

# Herstellungsprotokoll

## Präparat

Datum der Herstellung	Bezeichnung / Darreichungsform	Chargengröße	Chargen-/Prüf-Nr. des Präparats
08.11.2023	Schnupfen allergisch	1x50ml	081123/01

## Ausgangsstoffe

Bezeichnung	Soll-Einwaage	Chargen-/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen
Aconitum spag. D4	5 ml	ZE-02.4-29		
Aralia racemosa spag. D2	15 ml	ZE-07.2-29		
Chamomilla spag. D2	5 ml	ZE-16.2.-10		
Cardiospermum spag. D2	15 ml	ZE-14.2-39		
Echinacea spag. D2	10 ml	ZE-30.2-10		

## Herstellungsvorschrift

Nach Abmessen per Meß-Zylinder werden die Essenzen in einem Becherglas vermischt und danach in Flaschen mit Sprühaufsatz abgefüllt.		In-Prozeß-Kontrollen Die hergestellte Mischung ist klar und frei von Schwebstoffen (O Ja / O Nein)	Literatur _____ Prüfung des Endproduktes: <input type="checkbox"/> ja/siehe Prüfprotokoll <input checked="" type="checkbox"/> Qualität durch Herstellungsverfahren gesichert <input checked="" type="checkbox"/> Plausibilität Unterschrift des(r) Herstellenden _____ Verpackung 50ml Braunglasflasche mit Sprühaufsatz Aufbewahrung Vor Licht geschützt! Haltbarkeit 3 Jahre Freigabe durch Apotheker(in) Datum Unterschrift _____
			Einzelverordnung <input type="checkbox"/> Name des Verordnenden _____

Zur Dokumentation ggf. Muster-Etikett des hergestellten Präparates auf Rückseite kleben.  
 Herstellungsprotokoll Spagyro System Version 2015-07-29