

Elementy podlegające ocenie/kryteria oceny

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

Uwaga. Zdający ma prawo powtórzyć poszczególne czynności recepturowe, nie może to wpływać na ocenę poszczególnych elementów i prawidłowo sporządzonego leku recepturowego (lub efekt końcowy).

Rezultat 1. Sporządzony lek recepturowy z dołączoną sygnaturą i etykietami.

1	Lek w postaci płynnej (kropli).								
2	Masa leku wynosi 30,0 g (tolerancja 28,5 g – 31,5 g).								
3	Opakowaniem leku jest butelka o pojemności 30 ml z zakraplaczem.								
4	Zawartość w butelce jest zielonobrunatna, o charakterystycznym zapachu, bez widocznych cząstek stałych.								
5	Do butelki dołączone są etykiety: „zmieszać przed użyciem”, „chronić od światła”.								
6	Do butelki dołączona jest sygnatura koloru białego.								
7	Sygnatura zawiera nr bloczka recepturowego: Nr 000297.								
8	Sygnatura zawiera imię i nazwisko pacjenta: Paweł Laskowski oraz wiek: 15 lat.								
9	Sygnatura zawiera poprawny skład leku: <i>Kalii bromidi</i> <i>Natrii bromidi</i> aa 1,0 <i>Metamizoli natrici</i> 3,0 <i>Valerianae trae</i> 10,0 <i>Aquae</i> ad 30,0 <i>M.f.guttae</i> oraz dawkowanie: doraźnie 30 kropli, nie częściej niż 2 x na dobę								
10	Sygnatura zawiera datę wykonania leku (data egzaminu).								

Rezultat 2. Protokół z obliczeń i kontroli dawek.

Uwaga. Wartości liczbowe wpisane przez zdającego do protokołu muszą być potwierdzone obliczeniami.

Należy uznać za prawidłowe podanie wartości, typu 0,05 g lub 0,050 g oraz 1,0 g lub 1,0

1	Łączna dawka jednorazowa <i>Natrii bromidi</i> i <i>Kalii bromidi</i> zapisana na recepcie - wpisane: 0,076 g								
2	Łączna dawka dobową <i>Natrii bromidi</i> i <i>Kalii bromidi</i> zapisana na recepcie - wpisane: 0,152 g								
3	Obliczona maksymalna dawka dobową <i>Natrii bromidi</i> i <i>Kalii bromidi</i> dla pacjenta - wpisane: 0,625 g								
4	Porównanie łącznej dawki dobowej <i>Natrii bromidi</i> i <i>Kalii bromidi</i> z obliczoną maksymalną dawką dobową dla pacjenta - wpisane: 0,152 g < 0,625 g Wniosek dotyczący dawki dobowej <i>Natrii bromidi</i> i <i>Kalii bromidi</i> w leku recepturowym - wpisane: Maksymalna dawka dobową <i>Natrii bromidi</i> i <i>Kalii bromidi</i> nie została przekroczona lub inny prawidłowo sformułowany wniosek								
5	Dawka jednorazowa <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> zapisana na recepcie - wpisane: 0,114 g								
6	Dawka dobową <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> zapisana na recepcie - wpisane: 0,228 g								
7	Obliczona maksymalna dawka jednorazowa <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> dla pacjenta - wpisane: 0,625 g								
8	Obliczona maksymalna dawka dobową <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> dla pacjenta - wpisane: 1,875 g								
9	Porównanie dawki jednorazowej <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> z obliczoną maksymalną dawką jednorazową dla pacjenta - wpisane: 0,114 g < 0,625 g Wniosek dotyczący dawki jednorazowej <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> w leku recepturowym - wpisane: Maksymalna dawka jednorazowa <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> nie została przekroczona lub inny prawidłowo sformułowany wniosek. Porównanie dawki dobowej <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> z obliczoną maksymalną dawką dobową dla pacjenta - wpisane: 0,228 g < 1,875 g Wniosek dotyczący dawki dobowej <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> w leku recepturowym - wpisane: Maksymalna dawka dobową <i>Metamizoli natrici monohydrici</i> nie została przekroczona lub inny prawidłowo sformułowany wniosek.								
10	Zestawienie ilości substancji potrzebnych do wykonania leku recepturowego <i>Kalii bromidum</i> – wpisane 1,0 g <i>Natrii bromidum</i> – wpisane 1,0 g <i>Metamizolum natricum monohydricum</i> – wpisane 3,0 g <i>Valerianae tinctura</i> – wpisane 10,0 g <i>Aqua purificata</i> – wpisane 15,0 g								

Numer							
stanowiska							

Rezultat 3. Opis właściwości sporządzonego leku.**Zapisane**

1	Nazwy polskie składników leku według FP IX: a. potasu bromek b. sodu bromek c. metamizol sodowy jednowodny						
2	Działanie sporządzonego leku: słabo uspokajające, uspokajające, przeciwbólowe (<i>lub określenia równoważne</i>) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zdający zapisał co najmniej 2 działania.</i>						
3	Zalecenia dla pacjenta dotyczące przechowywania leku: przechowywać w szczelnie zamkniętym opakowaniu/hermetycznym pojemniku, przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci, chronić od światła, przechowywać w chłodnym miejscu. <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zdający zapisał co najmniej 2 zalecenia spośród wymienionych lub inne właściwe.</i>						

Przebieg sporządzania leku recepturowego (z uwzględnieniem wypełnionego po wykonaniu leku protokołu zbiorczego).

(Uwaga. Egzaminator powinien zapoznać się z dokładnością i nośnością wag przygotowanych w ośrodku i uwzględnić ich parametry podczas dokonywane oceny ważenia. Podczas oceny dokładności odważania substancji z wykazu B egzaminator powinien wziąć pod uwagę okoliczności/sytuacje, na które nie ma wpływu zdający, np. ruch powietrza powodujący zmianę odczytu na wagach z dokładnością 0,001g nie posiadających osłony).

Zdający

1	zdezynfekował stanowisko pracy.								
2	umył ręce przed przystąpieniem do sporządzania leku, pracował w fartuchu ochronnym.								
3	odważał na krążkach pergaminowych substancje stałe, które pobierał z opakowań łyżkami recepturowymi.								
4	odważył 3,0 g metamizolu sodowego na wytarowanym krążku pergaminowym, na wypoziomowanej wadze do proszków lub wadze wielozakresowej. (oceny należy dokonać po zgłoszeniu gotowości przez zdającego i uzyskaniu zgody od Przewodniczącego ZNCP)								
5	w zlewce/w zlewkach rozpuścił substancje stałe w wodzie mieszając bagietką.								
6	odważył nalewkę z korzenia kozłka w wytarowanej zlewce lub bezpośrednio do butelki lub do zlewki z roztworami substancji stałych.								
7	zachował porządek na stanowisku pracy podczas sporządzania leku.								
8	wymieszał zawartość butelki lub zlewki, w której umieścił składniki leku.								
9	uporządkował stanowisko pracy (umieścił na tacy brudne naczynia i utensylia).								
10	sporządził protokół zbiorczy zawierający informacje o substancjach, które pozostały z Zestawu Materiałów Farmaceutycznych (podał ilości Kalii bromidum, Natrii bromidum, Metamizolum natriicum monohydricum i Valerianae tinctura).								

Egzaminator

imię i nazwisko

.....

data i czytelny podpis