Jumbo-Apotheke	Apotheke Herstellung Spagyrik Her			Herstellungs-und Prüfprotokoli						
Marktplatz 14 91220 Schnaittach										
09153 / 216										
info@jumbo-apotheke.de www.jumbo-apotheke.de										
			Hor	stellungs-	und Pri	ifnr	otokoli			
Präparat		<u> </u>	i i e i	stenungs-	unu Fre	iipi	OLOKOII			
Datum der Herstellung		Bezeichnun	g	g Chargengr		röße	ße Chargen-Nr. des Präparates			
18.09.2024		Prüfungsmisc	hur	hung 10 x 30 m) ml				
Name des Verordnenden:										
Ausgangsstoffe										
Bezeichnung			Sc	Soll-Einwaage Char		gen-/Prüf-N	r.	Ist-Einwaage	Namenszeichen	
Piper methysticum spag. Zimpel	D2		60) ml	1	506	24-04		60ml	Но.
Eleutherococcus senticosus spag	. Zin	npel D2	60) ml	2	706	23-01		60ml	Но.
Hypericum perforatum spag. Zim	pel	D2	60) ml	2	702	224-02		60ml	Ho.
Gelsemium sempervirens spag. 2	Zimp	el D4	60) ml	2	702	24-01		60ml	Но.
Ginkgo biloba spag. Zimpel D2			60) ml	1	150624-01			60ml	Ho.
Mimulus 7 Tr.			0 1	ml						
Scleranthus 7 Tr.			0 1	ml						
White Chestnut 7 Tr.			0 ml							
Nach Abmessen per Meß-Zylinder abgefüllt. In-Prozesskontrollen Die hergestellte Mischung ist klar					Bechergl ⊠ Ja		ermischt und	d dan		it Sprühaufsatz
Prüfung des Endproduktes nach HAB										
Farbe: klar, farblos										
Geruch: entspricht										
Homogenität: entspricht										
Schwebstoffe: keine vorhanden										
Geschmack:										
Qualität durch Herstellungsverfal	hren	gesichert	⊠		⊠Ja	Ja □ N		□ Ne	Nein	
Plausibilität:			⊠ J		⊠Ja] Ja □ N		□ Ne	ein	
Г			_							
Verpackung: Braunglasflasche			_	Aufbewahi	rung: Tr	ocke	n, bei Raumt	emp	eratur	
Haltbarkeit: 1 Jahr										
Herstellung und Prüfung durchge	führ	 t:					Freigabe o	durch	Apotheker:	
Datum:							Datum:		F	
Unterschrift:	Unterschrift:					Unterschr	Unterschrift:			

91220 Schnaittach 09153 / 216 info@jumbo-apotheke.de www.jumbo-apotheke.de			
	Prüfanweisung für di	e Spagyrik gemäß § 8 Abs.3 ApBetrO	
Name:			
Risikobewertung (siehe sepa	rates Formular)		
☑ niedriges Risiko			
☐ mittleres Risiko			
☐ hohes Risiko			
Probenentnahme:			
Durchzuführende Prüfungen (Prüfm	ethode nach HAB):		
Prüfkriterium	Art der Prüfung	Zulässige Soll- und Grenzewerte	
Farbe	visuell	klar, farblos	
Geruch	olfaktorisch	entspricht	
Homogenität	visuell	entspricht	
Schwebeteilchen	visuell	keine vorhanden	
Geschmack	gustatorisch		
Sonstige Anweisung: (z.B. Arbeitssc	hutz)		
Prüfanweisung freigegebe	en:		
Datum:			
Unterschrift des Apotheke	ers:		

Prüfanweisung für die Spagyrik

Herstellung Spagyrik

Jumbo-Apotheke Marktplatz 14

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

1 × 1 × 1 × 1 =

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

Inhaltsstoffe Meng

Piper methysticum spag. Zimpel D2 : 60 ml, Eleutherococcus senticosus spag. Zimpel D2 : 60 ml, Hypericum perforatum spag. Zimpel D2 : 60 ml, Gelsemium sempervirens spag. Zimpel D4 : 60 ml, Ginkgo biloba spag. Zimpel D2 : 60 ml, Mimulus 7 Tr. : 0 ml, Scleranthus 7 Tr. : 0 ml, White Chestnut 7 Tr. : 0 ml,

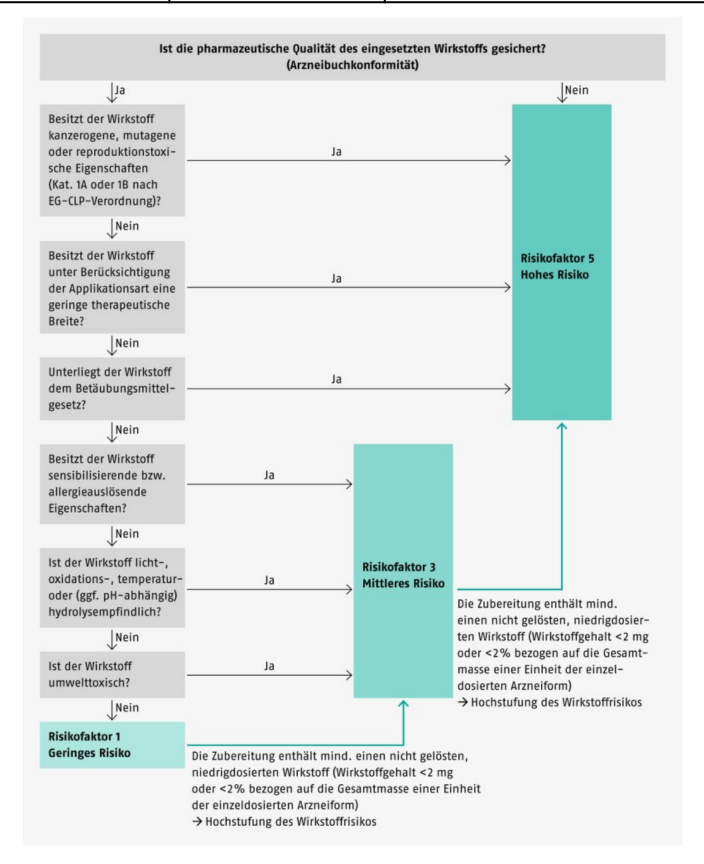
Faktor	Flüssige Arzneiformen (einschl. Augentropfen) in üblichen Packungseinheiten	Feste, oral applizierte Arzneiformen (z.B. Kapseln) in Stück	Feste, rektal oder vaginal applizierte Arzneiformen (z.B. Suppositorien) in Stück	Halbfeste Arzneiformen oder Teemischungen in Gramm
5	> 3.000	> 180.000	> 60.000	> 300.000
14	1.500 - 3.000	90.000 - 180.000	30.000 - 60.000	150.000 - 300.000
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

Fal	ktor	Applikationsart und Darreichungsform
	5	Parenteralia
	4	Ophthalmika in der Chirurgie oder bei traumatischen Verletzungen
	4	Inhalanda
1	4	Enteral bzw. vaginal applizierte Darreichungsformen (steril)
L	4	Topisch applizierte Darreichungsformen (steril)
	3	Ophthalmika am unverletzten Auge
	3	Enteral bzw. vaginal applizierte Darreichungsformen (unsteril)
	2	Teemischungen
	1	Topisch applizierte Darreichungsformen (unsteril)
\neg		

Topisch a	applizierte D	arreichung	rreichungsformen (unsteril)			
te Risiken d	es Wirkstoff	S				
aktor	Inhärent	e Risiken d	es Wirkstoffs			
5	Hohes Ri	siko		g des Risikos eines Wirkstoffs werden mindestens folgende Kriterien berücksichtigt:		
3	Mittleres	Risiko		the Qualität (Arzneibuchkonformität), Kanzerogenität, Mutagenität, Reproduktionstoxizität, Breite, Betäubungsmittel, Allergierisiko, Umwelttoxizität, Stabilität (Licht, Sauerstoff,		
			H-Wert), Dosierung			
Herstelli	ungsprozess					
F	aktor	Herstell	ungsprozess			
	5	Aseptiso	he Herstellun	g		
	4	Aseptiso	Aseptische Herstellung mit Sterilisation im Endbehältnis Befüllen von Kapseln			
_	3	Befüller				
3 Gießen vo			von Supposito	on Suppositorien/Ovula		
-	2 Lösen und Mischer					
	2	2 Verdünnen				
L,_	1	Abfüller	nicht steriler	Zubereitungen		
	Abgabe		_			
	Fa	ktor		rhältnis der inner- bzw. außerhalb der herstellenden Apotheke en Packungseinheiten		
		5	Abgabe aus	sschließlich außerhalb der herstellenden Apotheke		
		4	Abgabe vor	n mehr als 75% außerhalb der herstellenden Apotheke		
	1	3	Abgabe vor	n mehr als 50% außerhalb der herstellenden Apotheke		
		2	Abgabe vor	n mehr als 25% außerhalb der herstellenden Apotheke		
		1	Abgabe ha	uptsächlich in der herstellenden Apotheke		
*	*	Gesam	trisikoscore	Risikoklasse		
				♯ niedrig (Gesamtrisikoscore < 30)		
	te Risiken d aktor 5 3 1 Herstell	te Risiken des Wirkstoffsaktor Inhärente 5 Hohes Ris 3 Mittleres 1 Geringes Herstellungsprozess Faktor 5 4 3 3 2 2 1 Abgabe	te Risiken des Wirkstoffs faktor Inhärente Risiken d 5 Hohes Risiko 3 Mittleres Risiko 1 Geringes Risiko Herstellungsprozess Faktor Herstell 5 Aseptisc 4 Aseptisc 3 Befüller 2 Lösen u 2 Verdünr 1 Abfüller Abgabe Faktor 5 4 3 2 1	Faktor Inhärente Risiken des Wirkstoffs 5		

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

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



Jumbo-Apotheke	Herstellung Spagyrik	Herstellungsanweisung für die Spagyrik							
Marktplatz 14 91220 Schnaittach									
09153 / 216									
info@jumbo-apotheke.de www.jumbo-apotheke.de									
chritt 1: Plausibilität prüfen									
Plausibilitätsprüfung durchführen	lausibilitätsprüfung durchführen								
Siehe Protokoll vom									
Durchgeführt durch									
schritt 2: Gefährdungseinschätzt	ung								
Die Gefährdungseinschätzung er	folgt modifiziert anhand der Resoluti	on (M/ResAP(2011)) des Europarates.							
Siehe Protokoll vom									
Durchgeführt durch									
Schritt 3: Herstellungsort und He	Schritt 3: Herstellungsort und Herstellungsutensilien								
Herstellungsort: Re		Rezeptur							
		Messzylinder Reskerates							
Becherglas									
schritt 4: Hygiene-/ Arbeitsschut:	zmaßnahmen								
einfache Händedesinfektion:									
Mundschutz (OP-Maske):									
schritt 5: Arbeitsplatzvorbereitur	ng und organisatorische Maßnah	men							
Reinigung und Desinfektion aller	Oberflächen und Geräte								
schritt 6: Einzusetzende Ausgan	gsstoffe								
Piper methysticum spag. Zimpel	D2								
Eleutherococcus senticosus spag	. Zimpel D2								
Hypericum perforatum spag. Zim	pel D2								
Gelsemium sempervirens spag. 2	Zimpel D4								
Ginkgo biloba spag. Zimpel D2									
Mimulus 7 Tr.									
Scleranthus 7 Tr.									
/hite Chestnut 7 Tr.									

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 lt. 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: Verfall Herstellungsdatum Chargennummer Inhaltsstoffe nach Art und Menge Gesamtmenge Art der Anwendung Dosierung	Prüfungsmischung Inhalt: 30 ml Inhalt: 30 ml Verwendbar bis: 17.09.2025 Jumbo-Apotheke Marktplatz 14 91220 Schnalttach 09153 / 216 info@jumbo-apotheke.de

Weiterhin sind aktuell geltende Vorschriften zur Etikettierung zu beachten.

chritt 10: Freigabe der Herstellungsanweisung durch eine/n Apotheker/in	
Datum:	
Unterschrift Control of the Control	