈ Nein
---	------	--------

Prüfung des Endproduktes nach HAB								
Farbe:								
Geruch:	Geruch:							
Homogenität:								
Schwebstoffe:								
Geschmack:								
Qualität durch Herstellungsverfa	hren gesichert		⊠ Ja	□ Nein				
Plausibilität:			⊠ Ja	□ Nein				
		ı						
Verpackung: Braunglasflasche		Aufbewahru	ng: Trocken,	, bei Raumtemperatur				
Haltbarkeit: 1 Jahr								
				<u> </u>				
Herstellung und Prüfung durchge	etunrt:			Freigabe durch Apotheker:				
Datum:				Datum:				
Unterschrift:				Unterschrift:				
	- "	c:: II						
Name:	Prufanweisung	fur die Spagy	yrık gemals §	§ 8 Abs.3 ApBetrO				
(sigh a songratus [
Risikobewertung (siehe separates F	-ormular)							
☑ niedriges Risiko								
☐ mittleres Risiko								
☐ hohes Risiko								
Probenentnahme:								
Durchzuführende Prüfungen (Prüfmethode nac	ch HAB):							
Prüfkriterium	Art der Prüfung		Zulässige	Soll- und Grenzewerte				
Farbe	visuell							
Geruch	olfaktorisch							
Homogenität	visuell							
Schwebeteilchen	visuell							
Geschmack	gustatorisch							
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitsschutz)								
Prüfanweisung freigegeben:								
Datum:								
Unterschrift des Apothekers:								



Risikobeurteilung für Defekturarzneimittel

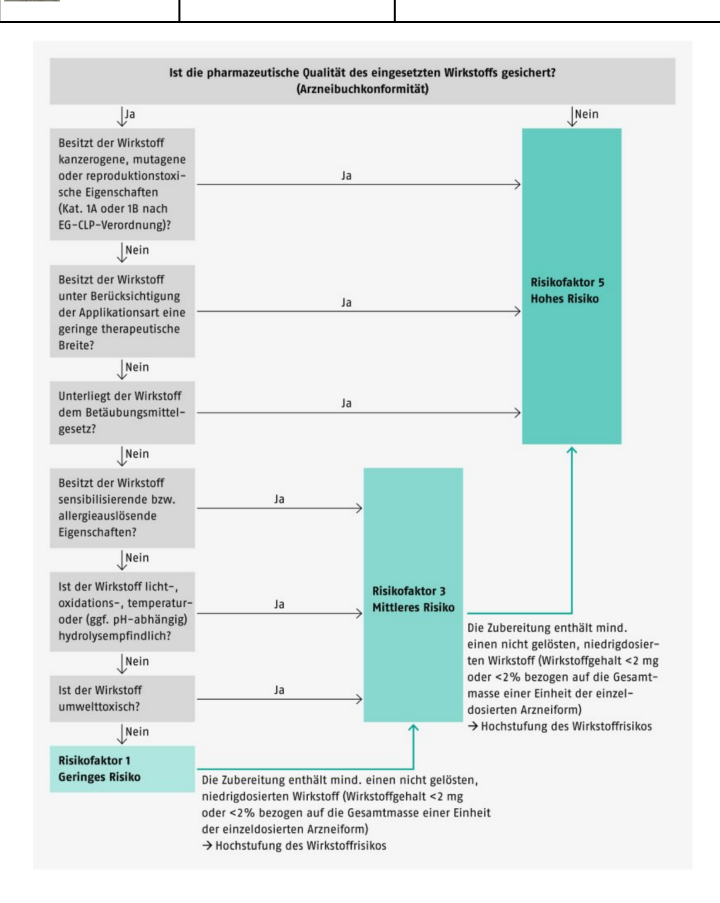
Modifiziert nach Resolution (M/ResAP(2011))1 des Europarats

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

Inhaltsstoffe Meng

Angelica archangelica spag. Zimpel D2:5 ml, Artemisia annua spag. Zimpel D2:5 ml, Bryonia spag. Zimpel D2:5 ml, Dioscorea villosa spag. Zimpel D2:5 ml, Dipsacus silvestris spag. Zimpel D2:5 ml, Eupatorium perfoliatum spag. Zimpel D2:5 ml, Filipendula ulmaria ex herba rec. Glückselig Urt.:4 ml, Propolis spag. Zimpel D3:4 ml, Nr. 09 Natrium phosphoricum spag. Glückselig D6:4 ml, Nr. 10 Natrium sulfuricum spag. Glückselig D6:4 ml, Cardiospermum spag.:4 ml,

	Flüssige Arzneiformen		Feste, oral	applizierte	Feste, rektal oder vaginal	Halbfeste Arzneiformer			
Faktor	(einschl. Augentropfen) in		Arzneiform	en (z.B. Kapseln)	applizierte Arzneiformen	oder Teemischungen			
	üblichen	Packungse	inheiten	in Stück		(z.B. Suppositorien) in Stück	in Gramm		
5	> 3.000 1.500 - 3.000		00	> 180.000		> 60.000	> 300.0		
4			90.0	000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.0			
3 750 - 1.499		99	45.0	00 - 89.999	15.000 - 29.999	75.000 - 149.9			
2		150 - 74	9	9.0	00 - 44.999	3.000 - 14.999	15.000 - 74.99		
1		150		< 9.0	000	< 3.000	< 15.000		
Applikatio	onsart und	Darreichur	ngsform						
Fa	ktor	Applikat	ionsart un	sart und 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	n (steril)			
L	4	Topisch a	applizierte	Darreichungs	formen (steril)				
	3	0phthali	mika am u	nverletzten A	uge				
	3	Enteral t	zw. vagina	al applizierte	Darreichungsform	en (unsteril)			
	2	Teemisch	nungen						
	1	Topisch	applizierte	Darreichung	sformen (unsteril)				
	Inhärent	e Risiken d	les Wirksto	ffs					
	Faktor Inhärente Risiken des Wi			nte Risiken d	es Wirkstoffs				
	5 Hohes Risiko			Risiko		Risikos eines Wirkstoffs werden mindesten			
		3	Mittlere	s Risiko	Risiko pharmazeutische Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxiziti therapeutische Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,				
	_	1	Geringe	Geringes Risiko Temperatur, pH-Wert), Dosierung					
		Herstelli	ungsprozes	sprozess					
			aktor		ingsprozess				
	- 11		5	Aseptisc	he Herstellung				
			4	Aseptisc	he Herstellung mit	Sterilisation im Endbehältnis			
	ll.		3	Befüllen	von Kapseln				
		1	3	Gießen v	on Suppositorien/	Ovula			
		+	2	Lösen ur	und Mischen				
			2	Verdünn	en				
			1	Abfüllen	nicht steriler Zube	reitungen			
			Abgabe						
				Faktor	The second secon	Mengenverhältnis der inner- bzw. außerhalb der herstellenden Apotheke			
				5		abgegebenen Packungseinheiten Abgabe ausschließlich außerhalb der herstellenden Apotheke			
				4	-	nr als 75% außerhalb der herste			
			1	3		nr als 50% außerhalb der herste			
			L	2		nr als 25% außerhalb der herste			
				1		chlich in der herstellenden Apot			
+	+	+	*	_	risikoscore Risi				
V V Gesamtrisikosco			MISING SEGIE MISI						
					dS n	iedrig (Gesamtrisikoscore < 30)			





	DIa	cihi	1:+::+	prüfen	
Schritt 1:	Plau	เรเยเ	IILat	bruien	

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):	×			

schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitung und organisatorische Maßnahmen

Reinigung und Desinfektion aller Oberflächen und Geräte

schritt 6: Einzusetzende Ausgangsstoffe

Angelica archangelica spag. Zimpel D2

Artemisia annua spag. Zimpel D2

Bryonia spag. Zimpel D2

Dioscorea villosa spag. Zimpel D2

Dipsacus silvestris spag. Zimpel D2

Eupatorium perfoliatum spag. Zimpel D2

Filipendula ulmaria ex herba rec. Glückselig Urt.

Propolis spag. Zimpel D3

Nr. 09 Natrium phosphoricum spag. Glückselig D6

Nr. 10 Natrium sulfuricum spag. Glückselig D6

Cardiospermum spag.

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

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

Spezificum Rheun für Jörg Rösler Inhalt: 50 ml Verwendbar bis:



mmensctrungi.

ica archangelica spag. Zimpel D2 5 ml
istia annua spag. Zimpel D2 5 ml
istia annua spag. Zimpel D2 5 ml
oras villosia spag. Zimpel D2 5 ml
oras villosia spag. Zimpel D2 5 ml
oram perfolatum spag. Zimpel D2 5 ml
oram perfolatum spag. Zimpel D2 6 ml
oram perfolatum spag. Zimpel D4 6 ml
oram perfolatum spag. Zimpel D4 6 ml
oram perfolatum spag. Glick
o

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

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

Datum:

Unterschrift