

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.09-01-25.01-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 są odpowiednio w pozycjach (niekoniecznie w identycznym brzmieniu, pod warunkiem poprawności merytorycznej):</i>
R.1.1	Nazwa sporządzanej postaci leku: maść/unguentum <i>Dopuszcza się podanie, oprócz postaci leku, typu maści</i>
R.1.2	Opakowanie leku recepturowego: pudełko do maści 60 ml/50 g lub 60 ml lub 50 g
R.1.3	Sposób i warunki przechowywania leku recepturowego: w lodówce/w chłodnym/zimnym miejscu/w temperaturze pokojowej/w temperaturze 2-8 °C/8-15 °C/15-25 °C; w miejscu niewidocznym/niedostępnym dla dzieci/chronić przed dziećmi; w zamkniętym opakowaniu; chronić od światła (lub inne poprawne merytorycznie sposoby i warunki) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane są wyłącznie poprawne sposoby/warunki przechowywania, co najmniej 2</i>
R.1.4	Działania leku recepturowego: antyseptyczne, przeciwzapalne, przeciwalergiczne, przeciwbakteryjne, przeciwgrzybicze (lub inne poprawne merytorycznie działania) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane są wyłącznie poprawne działania, co najmniej 2</i>
R.1.5	Wskazania do stosowania leku recepturowego: podrażnienia skóry, atopowe zapalenie skóry, zmiany skórne różnego pochodzenia (lub inne poprawne merytorycznie wskazania) <i>Kryterium należy uznać za spełnione, jeżeli zapisane są wyłącznie poprawne wskazania, co najmniej 1</i>
R.2	Rezultat 2: Kontrola stężeń substancji leczniczych oraz masa leku recepturowego i zestawienie ilości składników niezbędnych do jego sporządzenia – części B i C protokołu sporządzenia leku recepturowego
	<i>Kryteria R.2.1, R.2.2 i R.2.3 należy uznać za spełnione, jeżeli w kolumnie "Stężenie" zapisane są prawidłowe wartości stężeń oraz odpowiednio w kolumnie "Obliczenia" działania arytmetyczne wynikające z ilości leku i jego składników, zgodne z zapisanymi wartościami stężeń, przy czym stężenie może być zapisane z większą dokładnością. W kolumnie "Obliczenia" dopuszcza się zapis samych proporcji wynikających z ilości leku i jego składników. Zapisane są odpowiednio w pozycjach:</i>
R.2.1	Substancja lecznicza: hydrokortyzon - Stężenie substancji w leku recepturowym: 1,0 %; Przedział zwykle stosowanych stężeń hydrokortyzonu, podany w FP XIII: 0,25 - 2,5 %
R.2.2	Substancja lecznicza: kwas salicylowy - Stężenie substancji w leku recepturowym: 7,0 %; Maksymalne stężenie substancji o działaniu antyseptycznym, podane w FP XIII: 10,0 % (dopuszcza się zapis 10 %)
R.2.3	Substancja lecznicza: kwas borowy - Stężenie substancji w leku recepturowym: 1,38 %; Przedział zwykle stosowanych stężeń kwasu borowego, podany w FP XIII: 1,0 - 10,0 % (dopuszcza się zapis 1-10 %)

R.4.4

wpisany jest sposób użycia (niekoniecznie w identycznym brzmieniu pod warunkiem poprawności merytorycznej): Aplikować rano i wieczorem na chorobowo zmienioną skórę;
wpisany jest sposób przechowywania zapewniający odpowiednią trwałość leku