

**EGZAMIN POTWIERDZAJĄCY KWALIFIKACJE W ZAWODZIE
Rok 2015
KRYTERIA OCENIANIA**
*Arkusz 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.19-01-15.05**

Oznaczenie kwalifikacji: **Z.19**

Numer zadania: **01**

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 2x powtórzyć poszczególne czynności recepturowe, nie może to wpływać na ocenę poszczególnych elementów i prawidłowo sporządzonego leku recepturowego (lub efekt końcowy).

Rezultat 1. Lek recepturowy z dołączoną sygnaturą.

1	Lek w postaci maści								
2	Preparat jest homogeny (pozbawiony wyczuwalnych grudek substancji stałych)								
3	Lek umieszczony w pudełku z tworzywa sztucznego o pojemności 20 g/25 ml								
4	Masa leku wynosi 20,0 g (zakres tolerancji 18,0-21,0 g)								
5	Wypełniona sygnatura koloru pomarańczowego								
6	Sygnatura zawiera numer bloczka recepturowego: 000505 oraz imię i nazwisko pacjenta: Adam Kamiński								
7	Sygnatura zawiera skład leku: <i>Acidi salicylici</i> 0,5 <i>1% Sol. Acidi borici</i> 6,0 <i>Eucerini</i> ad 20,0 <i>M.f.ung.</i> oraz stosowanie: <i>D.S. 2 x dziennie aplikować na skórę</i>								
8	Sygnatura zawiera nazwisko lekarza: Zalewska								
9	Sygnatura zawiera datę wykonania leku (data egzaminu)								
10	Do opakowania dołączona etykieta: „Chronić od światła”								

Numer
stanowiska

Rezultat 2. Protokół z obliczania i kontroli stężeń.

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

Należy uznać za prawidłowe podanie wartości, typu 0,1 g lub 0,10 g; 1,0 g lub 1,0 oraz 1% lub 1,0%

1	Stężenie kwasu salicylowego w leku recepturowym – wpisane: 2,5%						
2	Maksymalne stężenie kwasu salicylowego zgodnie z FP a. działanie – wpisane: antyseptyczne – 10,0%, b. działanie – wpisane: keratolityczne – 20,0%						
3	Porównanie stężenia kwasu salicylowego w leku recepturowym ze stężeniem maksymalnym z FP – wpisane: 2,5% < 10,0%; 2,5% < 20,0%, lub inny prawidłowy zapis						
4	Wniosek dotyczący stężenia kwasu salicylowego w leku recepturowym – wpisane: stężenie maksymalne kwasu salicylowego nie zostało przekroczone lub inny prawidłowo sformułowany wniosek						
5	Stężenie kwasu borowego w leku recepturowym – wpisane: 0,3%						
6	Stężenie kwasu borowego zgodnie z FP dla sporządzanej postaci leku – wpisane: 1,0-3,0%						
7	Porównanie stężenia kwasu borowego w leku recepturowym ze stężeniem z FP – zapisane: 0,3% < 1,0-3,0%, lub inny prawidłowy zapis						
8	Zestawienie ilości substancji potrzebnych do sporządzenia leku recepturowego Acidum salicylicum – wpisane 0,5 g 3% Sol. Acidi borici – wpisane 2,0 g Aqua purificata – wpisane 4,0 g Eucerinum – wpisane 13,5 g						
9	W protokole wpisana masa pustego opakowania z zamknięciem						

Numer
stanowiska

Rezultat 3. Opis właściwości sporządzonego leku.

1	Sporządzony lek to: podkreślone: <u>maść wielofazowa</u>						
2	Po wprowadzeniu Acidum salicylicum do podłoża otrzymano układ fizykochemiczny typu – podkreślone: <u>zawiesiny</u>						
3	Po wprowadzeniu 1% Sol. Acidi borci do podłoża otrzymano układ fizykochemiczny typu – podkreślone: <u>emulsji w/o</u>						
4	Działanie sporządzonego leku: antyseptyczne, przeciwbakteryjne, wysuszające, przeciwgrzybicze (<i>lub określenia równoważne, nie należy uznać jeżeli wpisano działanie keratolityczne</i>) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zdający zapisał co najmniej 2 działania.</i>						
5	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 zdający zapisał co najmniej 2 zalecenia spośród wymienionych lub inne właściwe.</i>						

Numer
stanowiska

Przebieg 1. Sporządzenie 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).

Uwaga. Egzaminator ocenia jednocześnie 6 zdających z wyjątkiem kryterium 3, kiedy to ocenia indywidualnie każdego zdającego.

Zdający

1	zdezynfekował stanowisko pracy								
2	umył ręce przed przystąpieniem do sporządzania leku, pracował w fartuchu ochronnym								
3	odważył 0,5 g kwasu salicylowego na wytarowanym krążku pergaminowym, na wypoziomowanej wadze do proszków lub wadze wielozakresowej (Uwaga. Egzaminator ocenia po zgłoszeniu gotowości przez zdającego i uzyskaniu zgody od PZNCP)								
4	odważył eucerynę, podłoże pobierał szpatułką/łopatką do podłoża maściowych								
5	w moździerzu przy pomocy pistla zmikronizował kwas salicylowy, a podłoże wprowadził porcjami								
6	odważył 3% roztwór kwasu borowego i wodę								
7	wprowadził porcjami do podłoża otrzymane rozcieńczenie lub 3% roztwór kwasu borowego i wodę								
8	zgarmał maść kartą celuloidową ze ścianek moździerza i pistla								
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 <i>Acidum salicylicum, Ureum, 3% Sol. Acidi borici i Eucerinum</i>)								

Egzaminator

imię i nazwisko

.....

data i czytelny podpis