

Herstellungsprotokoll

Präparat

Datum der Herstellung	Bezeichnung / Darreichungsform	Chargengröße	Chargen-/Prüf-Nr. des Präparats
15.01.2024	Migräne biliös	1x30ml	

Ausgangsstoffe

Bezeichnung	Soll-Einwaage	Chargen-/Prüf-Nr.	Ist-Einwaage	Namenszeichen
Azadirachta	3 ml			
Cardus marianus spag. D2	3 ml			
Chelidonium majus spag. D 7	2 ml			
Podophyllum petatum	2 ml			
Iris versicolor spag. D2	2 ml			
Nux vomica spag. D4	2 ml			
Rosmarinus off. spag. Ø	2 ml			
Angelica archangelica spag. D2	2 ml			
Eupatorium spag. D2	2 ml			
Solidago virg. spag. D2	2 ml			
Bryonia spag. D2	2 ml			
Datura stram.	2 ml			
Pulsatilla spag. D4	2 ml			
Ephedra spag. D2	2 ml			

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 Eigene
			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 Braunglasflasche mit Sprühaufsatz Aufbewahrung kühl und dunkel Haltbarkeit 3 Jahre Freigabe durch Apotheker(in) Datum Unterschrift _____
Einzelverordnung <input checked="" type="checkbox"/>	Name des Verordnenden Parzefall		

Zur Dokumentation ggf. Muster-Etikett des hergestellten Präparates auf Rückseite kleben.