

Nazwa  
kwalifikacji:

Sporządzanie i wytwarzanie produktów leczniczych oraz prowadzenie obrotu produktami leczniczymi, wyrobami medycznymi, suplementami diety i środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz innymi produktami dopuszczonymi do obrotu w aptece na podstawie przepisów prawa

Oznaczenie  
kwalifikacji:

MED.09

Numer zadania:

01

Kod arkusza:

MED.09-01-23.01-SG

Wersja arkusza:

SG

Lp.	Elementy podlegające ocenie/kryteria oceny
<b>R.1</b>	<b>Rezultat 1: Informacje o leku recepturowym – część A protokołu sporządzenia leku recepturowego</b>
<i>Zapisać odpowiednio w pozycjach (niekoniecznie w identycznym brzmieniu pod warunkiem poprawności)</i>	
R.1.1	Nazwa sporządzanej postaci leku (polska lub łacińska): <b>mieszanka</b> lub <b>mikstura</b> lub <b>mixtura</b>
R.1.2	Opakowanie leku recepturowego (rodzaj i pojemność): <b>butelka z zamknięciem, o pojemności 125 ml lub 160 ml</b> <i>Dopuszcza się zapis bez podania jednostki</i>
R.1.3	Warunki przechowywania leku recepturowego: <b>w miejscu niewidocznym/niedostępnym dla dzieci, w temperaturze pokojowej, chronić od światła, w zamkniętym opakowaniu</b> (lub inne poprawne merytorycznie zalecenia) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane są co najmniej 2 warunki oraz wszystkie zapisane warunki są poprawne merytorycznie</i>
R.1.4	Działania leku recepturowego: <b>rozszerzające oskrzela, sympatykomimetyczne, ułatwiające odkrztuszenie, rozkurczowe</b> (lub inne poprawne merytorycznie działania) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane są co najmniej 2 działania oraz wszystkie zapisane działania są poprawne merytorycznie</i>
R.1.5	Wskazania do zastosowania leku recepturowego: <b>schorzenia górnych dróg oddechowych, kaszel z zalegającą wydzieliną, trudności w odkrztuszeniu</b> (lub inne poprawne merytorycznie wskazania) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane jest co najmniej 1 wskazanie oraz wszystkie zapisane wskazania są poprawne merytorycznie</i>
<b>R.2</b>	<b>Rezultat 2: Kontrola dawek substancji leczniczych oraz masa leku recepturowego i zestawienie ilości składników niezbędnych do jego sporządzenia – część B i C protokołu sporządzenia leku recepturowego</b>
<i>Kryteria R.2.1 i R.2.3. należy uznać za spełnione, jeżeli w kolumnie "Dawki" zapisane są prawidłowe wartości</i>	
R.2.1	Substancja lecznicza: papaweryny chlorowodorek: Dawka, którą pacjent przyjmie jednorazowo wynosi: <b>0,034 g</b> Dawka maksymalna jednorazowa doustna wynosi: <b>0,100 g</b> (Dopuszcza się zapisy: 0,10 g; 0,1 g) Dawka, którą pacjent przyjmie dobowo wynosi: <b>0,068 g</b> Dawka maksymalna dobowo doustna wynosi: <b>0,300 g</b> (Dopuszcza się zapisy: 0,30 g; 0,3 g)
R.2.2	Wniosek: Dawka jednorazowa doustna papaweryny chlorowodoru którą przyjmie pacjent, <del>przekroczy dawkę maksymalną jednorazową/nie przekroczy dawki maksymalnej jednorazowej*</del> Dawka dobowo doustna papaweryny chlorowodoru, którą przyjmie pacjent, <del>przekroczy dawkę maksymalną dobową/nie przekroczy dawki maksymalnej dobowej*</del> <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli w obu wnioskach skreślone jest "przekroczy dawkę maksymalną" (lub w inny jednoznaczny sposób zaznaczone jest, że nie przekroczy dawki maksymalnej) oraz wnioski są adekwatne do zapisanych wartości dawek</i>
R.2.3	Substancja lecznicza: efedryny chlorowodorek: Dawka, którą pacjent przyjmie jednorazowo wynosi: <b>0,021 g</b> lub <b>0,022 g</b> Dawka maksymalna jednorazowa doustna wynosi: <b>0,025 g</b> Dawka, którą pacjent przyjmie dobowo wynosi: <b>0,043 g</b> lub <b>0,044 g</b> Dawka maksymalna dobowo doustna wynosi: <b>0,075 g</b>

