

*Arkusze zawiera informacje prawnie chronione
do momentu rozpoczęcia egzaminu*

Nazwa kwalifikacji: **Sporządzanie i wytwarzanie produktów leczniczych oraz prowadzenie obrotu środkami farmaceutycznymi i materiałami medycznymi**

Oznaczenie arkusza: **MS.17-01-20.01-SG**

Oznaczenie kwalifikacji: **MS.17**

Numer zadania: **01**

Wersja arkusza: **SG**

**PODSTAWA PROGRAMOWA
2017**

Wypełnia egzaminator

Kod ośrodka –

Kod egzaminatora

Data egzaminu
Dzień Miesiąc Rok

Godzina rozpoczęcia egzaminu :

Numer PESEL zdającego*											Numer stanowiska	

* w przypadku braku numeru PESEL – seria i numer paszportu lub innego dokumentu potwierdzającego tożsamość

Egzaminatorze!

- Oceniaj prace zdających rzetelnie i z zaangażowaniem. Dokumentuj wyniki oceny.
- Stosuj przyjęte zasady oceniania w sposób obiektywny.
- Jeżeli zdający, wykonując zadanie egzaminacyjne, uzyskuje inne rezultaty albo pożądane rezultaty uzyskuje w inny sposób niż uwzględniony w zasadach oceniania lub przedstawia nietypowe rozwiązanie, ale zgodnie ze sztuką w zawodzie, to nadal oceniaj zgodnie z kryteriami zawartymi w zasadach oceniania. Informacje o tym, że zasady oceniania nie przewidują zaistniałej sytuacji, przekaz niezwłocznie w formie pisemnej notatki do Przewodniczącego Zespołu Egzaminacyjnego z prośbą o przekazanie jej do Okręgowej Komisji Egzaminacyjnej. Notatka może być sporządzona odrębnie w trybie roboczym.
- Informuj przewodniczącego zespołu nadzorującego o wszystkich nieprawidłowościach zaistniałych w trakcie egzaminu, w tym w szczególności o naruszeniach przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy i o podejrzeniach niesamodzielności w wykonaniu zadania przez zdającego.

Elementy podlegające ocenie/kryteria oceny

*Egzaminator wpisuje T,
jeżeli zdający spełnił
kryterium albo N, jeżeli
nie spełnił*

*Uwaga. Zdający ma prawo raz powtórzyć poszczególne czynności recepturowe, nie może to wpływać na ocenę poszczególnych elementów pracy i prawidłowo sporządzanego leku recepturowego (lub efekt końcowy).
Egzaminator może poruszać się po sali egzaminacyjnej, by zaobserwować przebieg sporządzania leku recepturowego*

Rezultat 1: Sporządzony lek recepturowy gotowy do wydania

1	Ilość leku recepturowego wynosi - 5 sztuk proszków dzielonych																			
2	Kapsułki skrobiowe z proszkiem umieszczone w torebce papierowej koloru białego																			
3	Na torebce i/lub sygnaturze zapisany jest skład leku recepturowego: Rp. Paracetamoli 0,095 Papaverini hydrochloridi 0,05 M.f. pulv. D.t.d. No 5																			
4	Na torebce i/lub sygnaturze zapisane imię i nazwisko pacjenta: Jerzy Jaśkiewicz , nazwisko lekarza: Wolska , numer leku: 09021																			
5	Na torebce i/lub sygnaturze zapisany sposób dawkowania: jeden proszek rano, jeden proszek wieczorem																			
6	Na torebce i/lub sygnaturze zapisana jest data sporządzania leku recepturowego - data egzaminu																			
7	Do opakowania dołączona jest etykieta <i>Chronić od światła</i>																			

Rezultat 2: Protokół z obliczeń i kontroli dawek substancji leczniczych przepisanych przez lekarza*Uwaga. Obliczone wartości wpisane do protokołu muszą być potwierdzone obliczeniami*

Wpisane:

1	Liczba proszków przyjmowana przez pacjenta: - jednorazowo: 1 szt. - na dobę: 2 szt.													
2	Dawka jednorazowa <i>Paracetamolum</i> w leku recepturowym: 0,095 g Maksymalna dawka jednorazowa <i>Paracetamolum</i> wg FP XI: 1,0 g													
3	Wniosek: Maksymalna dawka jednorazowa <i>Paracetamolum</i> nie została przekroczona <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli skreślone jest zostało</i>													
4	Dawka dobową <i>Paracetamolum</i> w leku recepturowym: 0,19 g Maksymalna dawka dobową <i>Paracetamolum</i> wg FP XI: 4,0 g													
5	Wniosek: Maksymalna dawka dobową <i>Paracetamolum</i> nie została przekroczona <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli skreślone jest zostało</i>													
6	Dawka jednorazowa <i>Papaverini hydrochloridum</i> w leku recepturowym: 0,05 g Maksymalna dawka jednorazowa <i>Papaverini hydrochloridum</i> wg FP XI: 0,2 g													
7	Wniosek: Maksymalna dawka jednorazowa <i>Papaverini hydrochloridum</i> nie została przekroczona <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli skreślone jest zostało</i>													
8	Dawka dobową <i>Papaverini hydrochloridum</i> w leku recepturowym: 0,1 g Maksymalna dawka dobową <i>Papaverini hydrochloridum</i> wg FP XI: 0,6 g													
9	Wniosek: Maksymalna dawka dobową <i>Papaverini hydrochloridum</i> nie została przekroczona <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli skreślone jest zostało</i>													

Rezultat 3: Zestawienie informacji o sporządzanym leku recepturowym

Uwaga. Obliczone wartości wpisane do zestawienia muszą być potwierdzone obliczeniami

Wpisane:

1	Liczba tabletek Paracetamol Accord zawierająca substancję leczniczą w ilości niezbędnej do sporządzenia leku recepturowego: 0,95										
2	Masa sproszkowanych tabletek Paracetamol Accord, którą należy odważyć do sporządzenia leku recepturowego: 0,55 g										
3	Liczba tabletek Paracetamol Accord, której należy użyć do przygotowania rozkruszu: 1										
4	Ilość papaweryny chlorowodoru potrzebna do sporządzenia leku recepturowego: 0,25 g										
5	Obliczona teoretyczna masa całkowita leku recepturowego przed podzieleniem na proszki: 0,8 g										
6	Obliczona teoretyczna masa jednego proszka: 0,16 g										
7	Numer kapsułki skrobiowej: 2										
8	Działanie i zastosowanie leku recepturowego: przeciwbólowe, przeciwgorączkowe, rozkurczające, rozkurczające mięśnie gładkie, w stanach spastycznych przewodu pokarmowego, w kolce nerkowej, jelitowej, wątrobowej (<i>lub inne poprawne merytorycznie określenie</i>) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane są co najmniej 2 działania i 2 zastosowania leku recepturowego</i>										
9	Zalecenia dla pacjenta dotyczące stosowania i przechowywania leku recepturowego: chronić od światła, przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci, przechowywać w suchym miejscu, stosować ściśle według wskazań lekarza (<i>lub inne poprawne merytorycznie określenie</i>) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane są co najmniej 2 zalecenia</i>										

Przebieg 1. Sporządzanie leku recepturowego

Podczas oceny dokładności odważania substancji egzaminator musi wziąć pod uwagę okoliczności/sytuacje, na które nie ma wpływu zdający, np. ruch powietrza powodujący zmianę odczytu na wagach z dokładnością co najmniej 0,001 g nieposiadających osłony

Zdający:

1	zdezynfekował stanowisko pracy, umył ręce przed przystąpieniem do sporządzania leku recepturowego, pracował w fartuchu ochronnym									
2	w moździerzu sproszkował tabletki Paracetamol Accord									
3	odważył na wytarowanym krążku pergaminowym sproszkowane tabletki Paracetamol Accord									
4	odważył papaweryny chlorowodorku na wytarowanym krążku pergaminowym, na wadze do odważania proszków lub wadze wielozakresowej, substancję pobierał łyżeczką <i>Uwaga. Egzaminator ocenia po podniesieniu ręki przez zdającego i uzyskaniu zgody przewodniczącego ZN</i>									
5	sproszkował papaweryny chlorowodorku w moździerzu									
6	dodawał porcjami do moździerza sproszkowane tabletki Paracetamol Accord rozcierając masę proszkową									
7	masę proszkową zbierał kartą celuloidową ze ścian moździerza i głowy pistla									
8	uzyskaną masę proszkową podzielił z wykorzystaniem wagi i umieścił w kapsułkach skrobiowych									
9	nie gromadził niepotrzebnych naczyń, utensyliów i substancji recepturowych oraz użytych krążków pergaminowych w miejscu sporządzania leku recepturowego, rozsypane substancje stałe sprzątnął, umieścił na tacy naczynia i utensylia, z których korzystał w trakcie egzaminu									

Egzaminator

imię i nazwisko

.....

data i czytelny podpis