

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
R.1	Rezultat 1: Informacje o leku recepturowym – część A protokołu sporządzenia leku recepturowego
<i>Zapisane odpowiednio w pozycjach (niekoniecznie w identycznym brzmieniu pod warunkiem poprawności)</i>	
R.1.1	Nazwa sporządzanej postaci leku (polska lub łacińska): mieszanka lub mikstura lub mixtura
R.1.2	Opakowanie leku recepturowego (rodzaj i pojemność): butelka z zamknięciem, o pojemności 125 ml lub 160 ml <i>Dopuszcza się zapis bez podania jednostki</i>
R.1.3	Warunki przechowywania leku recepturowego: w miejscu niewidocznym/niedostępnym dla dzieci, w temperaturze pokojowej, chronić od światła, w zamkniętym opakowaniu (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: rozszerzające oskrzela, sympatykomimetyczne, ułatwiające odkrztuszanie, rozkurczowe (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: schorzenia górnych dróg oddechowych, kaszel z zalegającą wydzieliną, trudności w odkrztuszaniu (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>
R.2	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
<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: 0,034 g Dawka maksymalna jednorazowa doustna wynosi: 0,100 g (Dopuszcza się zapisy: 0,10 g; 0,1 g) Dawka, którą pacjent przyjmie dobowo wynosi: 0,068 g Dawka maksymalna dobowo doustna wynosi: 0,300 g (Dopuszcza się zapisy: 0,30 g; 0,3 g)
R.2.2	Wniosek: Dawka jednorazowa doustna papaweryny chlorowodoreku którą przyjmie pacjent, przekroczy dawkę maksymalną jednorazową/nie przekroczy dawki maksymalnej jednorazowej* Dawka dobowo doustna papaweryny chlorowodoreku, którą przyjmie pacjent, przekroczy dawkę maksymalną dobową/nie przekroczy dawki maksymalnej dobowej* <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: 0,021 g lub 0,022 g Dawka maksymalna jednorazowa doustna wynosi: 0,025 g Dawka, którą pacjent przyjmie dobowo wynosi: 0,043 g lub 0,044 g Dawka maksymalna dobowo doustna wynosi: 0,075 g

