

EGZAMIN POTWIERDZAJĄCY KWALIFIKACJE W ZAWODZIE
Rok 2016
KRYTERIA OCENIANIA

*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: **Z.19-05-16.01**
Oznaczenie kwalifikacji: **Z.19**
Numer zadania: **05**

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

Numer
stanowiska

Elementy podlegające ocenie/kryteria ocenyEgzaminator wpisuje **T**,
jeżeli zdający spełnił
kryterium albo **N**, jeżeli
nie spełnił

Uwaga. Zdający ma prawo dwa razy 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 oraz odpowiednimi etykietami.

1	Lek w postaci roztworu								
2	Składniki leku rozpuszczone, brak osadu substancji stałych								
3	Lek umieszczony w butelce o pojemności 50 ml lub 65 ml								
4	Masa leku wynosi 50,0 g (tolerancja 47,5 g – 52,5 g)								
5	Do leku dołączona sygnatura koloru pomarańczowego								
6	Sygnatura zawiera numer bloczka recepturowego: 006445 oraz imię i nazwisko pacjenta: Aneta Nowakowska								
7	Sygnatura zawiera poprawny skład leku: Acidi salicylici 0,3 2% Sol. Resorcinoli 1% Sol. Acidi borici aa 5,0 Glyceroli 85% 2,5 Ethanoli 70° ad 50,0 M.f. sol. oraz stosowanie: D.S. stosować 2 x dziennie na skórę								
8	Sygnatura zawiera nazwisko lekarza: Szymański								
9	Sygnatura zawiera datę wykonania leku (data egzaminu)								
10	Do opakowania dołączona etykieta: „Chronić od światła”, nie jest dołączona etykieta „zmieszać przed użyciem”								

Numer
stanowiska

Rezultat 2. Protokół z obliczeń i kontroli stężeń.

Uwaga. Wartości wpisane do protokołu na podstawie obliczeń. Należy uznać zapisy za prawidłowe, jeżeli pominięto lub dodano „0” znajdujące się po przecinku, na końcu wyrażenia.

Wpisane:

1	Stężenie kwasu salicylowego w leku recepturowym – 0,6%								
2	Maksymalne stężenie kwasu salicylowego zgodnie z FP X a) działanie – antyseptyczne – 10,0%, b) działanie – keratolityczne – 20,0%								
3	Porównanie stężenia kwasu salicylowego w leku recepturowym ze stężeniem maksymalnym z FP X: $0,6\% < 10,0\%$ i/lub $1,0\% < 20,0\%$, lub inny prawidłowy zapis								
4	Wniosek dotyczący stężenia kwasu salicylowego w leku recepturowym: stężenie maksymalne kwasu salicylowego nie zostało przekroczone lub inny prawidłowo sformułowany wniosek								
5	Stężenie rezorcynolu w leku recepturowym – 0,2%								
6	Zwykle stosowane stężenie rezorcynolu zgodnie z FP X – 1,0%-5,0%								
7	Porównanie stężenia rezorcynolu w leku recepturowym ze stężeniem z FP X $0,2\% < 1,0\%-5,0\%$, lub inny prawidłowy zapis								
8	Stężenie kwasu borowego w leku recepturowym – 0,1%								
9	Zwykle stosowane stężenie kwasu borowego zgodnie z FP X – 1,0%-3,0%								
10	Porównanie stężenia kwasu borowego w leku recepturowym ze stężeniem z FP X $0,1\% < 1,0\%-3,0\%$, lub inny prawidłowy zapis								

Numer
stanowiska

Rezultat 3. Zestawienie ilości substancji potrzebnych do sporządzenia leku recepturowego*Uwaga. Wartości wpisane do protokołu na podstawie obliczeń.**Należy uznać za prawidłowe podanie wartości typu 0,01 g lub 0,01.*

Wpisane:

1	Zestawienie ilości substancji stałych potrzebnych do sporządzenia leku recepturowego Acidum salicylicum lub Kwas salicylowy – 0,3 g lub 0,30 g Resorcinolum lub Rezorcyrol – 0,10 g lub 0,1 g								
2	Całkowita ilość wody potrzebna do sporządzenia leku recepturowego Aqua pro usu officinale lub Woda do receptury aptecznej – 20,70 g lub 20,71 g								
3	Ilość 3% Sol. Acidi borici potrzebna do sporządzenia leku recepturowego Borasol 30 mg/g lub Borasol lub 3% roztwór kwasu borowego – 1,67 g lub 1,66 g								
4	Ilość glicerolu 85% potrzebna do sporządzenia leku recepturowego Glycerolum (85 per centum) lub Glycerolum 85% lub Glicerol 85% – 2,5 g lub 2,50 g								
5	Ilość etanolu 96° potrzebna do sporządzenia leku recepturowego Ethanolum (96 per centum) lub Etanol 96% lub Ethanolum 96% v/v – 24,73 g								

Numer
stanowiska

Rezultat 4. Zestawienie informacji o sporządzonym leku.

Podkreślone:

1	Sporządzony lek to: <u>roztwór rzeczywisty</u>						
2	Zastosowany proces technologiczny podczas sporządzania leku to: <u>rozpuszczanie</u>						
3	Acidum salicylum – Rozpuszczalnik: <u>Ethanolum 96% v/v</u>						
4	Resorcinolum – Rozpuszczalnik: <u>Aqua pro usu officinale, Ethanolum 96% v/v</u>						

Wpisane:

5	Działanie sporządzonego leku: antyseptyczne, keratolityczne, przeciwbakteryjne, bakteriobójcze, wysuszające, przeciwgrzybicze, grzybobójcze (<i>lub określenia równoważne</i>) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane są co najmniej 3 działania.</i>						
6	Zalecenia dla pacjenta dotyczące przechowywania leku: 1. przechowywać w dobrze zamkniętym pojemniku/w hermetycznym pojemniku, 2. przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci, 3. chronić od światła, 4. przechowywać w chłodnym miejscu, 5. przechowywać w temperaturze nie wyższej niż 25°C. <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane są co najmniej 2 zalecenia spośród wymienionych lub inne właściwe.</i>						

Numer
stanowiska

Przebieg 1. Sporządzanie leku recepturowego.

(Uwaga. Egzaminator powinien zapoznać się z dokładnością i nośnością wag przygotowanych w ośrodku i uwzględnić ich parametry podczas dokonywania 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 0,001 g nie posiadających osłony).

Zdający

1	zdezynfekował stanowisko pracy								
2	umył ręce przed przystąpieniem do sporządzania leku, pracował w fartuchu ochronnym								
3	odważył substancje stałe na wytarowanym krążku pergaminowym, pobierał łyżeczką.								
4	sporządził w zlewce roztwór kwasu salicyłowego mieszając bagietką <i>Uwaga. Oceny należy dokonać po zgłoszeniu gotowości przez zdającego i uzyskaniu zgody od Przewodniczącego ZN</i>								
5	sporządził w zlewce roztwór rezorcynolu mieszając bagietką.								
6	odważył Borasol w wytarowanej zlewce lub bezpośrednio do butelki								
7	odważył glicerol w wytarowanej zlewce lub bezpośrednio do butelki								
8	wymieszał otrzymane roztwory ze sobą w zlewce lub butelce								
9	zachował porządek podczas sporządzania leku								
10	uporządkował stanowisko pracy (umieścił na tacy brudne naczynia i utensylia)								

Egzaminator

imię i nazwisko

.....

data i czytelny podpis