

## HYDROPHILE ERYTHROMYCIN-CREME 2 % (NRF 11.77.) 30,0 g

### Rezepturbestandteile:

Erythromycin (mikrofein gepulvert)	0,6 g
Mittelkettige Triglyceride	0,6 g
Basiscreme DAC	14,4 g
Citronensäure-Lsg. 0,5 %	3,6 g
Propylenglykol	3,0 g
Gereinigtes Wasser	7,8 g

Bitte beachten Sie die Informationen in der NRF-Monografie (11.77.).

Diese Rezeptur wurde mehrfach, wie hier beschrieben, hergestellt und die gleichmäßige Wirkstoffverteilung vom ZL durch HPLC-Analytik bestätigt. Durch eine mikroskopische Auswertung wurde zusätzlich belegt, dass die untersuchten Partikel hinsichtlich der Teilchengröße den Anforderungen entsprechen.

### Herstellung:

#### Die Herstellung der Rezeptur erfolgt in zwei Schritten.

Tara der aponorm® Drehdosier-Kruke (TOPITEC® Kruke) einschließlich des Hubbodens mit eingeschobener Werkzeugwelle und anhängender Mischscheibe dokumentieren.

#### Schritt I (Anreiben in der Kruke):

Basiscreme DAC	7,2 g
Erythromycin (mikrofein gepulvert)	0,6 g
Mittelkettige Triglyceride	0,6 g
Basiscreme DAC	7,2 g
<b>Gesamt</b>	<b>15,6 g</b>

Die Einwaage der Bestandteile erfolgt im „Sandwich-Verfahren“, d.h. die Hälfte der Basiscreme DAC einwiegen und glattstreichen. Erythromycin gleichmäßig verteilt einwiegen, die Mittelkettigen Triglyceride ergänzen, dann restliche Grundlage dazu wiegen und glattstreichen.

**Der Hubboden wird so tief eingesetzt, dass er auf der Füllhöhe des Inhalts aufliegt.**

**Tipp: Drücken Sie dafür mit beiden Daumen abwechselnd rechts-links vorsichtig auf den Hubboden (siehe Grafik) so dass er leicht schiefgestellt wird und runtergeschoben werden kann.**

**Die Luft entweicht dabei ringsherum am Rand des Hubbodens.**

**Bei abweichendem Handling wird Luft eingearbeitet und der 2. Herstellungsschritt ist dann leider nicht mehr möglich.**



#### TOPITEC® AUTOMATIC

Systemeinstellung:

5:00 Min.: 1.000 UpM

#### TOPITEC® TOUCH

Systemeinstellung „CREME WEICH“, 30 g:

0:30 Min.: 2.000 UpM

3:00 Min.: 1.000 UpM

#### Inprozessprüfung:

Weiche, weiße Creme mit gleichmäßiger Beschaffenheit, ohne erkennbare Feststoffagglomerate.

#### Schritt II (Ergänzen restlicher Bestandteile):

Citronensäure-Lsg. 0,5 %	3,6 g
Propylenglykol	3,0 g
Gereinigtes Wasser	7,8 g

Die TOPITEC® Kruke vorsichtig öffnen und die Flüssigkeiten in beliebiger Reihenfolge in die Kruke einwiegen. Erneut beim Verschließen der TOPITEC® Kruke – für den nachfolgenden luftarmen Mischvorgang – bitte darauf achten, den Hubboden möglichst tief auf die eingewogenen Bestandteile herunter zu schieben.

#### TOPITEC® AUTOMATIC

Systemeinstellung:

5:00 Min.: 800 UpM

#### TOPITEC® TOUCH

Systemeinstellung „EMULSION/LOTION/SCHÜTTELMIXTUR“, 30 g:

4:00 Min.: 800 UpM

#### Inprozessprüfung:

Weiche, weiße Creme mit gleichmäßiger Beschaffenheit, ohne erkennbare Feststoffagglomerate. Durch Ausstreichen einer kleinen Menge Creme als dünne Schicht, z.B. auf einer Glasplatte (Best.-Nr. 013500 Glasplatte für In-Prozess-Kontrolle), kann die Qualität der Rezeptur beurteilt werden.

## **Konsistenz und Packmittel:**

Die Konsistenz der Rezeptur ist direkt nach dem zweiten Mischvorgang durch das intensivierte, zweimalige Mischen relativ niedrigviskos, teilweise kann sie sogar wie eine Lotion erscheinen. Durch nicht sicher nachvollziehbare Einflüsse, wie z.B. Einarbeitung von Luft oder hohe Umgebungstemperaturen, z. B. im Sommer, ggf. auch in Abhängigkeit von der Qualität der Grundlage, kann es zu diesen, nicht vorhersehbaren Veränderungen der Konsistenz kommen. Bitte bewahren Sie in diesem Fall die Rezeptur „auf dem Kopf stehend“ auf und/oder lagern Sie die Rezeptur im Kühlschrank, was ohnehin lt. NRF-Monografie empfohlen wird. Die Konsistenz verfestigt sich normalerweise nach einiger Zeit wieder. Bitte wählen Sie jedoch bei Bedarf ggf. ein anderes Packmittel zur Abgabe an den Patienten aus, z. B. eine aponorm® Aluminiumtube mit Innenschutzlackierung oder eine Braunglasflasche mit Spatel als Applikationshilfe.

## **Tipp:**

Alternativ können niedrigviskose oder galenisch instabile Rezepturen auch in den TOPITEC® Rezeptur-Gefäßen hergestellt und anschließend in ein geeignetes Packmittel umgefüllt werden. TOPITEC® Rezeptur-Gefäße gibt es in den Größen 50 g, 100 g und 200 g; WEPA Best.-Nr. 025707, 025665 und 025669).

## HYDROPHILE ERYTHROMYCIN-CREME 2 % (NRF 11.77.) 100,0 g

### Rezepturbestandteile:

Erythromycin (mikrofein gepulvert)	2,0 g
Mittelkettige Triglyceride	2,0 g
Basiscreme DAC	48,0 g
Citronensäure-Lsg. 0,5 %	12,0 g
Propylenglykol	10,0 g
Gereinigtes Wasser	26,0 g

Bitte beachten Sie die Informationen in der NRF-Monografie (11.77.).

Diese Rezeptur wurde mehrfach, wie hier beschrieben, hergestellt und die gleichmäßige Wirkstoffverteilung vom ZL durch HPLC-Analytik bestätigt. Durch eine mikroskopische Auswertung wurde zusätzlich belegt, dass die untersuchten Partikel hinsichtlich der Teilchengröße den Anforderungen entsprechen.

### Herstellung:

#### Die Herstellung der Rezeptur erfolgt in zwei Schritten.

Tara der aponorm® Drehdosier-Kruke (TOPITEC® Kruke) einschließlich des Hubbodens mit eingeschobener Werkzeugwelle und anhängender Mischscheibe dokumentieren.

#### Schritt I (Anreiben in der Kruke):

Basiscreme DAC	24,0 g
Erythromycin (mikrofein gepulvert)	2,0 g
Mittelkettige Triglyceride	2,0 g
Basiscreme DAC	24,0 g
<b>Gesamt</b>	<b>52,0 g</b>

Die Einwaage der Bestandteile erfolgt im „Sandwich-Verfahren“, d.h. die Hälfte der Basiscreme DAC einwiegen und glattstreichen. Erythromycin gleichmäßig verteilt einwiegen, die Mittelkettigen Triglyceride ergänzen, dann restliche Grundlage dazu wiegen und glattstreichen.

**Der Hubboden wird so tief eingesetzt, dass er auf der Füllhöhe des Inhalts aufliegt.**

**Tipp:** Drücken Sie dafür mit beiden Daumen abwechselnd rechts-links vorsichtig auf den Hubboden (siehe Grafik) so dass er leicht schiefgestellt wird und runtergeschoben werden kann.

**Die Luft entweicht dabei ringsherum am Rand des Hubbodens.**

**Bei abweichendem Handling wird Luft eingearbeitet und der 2. Herstellungsschritt ist dann leider nicht mehr möglich.**



#### TOPITEC® AUTOMATIC

Systemeinstellung:

4:00 Min.: 1.000 UpM

#### TOPITEC® TOUCH

Systemeinstellung „CREME WEICH“, 50 g:

0:30 Min.: 2.000 UpM

3:00 Min.: 1.000 UpM

### Inprozessprüfung:

Weiche, weiße Creme mit gleichmäßiger Beschaffenheit, ohne erkennbare Feststoffagglomerate.

#### Schritt II (Ergänzen restlicher Bestandteile):

Citronensäure-Lsg. 0,5 %	12,0 g
Propylenglykol	10,0 g
Gereinigtes Wasser	26,0 g

Die TOPITEC® Kruke vorsichtig öffnen und die Flüssigkeiten in beliebiger Reihenfolge in die Kruke einwiegen. Erneut beim Verschließen der TOPITEC® Kruke – für den nachfolgenden luftarmen Mischvorgang – bitte darauf achten, den Hubboden möglichst tief auf die eingewogenen Bestandteile herunter zu schieben.

#### TOPITEC® AUTOMATIC

Systemeinstellung:

6:00 Min.: 800 UpM

#### TOPITEC® TOUCH

Systemeinstellung „EMULSION/LOTION/SCHÜTTELMIXTUR“, 100 g:

4:00 Min.: 800 UpM

### Inprozessprüfung:

Weiche, weiße Creme mit gleichmäßiger Beschaffenheit, ohne erkennbare Feststoffagglomerate. Durch Ausstreichen einer kleinen Menge Creme als dünne Schicht, z.B. auf einer Glasplatte (Best.-Nr. 013500 Glasplatte für In-Prozess-Kontrolle), kann die Qualität der Rezeptur beurteilt werden.

## **Konsistenz und Packmittel:**

Die Konsistenz der Rezeptur ist direkt nach dem zweiten Mischvorgang durch das intensivierte, zweimalige Mischen relativ niedrigviskos, teilweise kann sie sogar wie eine Lotion erscheinen. Durch nicht sicher nachvollziehbare Einflüsse, wie z.B. Einarbeitung von Luft oder hohe Umgebungstemperaturen, z. B. im Sommer, ggf. auch in Abhängigkeit von der Qualität der Grundlage, kann es zu diesen, nicht vorhersehbaren Veränderungen der Konsistenz kommen. Bitte bewahren Sie in diesem Fall die Rezeptur „auf dem Kopf stehend“ auf und/oder lagern Sie die Rezeptur im Kühlschrank, was ohnehin lt. NRF-Monografie empfohlen wird. Die Konsistenz verfestigt sich normalerweise nach einiger Zeit wieder. Bitte wählen Sie jedoch bei Bedarf ggf. ein anderes Packmittel zur Abgabe an den Patienten aus, z. B. eine aponorm® Aluminiumtube mit Innenschutzlackierung oder eine Braunglasflasche mit Spatel als Applikationshilfe.

## **Tipp:**

Alternativ können niedrigviskose oder galenisch instabile Rezepturen auch in den TOPITEC® Rezeptur-Gefäßen hergestellt und anschließend in ein geeignetes Packmittel umgefüllt werden. TOPITEC® Rezeptur-Gefäße gibt es in den Größen 50 g, 100 g und 200 g; WEPA Best.-Nr. 025707, 025665 und 025669).