

**ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
«РОСТОВСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ФАКУЛЬТЕТ

Оценочные материалы

по дисциплине **ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ТЕХНОЛОГИЯ**

Специальность **33.05.01 Фармация**

2023

1. Перечень компетенций, формируемых дисциплиной

общепрофессиональных (ОПК)

Код и наименование общепрофессиональной компетенции	Индикатор достижения общепрофессиональной компетенции
ОПК-1. Способен использовать основные биологические, физико-химические, химические, математические методы для разработки исследований экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов	ИД з опк-1. Применяет основные методы физико-химического анализа в изготовлении лекарственных препаратов

профессиональных (ПК)

Код и наименование профессиональной компетенции	Индикаторы достижения профессиональной компетенции
ПК-5. Способен изготавливать лекарственные препараты и принимать участие в технологии производства готовых лекарственных средств	<p>ИД пк-5-1. Проводит мероприятия по подготовке рабочего места, технологического оборудования, лекарственных и вспомогательных веществ к изготовлению лекарственных препаратов в соответствии с рецептами (или) требованиями</p> <p>ИД пк-5-2. Изготавливает лекарственные препараты, в том числе, осуществляя внутриаптечную заготовку и серийное изготовление в соответствии с установленными правилами с учетом совместимости лекарственных и вспомогательных веществ, контролируя качество на всех стадиях технологического процесса</p> <p>ИД пк-5-3. Упаковывает, маркирует и (или) оформляет изготовленные лекарственные препараты к отпуску</p> <p>ИД пк-5-4. Регистрирует данные об изготовлении лекарственных препаратов в установленном порядке, в том числе ведет предметно-количественный учет групп лекарственных средств и других веществ, подлежащих такому учету</p> <p>ИД пк-5-5. Проводит расчеты количества лекарственных средств и вспомогательных веществ для производства всех видов современных лекарственных форм</p>

2. Виды оценочных материалов в соответствии с формируемыми компетенциями

Наименование компетенции	Виды оценочных материалов	количество заданий на 1 компетенцию
ОПК-1	Задания закрытого типа	25 с эталонами ответов
	Задания открытого типа: Вопросы для собеседования, Ситуационные задачи	75 с эталонами ответов
ПК-5	Задания закрытого типа	25 с эталонами ответов
	Задания открытого типа: Задания на дополнения, Ситуационные задачи	75 с эталонами ответов

ОПК- 1:

Задания закрытого типа:

Задание 1. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

В соответствии с требованиями статьи ГФ XIV «Порошки» размер частиц, если нет других указаний, должен быть

- А. более 160 мм
- Б. не более 160 мкм
- В. не более 0,01 мм
- Г. 1-50 мкм

Правильный ответ: Б. не более 160 мкм

Задание 2. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Способ, при котором вещества в прописи выписаны в количестве на одну дозу с указанием числа доз, называется

- А. разделительным
- Б. экстемпоральным
- В. распределительным
- Г. недозированным

Правильный ответ: В. распределительным

Задание 3. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

При разделительном способе выписывания дозированных лекарственных форм масса вещества на одну дозу

- А. рассчитывается путем деления выписанной массы на число доз
- Б. рассчитывается путем умножения выписанной массы на число доз
- В. рассчитывается путем деления выписанной массы на число приемов
- Г. указана в рецепте

Правильный ответ: А. рассчитывается путем деления выписанной массы на число доз

Задание 4. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Относительная потеря вещества при измельчении в ступке

- А. обратно пропорциональна величине абсолютной потери вещества
- Б. является постоянной величиной и не зависит от массы измельчаемого вещества
- В. прямо пропорциональна массе измельчаемого вещества
- Г. обратно пропорциональна массе измельчаемого вещества

Правильный ответ: Г. обратно пропорциональна массе измельчаемого вещества

Задание 5. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Способ, при котором вещества в прописи выписаны в количестве на все дозы с указанием на сколько доз их следует разделить, называется

- А. дозированным
- Б. разделительным
- В. распределительным
- Г. недозированным

Правильный ответ: Б. разделительным

Задание 6. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

- Первыми при изготовлении порошковой массы измельчают лекарственные вещества
- А. имеющие малое значение насыпной массы
 - Б. выписанные в меньшей массе
 - В. красящие
 - Г. трудноизмельчаемые

Правильный ответ: Г. трудноизмельчаемые

Задание 7. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Измельчение и смешивание порошков начинают, затирая поры ступки веществом

- А. с малой насыпной массой
- Б. аморфным
- В. индифферентным
- Г. мелкокристаллическим

Правильный ответ: В. индифферентным

Задание 8. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

В асептических условиях изготавливают порошки

- А. для новорожденных
- Б. с наркотическими веществами
- В. с полуфабрикатами
- Г. с красящими веществами

Правильный ответ: А. для новорожденных

Задание 9. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Вторым в ступку при изготовлении порошков помещают

- А. индифферентные вещества
- Б. пылящие вещества
- В. вещества по принципу «от меньшего к большему»
- Г. все остальные.

Правильный ответ: В. вещества по принципу «от меньшего к большему»

Задание 10. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Для подбора ступки необходимо

- А. массу лекарственного вещества на все дозы
- Б. массу общую порошка
- В. массу одной дозы
- Г. лечебную разовую дозу

Правильный ответ: Б. массу общую порошка

Задание 11. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Целью введения изотонирующих агентов в состав глазных капель является

- А. повышение биологической доступности фармацевтических субстанций
- Б. устранение чувства дискомфорта при инстилляциях
- В. предотвращение развития микроорганизмов в процессе использования глазных капель
- Г. уменьшение побочных эффектов фармацевтических субстанций

Правильный ответ: Б. устранение чувства дискомфорта при инстилляциях

Задание 12. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

- Основным формообразующим материалом для производства капсул является
- А. парафин
 - Б. метилцеллюлоза
 - В. воск
 - Г. желатин

Правильный ответ: Г. желатин

Задание 13. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Свободнодисперсные системы характеризуются

- А. отсутствием взаимодействия между частицами дисперсной фазы
- Б. наличием взаимодействий между частицами дисперсной фазы
- В. твердофазным взаимодействием
- Г. упругопластичным взаимодействием

Правильный ответ: А. отсутствием взаимодействия между частицами дисперсной фазы

Задание 14. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

В качестве фильтрующего материала при изготовлении растворов защищенных коллоидов используют

- А. двойной слой марли
- Б. беззольную фильтровальную бумагу
- В. бумагу фильтровальную любого сорта
- Г. сухой тампон ваты

Правильный ответ: Б. беззольную фильтровальную бумагу

Задание 15. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Показателем качества порошков, который контролирует ассистент, является

- А. отклонение в массе
- Б. насыпная плотность
- В. однородность
- Г. растворимость

Правильный ответ: В. однородность

Задание 16. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Фактором, оказывающим значительное влияние на высвобождение лекарственных веществ из мазей и суппозиториев, является

- А. тип основы
- Б. вид упаковки
- В. способ хранения
- Г. метод анализа

Правильный ответ: А. тип основы

Задание 17. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Вспомогательные вещества, применяющиеся для повышения растворимости плохо растворимых лекарственных веществ, называют

- А. эмульгаторы
- Б. пролонгаторы
- В. разрыхлители

Г. солюбилизаторы

Правильный ответ: Г. солюбилизаторы

Задание 18. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

К красящим лекарственным веществам относится

- А. дерматол
- Б. ксероформ
- В. этакридина лактат
- Г. протаргол

Правильный ответ: Б. ксероформ

Задание 19. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

По объему дозируются жидкости

- А. хлороформ, эфир медицинский
- Б. глицерин;
- В. вода очищенная, сироп сахарный
- Г. масло вазелиновое

Правильный ответ: В. вода очищенная, сироп сахарный

Задание 20. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Порошки с ментолом, тимолом или камфорой упаковывают в капсулы

- А. желатиновые
- Б. парафинированные
- В. вощенные
- Г. пергаментные

Правильный ответ: Г. пергаментные

Задание 21. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Тип дисперсной системы, содержащей воду очищенную, тальк, цинка оксид, этанол, глицерин

- А. эмульсия
- Б. суспензия гидрофобных веществ
- В. суспензия гидрофильных веществ
- Г. раствор

Правильный ответ: В. суспензия гидрофильных веществ

Задание 22. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Не допускается стерилизация растворов объемом

- А. более 1 литра
- Б. менее 1 литра
- В. более 500 мл
- Г. более 100 мл

Правильный ответ: А. более 1 литра

Задание 23. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

Вязким растворителем является

- А. димексид
- Б. хлороформ

- В. вода мятная
- Г. масло персиковое

Правильный ответ: Г. масло персиковое

- Задание 24. Инструкция: Выберите один правильный ответ.
Набухание при комнатной температуре, а затем растворение при нагревании происходит при изготовлении растворов
- А. этакридина лактата
 - Б. пепсина
 - В. желатина
 - Г. колларгола

Правильный ответ: В. желатина

- Задание 25. Инструкция: Выберите один правильный ответ. Режим экстракции при изготовлении водного извлечения цветков ромашки
- А. нагревание на водяной бане 15 мин, охлаждение не менее 45 мин
 - Б. нагревание на водяной бане 15 мин, охлаждение искусственное
 - В. нагревание на водяной бане 30 мин, охлаждение 10 мин
 - Г. режим холодного настаивания и фильтрование без отжимания

Правильный ответ: А. нагревание на водяной бане 15 мин, охлаждение не менее 45 мин

Задания открытого типа:

Задание 26. Вопрос для собеседования.

Дайте определение компоненту лекарственного средства - Фармацевтическая субстанция

Правильный ответ:

Фармацевтическая субстанция - лекарственное средство в виде одного или нескольких обладающих фармакологической активностью действующих веществ вне зависимости от природы происхождения, которое предназначено для производства, изготовления лекарственных препаратов и определяет их эффективность.

Задание 27. Вопрос для собеседования.

Дайте определение вспомогательных веществ, применяемых в изготовлении лекарственных препаратов

Правильный ответ:

Вспомогательные вещества - вещества неорганического или органического происхождения, используемые в процессе производства, изготовления лекарственных препаратов для придания им необходимых физико-химических свойств

вспомогательные вещества - вещества неорганического или органического происхождения, используемые в процессе производства, изготовления лекарственных препаратов для придания им необходимых физико-химических свойств

Задание 28. Вопрос для собеседования.

Охарактеризуйте, по каким метрологическим параметрам весы являются годными к работе

Правильный ответ:

Устойчивость - способность весов, выведенных из состояния равновесия, возвращаться после 4-6 колебаний к первоначальному положению. Устойчивость прямо пропорциональна

расстоянию от точки опоры до центра тяжести весов. Устойчивые весы обеспечивают быстроту дозирования по массе.

Верность - способность весов показывать правильное соотношение между массой взвешиваемого тела и массой стандартного груза-разновеса. Весы верны при условии равноплечести коромысла, симметричности плеч коромысла, равенстве массы чашек. Верность определяется взвешиванием стандартного эталонного груза.

Постоянство показаний - способность весов показывать одинаковые результаты при многократных определениях массы тела, проводимых на весах в одних и тех же условиях. На постоянство показаний весов влияет расположение граней призм (они должны быть строго параллельны), а также наличие трения в подвижных контактах весов. Определяют десятикратным взвешиванием одного и того же стандартного груза.

Чувствительность - способность весов показывать наличие минимальной разницы между грузами, лежащими на чашках. Чувствительность весов прямо пропорциональна длине плеча коромысла и обратно пропорциональна массе коромысла, нагрузке весов (массе чашек, груза, перегруза), величине прогиба коромысла, расстоянию от точки опоры до центра тяжести.

Задание 29. Вопрос для собеседования.

Назовите способы дозирования в фармацевтической технологии.

Правильный ответ:

В фармацевтической технологии приняты 3 способа дозирования: по массе, по объему и каплями.

Задание 30. Вопрос для собеседования.

Дайте характеристику способу дозирования в фармацевтической технологии - дозирование по массе

Правильный ответ:

Дозирование по массе - технологическая стадия деления общей массы лекарственного препарата на дозы, прописанные врачом.

Для измерения массы тел используют весы. В аптечной практике применяют в основном рычажные весы, которые позволяют установить массу тела на основании сравнения ее с эталонными массами (гирями или разновесом). По метрологическим характеристикам аптечные ручные и тарирные (рецептурные) весы — это технические весы 2-го класса точности.

Дозирование по массе основано на использовании физических законов верного взвешивания, которое обеспечивается соответствием основных метрологических характеристик весов и соблюдением правил эксплуатации измерительных приборов

По массе дозируют: жирные и минеральные масла, глицерин, димексид, полиэтиленгликоли (полиэтиленоксиды), силиконовые жидкости, эфир, хлороформ, а также: бензилбензоат, валидол, винилин (бальзам Шостаковского), деготь березовый, ихтиол, кислоту молочную, масла эфирные, скипидар, метилсалицилат, нитроглицерин, пергидроль.

Задание 31. Вопрос для собеседования

Какие растворители используются в изготовлении жидких лекарственных форм и требования, предъявляемые к ним

Правильный ответ:

По природе растворителя жидкие лекарственные формы: водные неводные (глицериновые, масляные, спиртовые).

К дисперсионным средам предъявляются высокие требования, они должны:

- обладать растворяющей способностью или обеспечивать достижение оптимальной дисперсности;
- обеспечивать биологическую доступность ЛВ;
- не подвергаться микробной контаминации;
- быть химически индифферентным, биологически безвредным;
- иметь оптимальные органолептические свойства;
- быть экономически выгодным.

Задание 32. Вопрос для собеседования

Дайте определение растворимости и назовите факторы, влияющие на растворимость

Правильный ответ:

Физико-химической характеристикой процесса растворения является растворимость. Растворимость - это количество растворителя, растворяющее 1,0 ЛВ при температуре 20 °С.

Факторы, влияющие на растворимость:

- Природа растворителя: 1. Полярные. Характеризуются величиной дипольного момента и наличием активных функциональных групп (вода очищенная, спирт этиловый); 2. Неполярные растворители. Характеризуются низкой диэлектрической постоянной (растительные и минеральные масла).
- Природа ЛВ. Зависит от прочности кристаллической структуры.
- Температура: 1. ЛВ, растворяющиеся при низкой температуре (кальция глицерофосфат, кальция гидрокарбонат); 2. ЛВ, растворяющиеся при высокой температуре (фурацилин, борная кислота, этакрицина лактат).
- Чистота исходных веществ, наличие в ЛВ посторонних примесей понижает растворимость.
- Присутствие других веществ.

Задание 33. Вопрос для собеседования

Дайте определение концентрированным растворам

Правильный ответ:

Концентрированные растворы – это заранее изготовленные растворы лекарственных веществ более высокой концентрации, чем концентрация, в которой эти вещества выписываются в рецептах. Концентрированные растворы предназначены для быстрого и качественного изготовления жидких лекарственных средств.

Задание 34. Вопрос для собеседования

Назовите общие правила изготовления растворов высокомолекулярных веществ

Правильный ответ:

Растворы высокомолекулярных веществ изготавливаются массо-объемным методом (например, растворы пепсина, желатина) или по массе (например, растворы крахмала, эфиров целлюлозы).

Для растворения ограниченно набухающих высокомолекулярных веществ используются технологические приемы набухания и нагревания (например, растворы желатина, крахмала) или охлаждения (например, раствор метилцеллюлозы).

Задание 35. Вопрос для собеседования

Назовите общие правила изготовления растворов на неводных растворителях

Правильный ответ:

Растворы на вязких и летучих растворителях (кроме спиртовых растворов) изготавливаются по массе. Общая масса определяется суммированием всех ингредиентов, входящих в лекарственную форму.

При изготовлении растворов на вязких и летучих растворителях непосредственно в сухой флакон для отпуска дозируются лекарственные средства, вспомогательные вещества, затем отвешивается или отмеривается растворитель.

При использовании вязких растворителей применяется нагревание с учетом физико-химических свойств лекарственных средств.

Спиртовые растворы изготавливаются массо-объемным методом. Указанное в рецепте или требовании количество этилового спирта должно соответствовать объемным единицам измерения.

При отсутствии в рецепте или требовании указания о концентрации этилового спирта используется этиловый спирт 90%.

Задание 36. Вопрос для собеседования

Назовите общие правила изготовления растворов защищенных коллоидов

Правильный ответ:

Растворы защищенных коллоидов протаргола, колларгола, ихтиола изготавливаются массо-объемным методом.

Растворы протаргола изготавливаются путем рассыпания его на поверхность воды очищенной и оставления до полного растворения.

Растворы колларгола изготавливаются с предварительным его измельчением и смешиванием с водой очищенной.

Коллоидные растворы фильтруются через обеззоленные бумажные или стеклянные фильтры.

Задание 37. Вопрос для собеседования

Перечислите особенности изготовления мазей

Правильный ответ:

По типу дисперсных систем мази могут быть гомогенными (сплавы, растворы), гетерогенными (сусpenзионные и эмульсионные) и комбинированными.

В зависимости от консистентных свойств мази подразделяются на собственно мази, гели, кремы, пасты и линименты.

Мази изготавливаются по массе. Допустимые отклонения в общей массе мазей указаны в таблицах приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. №751н.

Мази изготавливаются в смесителях или в ступке.

Для изготовления мазей используются вспомогательные вещества: мазевые основы, консерванты, антиоксиданты, активаторы всасывания.

Мазевая основа должна обеспечивать проявление специфической активности мази, не нарушать функции кожи, не вызывать аллергических реакций, иных побочных действий.

Мази, вводимые в полости тела, наносимые на обширные раны и ожоговые поверхности, изготавливаются в асептических условиях.

Задание 38. Вопрос для собеседования

Что такое тритурация? Когда и с какой целью ее используют?

Правильный ответ:

Тритурация – порошкообразная смесь ядовитого или сильнодействующего вещества с индифферентным наполнителем (чаще с молочным сахаром) в соотношениях 1:10 или 1:100.

Тритуации используют, если ядовитого или сильнодействующего вещества выписано 0,05 г и менее на всю порошковую массу.

Использование тритуаций вызвано двумя причинами:

- невозможность отвесить с достаточной точностью навеску вещества массой менее 0,05 г на ручных однограммовых весах;
- невозможность равномерного распределения малого количества вещества списка, у которых проверяются ВРД и ВСД в общей массе порошка. Использование тритуации обеспечивает равномерное распределение малого количества ядовитого или сильнодействующего вещества в общей массе порошка и точность дозирования

Задание 39. Вопрос для собеседования

Перечислите обязательные виды внутриаптечного контроля качества лекарственных препаратов, изготовленных в аптеке. Дайте их характеристику.

Правильный ответ:

Виды внутриаптечного контроля утверждены в Приказе МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г. «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». Все ЛС, изготовленные в аптеке, подвергаются ОБЯЗАТЕЛЬНО: письменному, органолептическому контролю, контролю при отпуске.

1. Письменный контроль.

При изготовлении лекарственных препаратов, в том числе по рецептам и требованиям, а также в виде внутриаптечной заготовки, заполняется паспорт письменного контроля. Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требовании, правильности произведенных расчетов. Если провизором-аналитиком проведен полный химический контроль качества изготовленного лекарственного препарата, то на паспорте письменного контроля проставляется номер химического анализа и подпись провизора-аналитика.

2. Органолептический контроль.

Заключается в проверке лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах. На вкус проверяются выборочно лекарственные формы, предназначенные для детей. Однородность порошков, тритуаций гомеопатических, масел, сиропов, мазей, суппозиториев проверяется выборочно у каждого фармацевта (провизора) в течение рабочего дня с учетом всех видов изготовленных лекарственных форм. Результаты органолептического контроля регистрируются в журнале регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам на лекарственные препараты, требованиям медицинских организаций и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритуаций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств.

3. Контроль при отпуске.

Включает проверку соответствия: упаковки лекарственного препарата физико- химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств; указанных в рецепте или требованиях доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента; реквизитов рецепта, требования сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата; маркировки лекарственного препарата требованиям, указанным в «Требованиях к маркировке изготовленных лекарственных препаратов для медицинского применения».

При выявлении одного из указанных несоответствий изготовленный лекарственный препарат не подлежит отпуску.

Задание 40. Вопрос для собеседования

Укажите максимальный объем инъекционных и инфузионных растворов, допустимый для стерилизации.

Правильный ответ:

В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» п. 96 «Не допускаются стерилизация растворов объемом более 1 литра и повторная стерилизация инъекционных и инфузионных растворов».

Задание 41. Ситуационная задача

В аптеку города О. обратился мужчина с рецептом, выписанным на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, оформленным в соответствии с требованиями нормативных документов. Рецепт был с пометкой «statim», содержал следующую пропись:

Rp.: Procaini hydrochloridi 1,0 Benzocaini 2,0

Spiritus aethylici 70%- 80 ml

M.D.S. Втирать в колено 2 раза в день.

В аптеке имеется спирт этиловый 70%. Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки сообщил пациенту, что ассистент заболел, поэтому лекарственный препарат будет готов только через два дня. Поскольку пациент не захотел ждать так долго, провизор-технолог предложил обратиться в отдел безрецептурного отпуска за лекарственным препаратом-аналогом и помог с его выбором.

Примечание:

Плотность 95% спирта этилового = 0,8114 г/см³. КУО новокаина 0,81 мл/г, КУО анестезина - 0,85 мл/г.

1. Перечислите требования к оформлению рецепта и отпуску данного лекарственного препарата.
2. Как Вы считаете, правомочно ли предложение провизора-консультанта о замене лекарственного препарата?
3. Проведите фармацевтическую экспертизу данной прописи и сделайте необходимые расчёты.
4. Обоснуйте технологию изготовления данной лекарственной формы.
5. Укажите особенности оформления к отпуску данной лекарственной формы.

Правильный ответ:

1. Спирт этиловый относится к лекарственным препаратам, подлежащим предметно-количественному учёту (приказ МЗ РФ от 22.04.2014 г. № 183н, постановление от 29.12.2007 г. № 964), список ядовитых веществ.

В соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"спирт этиловый выписывается на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, который должен содержать:

- 1. Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 имеет серию и номер.
2. На рецептурном бланке в левом верхнем углу проставляется штамп лечебно-профилактического учреждения с указанием его наименования, адреса и телефона.
3. В графах "Ф.И.О. больного" и "Возраст" указываются полностью фамилия, имя, отчество больного, его возраст .

4. В графе "Адрес или N медицинской карты амбулаторного больного" указывается адрес места жительства больного или номер медицинской карты.

5. В графе "Ф.И.О. врача" указываются полностью фамилия, имя, отчество врача.

В графе "Rp" указывается:

на латинском языке международное непатентованное наименование;

дозировка лекарственного препарата;

на русском языке указывается способ применения лекарственного средства.

Рецепт подписывается врачом и заверяется его личной печатью. Дополнительно рецепт заверяется печатью лечебно-профилактического учреждения "Для рецептов".

Проверяется высшая разовая и высшая суточная дозы.

Если необходимо превышение высшей разовой дозы, то врач указывает дозу прописью и ставит восклицательный знак.

Согласно приказу Приказу Минздрава России от 24.11.2021 N 1093н

"Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположеными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества в том числе Порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов" отпуск этилового спирта производится по рецептам, выписанным врачами с надписью «Для наложения компрессов» (с указанием необходимого разведения с водой) или «Для обработки кожи» – до 50 граммов в чистом виде; по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, – до 50 граммов в смеси; по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, с надписью «По специальному назначению», отдельно заверенной подписью врача и печатью лечебно-профилактического учреждения «Для рецептов», для больных с хроническим течением болезни – до 100 граммов в смеси и в чистом виде.

Срок действия рецепта составляет 15 дней. Рецепт формы № 148-1/у-88 хранится 3 года.

2. В данном случае провизор-технолог не прав в том, что изготовление ЛП откладывается на 2 рабочих дня. Рецепты с пометкой «statim» должны быть отоварены в течение 1 рабочего дня. Назначение ЛП врачом осуществляется, учитывая индивидуальные особенности больного.

Заменить лекарственную пропись на аналогичный готовый лекарственный препарат можно только после консультации фармацевтического специалиста с врачом.

3. ППК

Лицевая сторона

Procaini hydrochloridi 1,0

Benzocaini 2,0

Spiritus aethylici 70% 80 ml

Vобщ.= 82,51 ml

ППК

Оборотная сторона

X=80мл*70%/95%=58,9мл

V=58,98мл;

m=V*p

m=58,9*0,8114=47,79г

Общий объем 80 мл

Вычисляем % сухих веществ

3,0 – 80
Х – 100 x=3,75>3%

прирост объема, который даёт новокаин

КУО=0,81

0,81*1,0=0,81 мл

прирост объема, который даёт анестезин

КУО=0,85

0,85*2,0=1,7 мл

Vобщ.: 80+0,81+1,7=82,51 мл

4. Поскольку данная лекарственная форма представляет собой спиртовой раствор, то, согласно приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность», раствор изготавливают массообъемным методом.

Непосредственно в сухой флакон для отпуска отвешивают 1,0 г прокaina гидрохлорида и 2,0 бензокайна, равномерно распределяя порошки по дну флакона.

Далее во флакон отмеривают 58,96 мл спирта этилового 95%, полученного по требованию, и 23,04 мл воды очищенной. Перемешивают до полного растворения. Общий объем раствора с учетом прироста объема при растворении лекарственных веществ равен 82,51 мл. Отклонение в объеме превышает норму допустимого отклонения (+/- 3%), что учитывают при контроле раствора.

Укупоривают резиновой или пластмассовой пробкой и навинчивающейся крышкой.

Оформляют к отпуску.

5. Согласно приказу от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» данная лекарственная форма оформляется к отпуску основной этикеткой «Наружное», на которой должно быть указано:

- наименование аптечной организации или Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- номер рецепта (присваивается в аптеке);
- Ф.И.О. пациента;
- наименование или состав лекарственного препарата;
- способ применения лекарственного препарата (наружное), вид лекарственной формы (раствор);
- подробное описание способа применения (втирать в колено 2 раза в день);
- дата изготовления лекарственного препарата;
- срок годности лекарственного препарата («Годен до _____»);

цена лекарственного препарата;

предостережение: «Хранить в недоступном для детей месте».

Дополнительные этикетки: «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищённом от света месте», «Беречь от огня».

Выписывается сигнатура.

Задание 42. Ситуационная задача

В аптеку обратился мужчина с просьбой изготовить лекарственный препарат по рецепту врача:

Rp.: Infusi radicis Althaeae 180 ml Natrii benzoatis 4,0

Misce. Da.

Signa. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Примечание: КУО натрия бензоата = 0,6 мл/г; допустимые отклонения для объема от 150 до 200 мл = 3%.

1. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
2. Проведите расчёты и оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля.
3. Предложите технологию изготовления лекарственного препарата из лекарственного растительного сырья.
4. Оформите лекарственный препарат к отпуску.
5. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:
 - компоненты прописи совместимы;
 - препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;
 - веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
 - проверка доз не требуется.

Препарата изготавливать можно.

2. Оборотная сторона:

Расчёт корней алтея: $180 : 20 = 9,0$.

Красх=1,3

С учётом Красх.: $9 \times 1,3 = 11,7$ г

Воды очищенной: $180 \times 1,3 = 234$ мл

Натрия бензоата: 4,0 г

Прирост объёма (КУО = 0,6 мл/г) = $0,6 \text{ мл/г} \times 4,0 = 2,4$ мл

Допустимые отклонения в объёме (+/- 2%) = $180 \text{ мл} \times 2\% / 100\% = 3,6$ мл больше 2,4 мл

Следовательно, прирост объёма укладывается в допустимые отклонения

Лицевая сторона:

Дата № рецепта

Radicis Althaeae 11,7

Aquaе purificatae 234 ml

Natrii benzoatis 4,0

Вобщ – 180 мл

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

3. Поскольку в рецепте не указано количество корня алтея, настой готовят 5% концентрации.

Учитывая особенности сырья и то что слизь алтея не отжимают из сырья, при изготовлении используют расходный коэффициент для сырья и воды, равный 1,3.

Берут 11,7 г сырья и 234 мл воды очищенной. Настаивание проводят в течение 30 минут при комнатной температуре при периодическом перемешивании.

После настаивания извлечение фильтруют, не отжимая сырья, через двойной слой марли с подложенным ватным тампоном в мерный цилиндр и промывают сырьё водой очищенной, доводя объём извлечения до 180 мл.

Отвешивают 4,0 г натрия бензоата, растворяют в профильтрованном настое, хорошо перемешивают, после чего еще раз фильтруют во флакон для отпуска.

4. Флакон оранжевого стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают отдельный рецептурный номер и этикетку.

На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано:

- a) наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;

- б) местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- в) номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента;
- д) наименование или состав лекарственного препарата;
- е) способ применения лекарственного препарата («Внутреннее»), вид лекарственной формы («Микстура»);
- ж) подробное описание способа применения (для микстур: «по ложке раз в день еды»);
- з) дата изготовления лекарственного препарата;
- и) срок годности лекарственного препарата («Годен до»);
- к) цена лекарственного препарата;
- л) предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».

Для микстур обязательны дополнительные этикетки «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном и защищенном от света месте».

Текст этикеток должен быть напечатан типографским способом на русском языке.

Состав лекарственного препарата пишется от руки или наносится штампом.

Срок хранения – не более 2 суток.

Оформление согласно требованиям приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

5. Анализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют.

Ингредиенты совместимы, расчёты сделаны верно. Правильность упаковки и оформления.

Объём флакона оранжевого стекла соответствует объёму лекарственной формы, пробка нужного качества обеспечивает герметичность укупорки.

Органолептический контроль. Молочно-белая жидкость со слабым запахом.

Объём лекарственной формы $180 \pm 3,6$ мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 2\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 43. Ситуационная задача

В аптеку обратился мужчина с просьбой изготовить лекарственный препарат по рецепту врача:

Rp.: Solutionis Furacilini 1:5000 – 200 ml Da. Signa. Полосканье.

1. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
2. Оформите паспорт письменного контроля, рассчитайте количества ингредиентов.
3. Предложите оптимальную технологическую схему изготовления лекарственной формы на основе умения использовать нормативные документы (НД) с учётом физико-химических свойств лекарственных и вспомогательных веществ.
4. Оформите лекарственную форму к отпуску.
5. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата.

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:
 - выписан раствор труднорастворимого лекарственного вещества с особым случаем растворения;
 - препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;
 - веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
 - проверка доз не требуется, так как раствор для наружного применения.

Препарат изготавливать можно.

2. Оборотная сторона:

Фурацилина: 0,04 г
Натрия хлорида: 1,8 г
Воды очищенной: 200 мл
Вобщ –200 мл

Лицевая сторона:
Дата № рецепта
Aquaе purificatae 200 ml
Natrii chloridi 1,8
Furacilini 0,04

Вобщ –200 мл
Приготовил (подпись)
Проверил (подпись)
3. Растворы фурацилина готовят на изотоническом растворе натрия хлорида 0,9%.

Растворимость фурацилина в воде равна 1:4200, поэтому для ускорения этого процесса используют нагревание.

В подставку отмеривают 200 мл воды очищенной, на весах отвешивают 1,8 г натрия хлорида и растворяют в подставке с водой. Затем на отдельных (для красящих веществ) весах отвешивают 0,04 г фурацилина и добавляют к 0,9% раствору натрия хлорида.

Нагревают на водяной бане для растворения фурацилина. После охлаждают раствор и фильтруют во флакон для отпуска.

Проверяют на отсутствие механических примесей, укупоривают и оформляют к отпуску.

4. Флакон оранжевого стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают номер рецепта и этикетку.

На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано:

- а) наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- б) местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- в) номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента;
- д) наименование или состав лекарственного препарата;
- е) способ применения лекарственного препарата («Наружное»);
- ж) подробное описание способа применения (для полоскания горла); з) дата изготовления лекарственного препарата;
- и) срок годности лекарственного препарата («Годен до»); к) цена лекарственного препарата;
- л) предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».

Текст этикеток должен быть напечатан типографским способом на русском языке. Состав лекарственного препарата пишется от руки или наносится штампом.

Срок хранения – не более 2 суток.

Оформление согласно требованиям приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

5. нализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют, расчёты сделаны верно, ППК выписан верно.

Правильность упаковки и оформления. Объём флакона оранжевого стекла соответствует объёму лекарственной формы. Раствор укупорен плотно.

Органолептический контроль. Прозрачный жёлтый раствор, без запаха горького вкуса.

Механические включения отсутствуют.

Объём раствора 200 ± 2 мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 1\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 44. Ситуационная задача

В аптеку обратился пациент с рецептом, выписанным на рецептурном бланке формы №107-1/у, следующего состава:

Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,6

Sol. Procaini (Novocaini) 1%-100 ml Dimedroli 1,0

Acidi ascorbinici 2,0

Misce. Da. Signa: по 10 мл на ингаляцию.

Провизор протаксировал рецепт вышеприведенной прописи, выдал пациенту квитанцию и передал рецепт на изготовление лекарственного препарата.

Примечание:

КУО эфедрина г/х=0,84 мл/г, КУО новокаина = 0,81 мл/г, КУО димедрола=0,86 мл/г, КУО кислоты аскорбиновой=0,61 мл/г.

1. К какой фармакотерапевтической группе относится эфедрин?
2. Какие фармакологические эффекты для него характерны? В чём состоит особенность привыкания к эфедрину?
3. Сделайте необходимые расчёты, необходимые для изготовления лекарственного препарата по прописи рецепта, и приведите оптимальный вариант технологии.
4. Каким видам внутриаптечного контроля качества необходимо и целесообразно подвергнуть данный лекарственный препарат?
5. Каков порядок учёта рецептуры в аптеке?

Правильный ответ:

1. Эфедрин относится к группе адреномиметиков непрямого действия (симпатомиметик).
2. В основе механизма действия Эфедрина лежит способность вызывать высвобождение норадреналина из резервов в адренергических системах и тормозить обратный захват норадреналина, в связи с чем усиливаются эффекты раздражения адренергических нервов, а также потенцируется действие вводимых извне катехоламинов. К Эфедрину возникает быстрое привыкание (таксифилаксия) при повторном введении (через 10 - 30 минут), которое связано с прогрессирующим снижением запасов в варикозных утолщениях норадреналина.

3. Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,6

Sol. Procaini (Novocaini) 1% 100 ml

Dimedroli 1,0

Acidi ascorbinici 2,0

Misce. Da. Signa: по 10 мл на ингаляцию.

Норма отпуска эфедрина гидрохлорида 0,6 г не превышена, он находится в аптеке на ПКУ.

Оборотная сторона рецепта

Ephedrini hydrochloridi 0,6 (шесть дециграммов)

Дата

Выдал:

Получил:

Паспорт письменного контроля

Оборотная сторона

% твёрдых веществ = $0,6+1,0+1,0+2,0/100 \times 100\% = 4,6\%$, что больше 3%

Следовательно, необходимо учесть прирост объёма при растворении твёрдых веществ

КУО эфедрина г/х=0,84 мл/г

КУО новокаина = 0,81 мл/г

КУО димедрола=0,86 мл/г

КУО кислоты аскорбиновой=0,61 мл/г

Воды очищенной:

$100 \text{ мл} - (0,6 \times 0,84 \text{ мл/г}) - (1,0 \times 0,81 \text{ мл/г}) - (1,0 \times 0,86 \text{ мл/г}) - (2,0 \times 0,61 \text{ мл/г}) = 96,61 \text{ мл}$

Лицевая сторона

Дата

№ рецепта

Aqua purificatae 96,1 ml

Ephedrini hydrochloridi 0,6

Procaini (Novocaini) 1,0

Dimedroli 1,0

Acidi ascorbinici 2,0

Общий объём 100 мл

Приготовил

Проверил

Отпустил

В подставку отмеривают 96,1 мл воды очищенной. Эфедрина гидрохлорид 0,6 г отвешивает провизор-технолог в присутствии изготавливающего лекарственный препарат, о чём делается запись на обратной стороне рецепта. Растворяют его в отмеренном объёме воды очищенной. Затем последовательно в этой же подставке растворяют 1,0 г новокаина, 1,0 г димедрола и 2,0 г кислоты аскорбиновой, перемешивают и фильтруют через промытый ватный тампон во флакон для отпуска темного стекла (ингредиенты прописи светочувствительны).

Этикетки: «Наружное», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте», выписывается «Сигнатура».

До отпуска больному лекарственный препарат хранится в запирающемся шкафу.

4. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 N 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Виды внутриаптечного контроля обязательные для данного лекарственного препарата: письменный, органолептический, контроль при отпуске. К целесообразным видам контроля относятся опросный и физический.

5. Все поступившие в аптеку рецепты проверяются на правильность их написания и оформления, и регистрируются:

а) в рецептурном журнале;

б) в квитанционном комплекте, а именно по корешкам квитанционного комплекта.

Здесь учитывается количество и стоимость амбулаторных рецептов.

Ежедневно эти данные в конце смены или рабочего дня переносятся в «Журнал учёта рецептуры»

Задание 45. Ситуационная задача

Студенту, проходящему производственную практику в аптеке города N, было предложено изготовить препарат по прописи:

Возьми: Ментола 0,3

Эфедрина гидрохлорида 0,05

Ланолина 5,0

Вазелина 10,0

Смешай, пусть будет сделана мазь. Дай. Обозначь. Мазь для носа.

1. Приведите дисперсологическую характеристику лекарственного препарата.
2. Укажите особенности введения фармацевтических субстанций в основу.
3. Напишите формулу ментола. Из какого лекарственного растительного сырья получают ментол? Приведите латинские и русские названия сырья, производящего растения и семейства. Каким методом получают эфирное масло?

4. Из какого лекарственного растительного сырья получают эфедрина гидрохлорид? Приведите латинские и русские названия сырья, производящего растения и семейства. К какой группе биологически активных веществ (БАВ) относится эфедрин? Напишите его формулу, объясните строение.

5. К какому типу основ относится основа приведенного препарата?

Правильный ответ:

1. Данная лекарственная форма - свободнодисперсная гетерогенная система с упруговязкой дисперсионной средой. Комбинированная мазь, сочетающая мазь-раствор (ментол) и мазь-эмulsionю(эфедрина гидрохлорид).

2. Способ введения лекарственных веществ в основу зависит от свойств ЛВ и основы. Ментол растворяют в расплавленном вазелине при температуре не выше 40-45° С. Эфедрина гидрохлорид для оказания терапевтического действия должен быть растворен в воде. Вода находится в составе компонента основы – ланолина водного, состоящего из 70% ланолина безводного и воды. Таким образом, эфедрин растворяют в 1,5 мл воды очищенной и эмульгируют 3,5 г ланолина безводного.

3. получают из эфирного масла мяты перечной. эфирное масло получают из свежесобранного сырья методом перегонки с водяным паром.(метод1или 2)

Mentae piperitae folia –мяты перечной листья

Menta piperite- мята перечная

Lamiaceae-губоцветные

4.Эфедрина гидрохлорид получают из побегов эфедры хвошевой.

Ephedrae equisetinae cormi - Побеги эфедры хвошевой

Ephedra equisetina -Эфедра хвошевая

Ephedraceae- Сем. Эфедровые

Эфедрин- алколоид с азотом в боковой цепи(безгетероцикла)

5. В прописи содержится дифильная основа:

Вазелин относится (гидрофобная фаза) к углеводородным основам, ланолин - к воскам (эмульгатор), водосодержащий дифильный компонент, вода очищенная (гидрофильная)

Задание 46. Ситуационная задача

В аптеку обратился пациент «Фитоцентра» с рецептом:

Rp.: Foliorum Sennae 3,0

Corticis Frangulae 6,0

Aquaee purificatae ad 250 ml

Extrahe. Misce. Da. Signa: Принимать по 1 ст. л. 3 раза в день.

Провизор-технолог протаксировал рецепт по выше приведенной прописи, выдал пациенту квитанцию и передал рецепт на изготовление.

1. Укажите особенности технологии многокомпонентного водного извлечения.

2. Укажите сроки годности данного препарата.

3. Назовите сырьевые источники листьев сенны и коры крушины (латинские и русские названия). Какие биологически активные вещества содержатся в данных видах сырья? Укажите их фармакологическое действие.

4. Опишите условия хранения изготовленного препарата.

5. Допустимо ли использование концентрированных растворов лекарственных средств при изготовлении водных извлечений из лекарственного растительного сырья (ЛРС)?

Правильный ответ:

1. Водные извлечения из лекарственного растительного сырья, требующего одинакового режима экстракции, обусловленного физико-химическими свойствами действующих и сопутствующих веществ растений, изготавливают в одном инфундирном стакане без учета анатомо-морфологической структуры сырья. Объем воды очищенной рассчитывают, с использованием соответствующих коэффициентов водопоглощения.

Многокомпонентные водные извлечения из лекарственного растительного сырья, требующего различных режимов экстракции, изготавливают раздельно, используя для экстракции максимально возможный объем воды очищенной, но не менее чем десятикратный по отношению к массе сырья.

Данное водное извлечение требует разных режимов экстракции. Из листьев сенны готовят настой с полным охлаждением, из корней крушины – отвар без охлаждения.

2. В соответствии с приказом от 26.10.2015 г. №751н срок годности настоев и отваров не более 2 суток

3. *Cassia acutifolia* – кассия остролистная, антраценпроизводные – сеннозиды А и В.

Frangula alnus – крушина ольховидная, антраценпроизводные – франгуларозид, франгулин, франгулаэмодин.

Оказывают слабительное действие.

4. В соответствии с требованиями ОФС.1.4.1.0018.15 «Настои и отвары» ГФ XIV хранение настоев и отваров осуществляется при температуре от 2 до 8°C, в защищённом от света месте.

5. В соответствии с приказом от 26.10.2015 г. №751н при изготовлении водных извлечений из ЛРС не допускается использование концентрированных растворов лекарственных средств.

Задание 47. Ситуационная задача

В аптеке городской клинической больницы готовили растворов глюкозы изотонический для инфузий.

В ассистентской-асептической закончилась субстанция глюкозы. Фармацевт, работающий в асептическом блоке, попросил коллегу принести из ассистентской штангласс с глюкозой.

1. Дайте определение растворов для инфузий.
2. Перечислите дополнительные требования к инфузионным растворам, изготавливаемым в аптеках.
3. Оцените действия фармацевта. Ответ обоснуйте.
4. Укажите особенности технологии растворов глюкозы для инъекций и инфузий.
5. Укажите максимальный объем инъекционных и инфузионных растворов, допустимый для стерилизации.

Правильный ответ:

1. Раствор для инфузий (согласно ОФС.1.4.1.0007.15 «Лекарственные формы для парентерального применения» ГФ XIV) – водный раствор для внутрисосудистого введения объёмом 100 мл и более.

2. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. №751н дополнительными требованиями для изготовленных инфузионных растворов являются: изотоничность, изогидричность, изоионичность, изовязкость.

Изготовленные инъекционные и инфузионные растворы должны быть:

- свободны от механических примесей;
- прозрачны;
 - стабильны;
 - стерильны;
 - апирогенны.

3. В соответствии с ГФ 13 для изготовления инъекционных и инфузионных препаратов используют субстанции, прошедшие испытания на бактериальные эндотоксины или пирогены. К субстанциям, используемым для изготовления лекарственных препаратов для внутреннего или наружного применения, данные требования не предъявляются. Поэтому они не могут быть использованы для изготовления растворов для инъекций или инфузий.

4. Используется стабилизатор при приготовлении (Стабилизатор Вейбеля 5 % от общего объема независимо от концентрации).

В соответствии с приказом № 751н от 26.10.2015 г. растворы глюкозы необходимо стабилизировать раствором кислоты хлористоводородной 0,1 М и натрия хлоридом.

2. Необходим пересчет глюкозы безводной на глюкозу водную с учетом влажности.

3. Необходимо проверять количественное содержание глюкозы до и после стерилизации. Содержание глюкозы должно быть одинаково. Необходимо совершать проверку на отсутствие механических включений до и после стерилизации. Проверку совершают на черном фоне.

5. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» п. 96 «Не допускаются стерилизация растворов объемом более 1 литра и повторная стерилизация инъекционных и инфузионных растворов».

Задание 48. Ситуационная задача

В муниципальную аптеку города N обратилась женщина с рецептом от врача- невролога на изготовление микстуры Кватера для её ребенка 3 лет по следующей прописи:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianaе ex 10,0

Infusi foliorum Menthae ex 4,0- 200ml

Coffeini-natrii benzoatis 0,4

Natrii bromidi 3,0

Magnesii sulfatis 0,8

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

1. Приведите частную технологию изготовления микстуры Кватера.
2. Напишите лицевую и оборотную сторону паспорта письменного контроля.
3. Укажите этикетки и предупредительные надписи, необходимые для оформления флакона для отпуска.
4. Укажите фармакологическое действие микстуры Кватера.
5. Предложите аналоги микстуры Кватера для детей 3 лет из аптечного ассортимента.

Правильный ответ:

1. Изготовление многокомпонентных водных извлечений из сырья, содержащего одну и ту же группу биологических активных веществ, независимо от гистологической структуры готовят одновременно в соответствии с приказом МЗ РФ № 308.

Извлечения из корневищ и корней валерианы (КВП = 2,9) и листьев мяты (КВП = 2,4) готовят одновременно, так как требуется одинаковый режим экстракции. Воды в данном случае берут: $200 + (10,0 \times 2,9) + (4,0 \times 2,4) = 238,6 \text{ мл} = 239 \text{ мл}$.

Изготовленное извлечение фильтруют в подставку, растворяют 0,4 г кофеина- натрия бензоата, 3 г натрия бромида, 0,8 г магния сульфата при перемешивании и фильтруют во флакон для отпуска.

2. Оборотная сторона ППК

КВП корневищ с корнями валерианы = 2,9 КВП листьев мяты = 2,4

Воды очищенной: $200 + (10,0 \times 2,9) + (4,0 \times 2,4) = 238,6 \text{ мл} = 239 \text{ мл}$

Лицевая сторона ППК

Дата № рецепта

Rhiz. cum rad. Valerianae 10,0

Fol. Menthae 4,0

Aqua purificatae 239 ml

Infusi rhiz. cum rad. Valerianae et fol. Menthae ad 200 ml

Coffeini-natrii benzoatis 0,4

Natrii bromidi 3,0

Magnesii sulfatis 0,8

Vзаг. = 200 ml

Приготовил Проверил

3. В настоящее время нормативно-правовыми актами требования к оформлению этикеток на лекарственные препараты, изготовленные аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, не установлены.

24 июля 1997 года Заместителем Министра здравоохранения РФ утверждены Методические указания «Единые правила оформления лекарств, приготовляемых в аптечных учреждениях (предприятиях) различных форм собственности», в которых содержатся указания по оформлению лекарственных препаратов, изготовленных аптечной организацией.

На флаконе для отпуска должны быть следующие этикетки:

«Микстура», «Внутреннее». Предупредительные надписи:

«Хранить в прохладном месте». «Перед употреблением взбалтывать». А также указывают номер рецепта.

4. Микстура Кватера обладает седативным действием. За счёт содержания сульфата магния микстура Кватера обладает противосудорожным эффектом.

Используется при неврозах разной этиологии, лёгкой форме неврастении, которая сопровождается тревогой, страхом, повышенной утомляемостью, бессонница, вегетососудистая дистония.

5. Тенотен детский (невротические и неврозоподобные расстройства, сопровождающиеся повышенной возбудимостью, раздражительностью, тревогой, нарушением поведения и внимания, вегетативными расстройствами).

Глицин (различные функциональные и органические заболевания нервной системы, сопровождающиеся повышенной возбудимостью, эмоциональной нестабильностью, снижением умственной работоспособности и нарушением сна: неврозы, неврозоподобные состояния и вегетососудистая дистония и др.).

Дормикинд (гомеопатический препарат способствует нормализации детского сна и бодрствования, устраняет бессонницу, тревожность, повышенную возбудимость, раздражительность, плаксивость).

Задание 49. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на изготовление лекарственной формы по прописи:

Rp.: Dibazoli

Papaverini hydrochloridi ana 0,02

Sacchari 0,3

M.f. pulv.

D.t.d № 10

S. По 1 порошку 3 раза в день внутрь.

1. Дайте теоретическое обоснование выписанной лекарственной форме.

2. Изложите стадии технологического процесса изготовления лекарственной формы.

3. Оформите паспорт письменного контроля на данную лекарственную форму (лицевую и оборотную стороны).

4. Приведите нормативно-правовые акты по изготовлению лекарственной формы и оценку качества изготовленного порошка.

5. Перечислите требования к оформлению рецептов и отпуску данного лекарственного препарата.

Правильный ответ:

1. Выписана твёрдая лекарственная форма – порошок сложный, дозированный для внутреннего применения, выписан распределительным способом. Ингредиенты совместимы.
2. Дибазол и папаверина гидрохлорид являются сильнодействующими веществами, требуется проверка доз ВРД=0,2 ВСД=0,6 РД=0,04 СД=0,12 Дибазол ВРД=0,05 г.РД =0,006 г ВСД=0,15 г СД=0,1 г Выбираем ступку №4 ,на ВР-5 отвешиваем сахара 3,0, затираем им поры ступки, так как он является индифферентным веществом .На ВР- 1 отвешиваем 0,2 дибазола и 0,2 папаверина гидрохлорида, помещаем в ступку и одновременно измельчаем, а далее смешиваем со всем количеством сахара со стенок ступки. до получения однородного порошка. Проверяем качество порошковой массы: надавливаем пестиком, при этом в углублении не должно быть блестящих вкраплений. Порошковую массу дозируем по 0,34 на 10 доз. Упаковываем в вощёные или парафинированные капсулы. Порошки складываем по 3-5 штук и помещаем в пакет.

3. Оформляем лицевую сторону паспорта письменного контроля (ППК):

Дата рец. №

Saccharum 3,0

Dibazolum 0,2

Papaverinhydrochloridum 0,2

Мобщ. = 3,3 m₁ = 0,33 № 10

Приготовил: Проверил:

Оборотная сторона ППК:

Мдибазола= 0,02×10= 0,2

Мпапав. гидрохл. = 0,02×10=0,2

Мсахара=0,3×10=3,0

Мобщ= 0,2+0,2+3,0= 3,4

M1= 3,4:10= 0,34

4. ГФХIV ОФС.1.4.1.0010.15 «Порошки», приказ Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Оценка качества: -Правильность упаковки и оформления: порошки упакованы в вощёные капсулы с учетом физ-хим свойств. -Органолептический контроль: цвет белый, вкус горьковатый, без запаха. -Однородность порошков: визуально не обнаруживается отдельных видимых частиц. - Письменный контроль заключается в проверке соответствия записей в ППК и на рецепте, а также в правильности произведенных расчетов. На ППК указывают дату, № рецепта -Контроль при отпуске соответствия:

- Упаковки - физико-химическим свойствам,
- Доз – возрасту больного,
- Фамилии и инициалов больного на рецепте, в сигнатуре, этикетке, № на рецепте, сигнатуре, этикетке,
- Оформление лекарственного средства в соответствии с действующими приказами: должна быть наклеена соответствующая этикетка, подчеркивающая цветом общую форму назначения

-Дополнительно (физический и опросный)

5. В соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных

документов" данный препарат выписывается на рецептурном бланке формы № 107-1/у. На бланке ставится штамп медицинской организации с указанием адреса и телефона, дата выписки, Ф.И.О. пациента и медицинского работника указывается полностью, в графе возраст указывается количество полных лет. В графе «Rp» указывается: на латинском языке наименование ЛП (международное непатентованное или группировочное, либо торговое), его дозировка, количество; на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата. Рецепт, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

Задание 50. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на изготовление лекарственной формы по прописи:

Rp: Sol. Pilocarpini hydrochloridi 1% - 10,0

D.S. Глазные капли. По 2 капли 3 раза в день в оба глаза.

1. Дайте теоретическое обоснование выписанной лекарственной форме.
2. Изложите стадии технологического процесса изготовления лекарственной формы.
3. Оформите паспорт письменного контроля на данную лекарственную форму (лицевую и оборотную стороны).
4. Перечислите требования к оформлению рецепта на данный лекарственный препарат.
5. Контроль при отпуске изготовленных лекарственных препаратов.

Правильный ответ:

1. Выписана глазная лекарственная форма в виде водного истинного раствора, предназначенная для инстилляции в глаз. Глазные капли относятся к лекарственным формам местного применения. В состав входит пилокарпина гидрохлорид – ядовитое вещество, но так как лекарственная форма предназначена для наружного применения, дозы не проверяем.

2. Готовят в асептических условиях.

Изготовление

Стерильным цилиндром отмериваем 10 мл воды очищенной и примерно половину переливаем в подставку. Провизор-технолог по требованию фармацевта после проверки расчётов отвешивает 0,1 пилокарпина гидрохлорида на весах для ядовитых веществ в присутствии фармацевта при двойном контроле разновеса и надписи на штанглasse.

Переносит пилокарпина гидрохлорид в подставку. На весах отвешиваем 0,07 натрия хлорида, переносим в подставку. Растворяем пилокарпина гидрохлорид и натрия хлорид при перемешивании и полученный раствор фильтруем через двойной бумажный фильтр промытый водой очищенной в флакон для отпуска. Через этот же фильтр фильтруем оставшийся объём воды очищенной. Флакон закрываем резиновой пробкой

Контроль ЛФ

Отдают капли на качественный и количественный анализ, проверяют на отсутствие механических включений.

Укупорка

Флакон с раствором укупоривают резиновой пробкой и металлическим колпачком под обкатку. Стерилизуют при 120°C в течение 8 минут.

Оформление к отпуску

Флакон оформляют этикеткой розового цвета для глазных капель, на которой указывают номера аптеки, рецепта, ФИО больного, способ применения. Срок годности 30 суток. Наклеивают предупредительные этикетки: «Хранить в прохладном и защищенном от света месте», «Стерильно», «Обращаться с осторожностью», «Хранить в недоступном от детей месте».

3. ППК лицевая сторона

Дата № рецепта

Aqua purificatae 10 ml

Natrii chloridi 0,07

Pilocarpini hydrochloridi 0,1

Misce.Sterilis.Da.Signa.

V=10 ml

Sterilisatum! 120 °C - 8 мин.

Приготовил

Проверил

ППК оборотная сторона

1,0 пилокарпина гидрохлорида эквивалентен 0,22 натрия хлорида

Количество NaCl, необходимое для изотонирования 10 мл воды.

0,9 NaCl изотонир 100 мл воды

количество NaCl, необходимое для доизотонирования 1% раствора пилокарпина гидрохлорида.

$0,09 - 0,022 = 0,068 \rightarrow 0,07 \text{ г}$

Пилокарпина гидрохлорида 0,1 г

Воды очищенной 10 мл

Общий объем 10,0 мл

4. Пилокарпина гидрохлорид не подлежит ПКУ и выписывается на рецептурном бланке формы 107-1/у в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

Обязательные реквизиты: штамп медицинской организации с указанием наименования, адреса и телефона, дата выписки рецепта, ФИО мед.работника (полностью), ФИО пациента (полностью), возраст пациента (количество полных лет), наименование ЛП на латинском языке по МНН или группировочному наименованию, а в случае их отсутствия по торговому наименованию, дозировка, количество, способ применения ЛП, подпись и личная печать медицинского работника. Дополнительные реквизиты не предусмотрены.

5. Согласно приказу МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» контролю при отпуске лекарственных препаратов подвергаются все изготовленные лекарственные препараты, в рамках которого проверяется соответствие: а) упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств; б) указанных в рецепте или требованиях доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента; в) реквизитов рецепта, требования сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата; г) маркировки лекарственного препарата требованиям. При выявлении одного из указанных несоответствий изготовленный лекарственный препарат не подлежит отпуску.

Задание 51. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Infusi rad. Althaeae 200 ml

Natrii benzoatis 3,0

Sirupi simplicis 20 ml

Elixiris pectoralis 4 ml

M.D.S. По 1 десертной ложке 4 раза в день.

После фармацевтической экспертизы и таксировки рецепта провизор-технолог поручил изготовить лекарственный препарат молодому фармацевту, который растворил в подставке в 170 мл воды очищенной 20 г сухого экстракта-концентрата корня алтея, профильтровал через тампон ваты во флакон, добавил 30 мл 10% раствора натрия бензоата, 4 мл эликсира грудного и 20 мл сиропа сахарного, перемешал, проверил на отсутствие механических включений и оформил к отпуску этикеткой «Микстура»,

«Внутреннее» с предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте». Оформил паспорт письменного контроля. Провизор-технолог после письменного, физического и опросного контроля сделал вывод, что настой изготовлен неудовлетворительно, и рекомендовал изготовить новый.

Примечание:

КУО натрия бензоата = 0,6 мл/г;

КУО сухого экстракта концентрата алтея = 0,61 мл/г;

К расх. = 1,3 мл/г; допустимые отклонения для объема выше 200 мл - 1%.

1. Назовите возможные варианты изготовления данного лекарственного препарата.
2. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте. Оформите оборотную сторону паспорта письменного контроля (ППК).
3. Приведите правильную технологию изготовления лекарственного препарата по рецептурной прописи с использованием сухого экстракта-концентрата алтея.
4. Укажите особенности изготовления лекарственного препарата по данной рецептурной прописи с использованием лекарственного растительного сырья – корней алтея.
5. Оформите оборотную и лицевую стороны ППК на данный лекарственный препарат, изготовленный из лекарственного растительного сырья.

Правильный ответ:

1. Водное извлечение можно изготовить из лекарственного растительного сырья или с использованием сухого экстракта-концентрата корней алтея.
2. Согласен(на). Водное извлечение из корней алтея при отсутствии указания массы сырья следует готовить в соотношении 1:20, то есть нужно взять 10 г сухого экстракта-концентрата (1:1). Нарушен порядок добавления жидких лекарственных средств. Объем общий определят по рецептурной прописи. Объем общий = 200 мл + 20 мл + 4 мл = 224 мл. Прирост объема от растворения сухого экстракта – концентрата алтея = $10,0 \times 0,61$ мл/г = 6,1 мл. Допустимые отклонения для данного объема = $200 \times 1\% / 100\% = 2$ мл. Следовательно, необходимо учесть прирост объема от растворения сухого экстракта концентрата. Объем концентрированного раствора натрия бензоата = $3,0 \times 10 = 30$ мл. Объем воды = 200 мл - 6,1 мл - 30 мл = 163,9 мл.
3. В подставке в рассчитанном количестве воды очищенной растворяем растворяем сухой экстракт-концентрат алтея, фильтруем через тампон ваты в отпускной флакон, добавляем 30 мл 10% раствора натрия бензоата. В отдельной подставке смешиваем 20мл сахарного сиропа и 4 мл грудного эликсира. Во флакон добавляем частями при постоянном перемешивании., проверяют на отсутствие механических включений, оформляют к отпуску.
4. Особенности изготовления данной лек. формы из ЛРС: а) настой готовят холодным способом без нагревания, настаивают при комнатной температуре 30 мин. б) алтеиный корень после извлечения не подвергается отжиманию, чтобы в готовую слизь не попал крахмал и клеточные элементы; в) согласно ГФ настой готовят в соотношении 5:100; г) учитывая, что настой готовят без отжимания, ГФ рекомендует на 100мл настоя брать 6,5 сырья и 130 мл воды, т.е учитывать Красх=1,3.
5. Оборотная сторона ППК: В общий = 200 мл + 20 мл + 4 мл = 224 мл масса лекарственного растительного сырья = $10,0 \times 1,3$ мл/г = 13,0 объем воды очищенной = 200 мл

$\times 1,3 \text{ мл/г} = 260 \text{ мл}$ прирост объема от растворения натрия бензоата $= 3,0 \times 0,6 \text{ мл/г} = 1,8 \text{ мл}$
допустимые отклонения для данного объема $= 224 \text{ мл} \times 1\% / 100\% = 2,24 \text{ мл}$, следовательно
прирост объема от растворения натрия бензоата не учитывают.

Лицевая сторона ППК:

Дата Рецепт №

Radicis Althaeae 13,0

Aquaе purificatae 260 ml

Natrii benzoatis 3,0

Sirupi simplicis 20 ml

Elixiris pectoralis 4 ml

V общий $= 224 \text{ мл} +/- 2,24 \text{ мл}$

Подписи.

Задание 52. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Dibazoli 0,004

Papaverini hydrochloridi 0,02

Theobromini 0,2

M.f. pulv.

D.t.d № 10

S. По 1 порошку 2 раза в день.

Провизор-технолог после фармацевтической экспертизы рецепта и таксировки поручил изготовить лекарственный препарат молодому фармацевту, который сделал необходимые расчёты, изготовил порошковую смесь, оформил паспорт письменного контроля и отдал на проверку. При количественном анализе было установлено, что содержание дигазола в порошках не укладывается в допустимые нормы отклонений.

Проведение опросного контроля показало, что фармацевт измельчил в ступке 2,0г теобромина, поместил в ступку 0,04г дигазола, измельчил, смешал, добавил 0,2г папаверина гидрохлорида, измельчил и смешал до однородности. Провизор-технолог сделал вывод, что порошки изготовлены неудовлетворительно, и рекомендовал изготовить их вновь.

1. Дайте характеристику лекарственной форме, приведенной в прописи.
2. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте.
3. Что такое тритурация? Когда и с какой целью ее используют?
4. Как выбирают разведение тритурации при изготовлении порошков?
5. Приведите правильную технологию изготовления порошка по прописи.

Правильный ответ:

1. В рецепте выписан сложный дозированный порошок для внутреннего применения. В соответствии с ГФХIV ОФС.1.4.1.0010.15 «Порошки», порошки – лекарственная форма, состоящая из твёрдых отдельных сухих частиц различной дисперсности, обладающая свойством сыпучести. Особенность изготовления связана с содержанием дигазола в количестве менее 0,05 г на всю порошковую массу, что не позволяет обеспечить однородность смеси и точность его дозирования.

2. Да, согласна. Препарат приготовлен неудовлетворительно, так как количество дигазола на всю массу порошка 0,04 это менее чем 0,05, поэтому надо было использовать тритурацию (1:10).

3. Тритурация – порошкообразная смесь ядовитого или сильнодействующего вещества с индифферентным наполнителем (чаще с молочным сахаром) в соотношениях 1:10 или 1:100.

Тритуации используют, если ядовитого или сильнодействующего вещества выписано 0,05 г и менее на всю порошковую массу.

Использование тритуаций вызвано двумя причинами:

- невозможность отвесить с достаточной точностью навеску вещества массой менее 0,05 г на ручных однограммовых весах;
- невозможность равномерного распределения малого количества вещества списка А или списка Б в общей массе порошка. Использование тритуации обеспечивает равномерное распределение малого количества ядовитого или сильнодействующего вещества в общей массе порошка и точность дозирования.

4. Выбор разведения тритуации зависит от массы ядовитого или сильнодействующего вещества на все дозы порошка. Если вещества выписано в количестве 0,01-0,05 г, используют тритуацию 1:10, менее 0,01 г – тритуацию 1:100.

5. В ступке измельчают 2,0 г теобромина, добавляют и измельчают 0,2 г папаверина гидрохлорида (соотношение ингредиентов не превышает 1:20), затем добавляют 0,4 г тритуации дибазола (1:10), все смешивают до однородности. Проверяют однородность смеси. Дозируют по 0,26 г числом 10 и упаковывают в вощенные или парафинированные капсулы и коробку или пакет. Оформляют к отпуску.

Задание 53. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Laevomycetini 2,5

Acidi salicylici 1,0

Spiritus aethylici 70 % 50 мл

M.D.S. При гнойничковых заболеваниях кожи.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал необходимые расчёты, изготовил раствор по данной прописи, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку.

При проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил лекарственную форму в ассистентской комнате. В ступку поместил левомицетин, кислоту салициловую и измельчил. Произвел разбавление этанола, смешав 36,5мл 96% спирта и 13,5мл воды очищенной. Внес по частям водно-спиртовую смесь в ступку, смешал. Раствор перенес во флакон для отпуска темного стекла. Оформил этикеткой «Наружное», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищенном от света месте», «Беречь от огня», «Хранить в недоступном для детей месте». На обороте рецепта указал учётное количество спирта, выписал сигнатуру. Провизор-технолог сделал вывод, что препарат изготовлен неудовлетворительно.

1. Дайте характеристику лекарственной форме, приведенной в рецептурной прописи. С чем связаны особенности ее изготовления и оформления к отпуску?
2. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте.
3. Как рассчитывают фактический объем раствора и количество спирта для учёта?
4. Приведите правильную технологию раствора по данной прописи.
5. Перечислите спиртовые растворы, выпускаемые фармацевтической промышленностью (не менее трёх).

Правильный ответ:

1. В рецепте прописана жидккая лекарственная форма для наружного применения – спиртовой раствор сложного состава, не выпускаемый промышленностью. Спиртовые растворы готовят массо-объемным способом прямо во флакон для отпуска, так как

растворитель — летучая жидкость. Особенности изготовления связаны с наличием в прописи антибиотика, неводного летучего растворителя, а также явления контракции, сопровождающего разбавление этанола. Оформление к отпуску обусловлено предметно-количественным учётом спирта этилового.

2. Да, согласна(ен). Изготовление неудовлетворительное по следующим причинам. Наличие в прописи антибиотика — левомицетина обуславливает изготовление препарата в асептических условиях. Этанол является летучим растворителем, поэтому из-за потерь его не следует помещать в ступку, а только - во флакон для отпуска. Прописанные лекарственные вещества легко растворимы в этаноле и не требуют измельчения в ступке. При разбавлении спирта наблюдается явление контракции, (сумма объёмов использованного крепкого спирта и воды очищенной должна быть больше 50 мл).

3. Фактический объём данного спиртового раствора больше 50 мл, что обусловлено растворением твёрдых веществ, суммарное содержание которых превышает 3%. Объём раствора складывается из объёма спирта этилового и произведений массы каждого лекарственного вещества на его коэффициент увеличения объёма. Массу использованного спирта учётной концентрации отражают на обороте рецепта в соответствии с данными алкоголеметрических таблиц (приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. № 751н) или массу спирта учётной концентрации находят путём умножения его объёма на плотность. В данной ЛФ отпущено 29,45 спирта этилового 96%.

4. В асептических условиях в стерильный флакон для отпуска из светозащитного стекла помещают отвешенное количество левомицетина и салициловой кислоты. В мерном цилиндре проводят разбавление водой 96% спирта до получения 50 мл 70% спирта, который вносят во флакон для отпуска. Флакон укупоривают, лекарственные вещества растворяют при взбалтывании. Контролируют полноту растворения и отсутствие механических включений. Оформляют к отпуску.

5. Раствор кислоты салициловой 1 или 2%, раствор кислоты борной 3%, раствор йода 5%, раствор Фурацилина 1:1500, Меновазин и др.

Задание 54. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp: Anaesthesini 1,5

Methyluracili

Sol. Vitamin E oleosae 5% ana 5,0

Ol. Helianthi ad 100,0

M. D. S. Для тампонов.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал необходимые расчёты, быстро изготовил лекарственную форму, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт поместил во флакон для отпуска 1,5 анестезина, 5,0 метилурацила, 5 мл раствора витамина Е и 100,0 подсолнечного масла. Флакон укупорил и нагрел на водяной бане. Лекарственный препарат оформил к отпуску этикеткой «Наружное». Провизор-технолог сделал вывод, что препарат изготовлен неудовлетворительно.

1. Какая лекарственная форма приведена в прописи? Охарактеризуйте ее как дисперсную систему.
2. В чём состоит правило проф. Дерягина, используемое при формировании суспензионных систем?
3. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте.

4. Какова рациональная технология лекарственной формы?
5. Какие виды внутриаптечного контроля используются при оценке качества данного препарата?

Правильный ответ:

1. В рецепте прописана лекарственная форма для наружного применения сложного состава, комбинированный линимент, так как масляный раствор витамина Е смешивается с подсолнечным маслом, Анестезин растворим в подсолнечном масле 1:50 (гомогенная система), Метилурацил не растворим в масле и образует суспензию.
2. «Для получения тонко измельченного лекарственного вещества при его диспергировании рекомендуется добавлять растворитель в половинном количестве от массы измельчаемого лекарственного вещества»
3. Да, согласна(ен). Изготовление неудовлетворительное по следующим причинам. Масляный раствор витамина Е дозируется по массе во флакон для отпуска, его не следует нагревать, чтобы не снижать стабильность.

Анестезин и метилурацила предварительно нужно измельчить и растворить, получив из нее пульпу.

Нужно провести расчёты количества масла подсолнечного с учётом того, что лекарственная форма изготавливается по массе (приказ от 26 октября 2015 г. № 751 н). При отпуске препарат должен быть снабжен дополнительными предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте».

4. Для начала в ступку взвешивают и добавляют 1,5 Анестезина и 5,0 метилурацила, измельчают, затем по правилу Дерягина добавляют в половинном количестве от всей массы взвешиваемых веществ, основы масла Подсолнечного, т.е. на 6,5 общей массы приходится 3 мл основы, добавляют в ступку и помешивают, 100-3 мл=92, далее добавляют остальные 92 мл масла подсолнечного и только в конце добавляют раствор витамина Е. Затем помещают все в отпускной флакон. Оформляем этикеткой «Наружное» и «Перед употреблением взболтать», «Хранить в недоступном для детей месте»

5. Приказом Минздрава России от 26.10.2015 N 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» регламентированы

Обязательные виды контроля:

- письменный контроль (проверка соответствия записей в паспорте письменного контроля прописи в рецепте, правильности произведенных расчетов);
- органолептический контроль (проверка по показателям описание – внешний вид, цвет, запах, отсутствие видимых механических включений);
- контроль при отпуске (соответствие упаковки физико-химическим свойствам входящих лекарственных веществ, номера на рецепте и номера на этикетке, фамилии больного на квитанции, фамилии на этикетке и рецепте или его копии, копий рецептов прописям рецептов).

В качестве выборочного контроля может быть произведены:

- опросный
- физический
- химический

Задание 55. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Dimedroli 2,0
Acidi salicylici 5,0

Lanolini

Vaselini ana 50,0

M.D.S. Мазь для рук.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту.

Тот сделал необходимые расчёты, быстро изготовил лекарственный препарат по данной прописи, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору технологу на проверку.

При проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт поместил в фарфоровую чашку ланолин безводный, вазелин и нагрел смесь на водяной бане до расплавления. В ступке измельчил димедрол и кислоту салициловую. Внес в ступку смесь из фарфоровой чашки. Смешал и перенес во флакон оранжевого стекла. Укупорил и оформил к отпуску этикеткой «Наружное», предупредительной надписью:

«Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте». Провизор-технолог сделал вывод, что мазь изготовлена неудовлетворительно.

Примечание: растворимость димедрола в воде 1:0,35,

допустимые отклонения в массе мази свыше 100,0 составляют +/- 2%.

1. Каковы общие правила введения лекарственных веществ в мазевые основы?
2. Что такое комбинированные мази?
3. Охарактеризуйте приведенную в прописи мазь как дисперсную систему.
4. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте.
5. Предложите оптимальный вариант технологии изготовления лекарственного препарата по приведенной прописи. Оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля (ППК).

Правильный ответ:

1. Лекарственные вещества вводят в мазевые основы в соответствии с их физико-химическими свойствами:

если лекарственные вещества растворимы в основе, то вещества липофильного характера растворяют в расплавленной основе; вещества гидрофильного характера растворяют непосредственно в основе или в минимальном количестве воды;

если лекарственные вещества нерастворимы ни в основе, ни в воде, то они вводятся по типу суспензии с учётом содержания твёрдой фазы: до 5%, от 5% до 25%, более 25%;

если лекарственные вещества растворимы в воде, но нерастворимы в основе, то их растворяют в воде с последующим эмульгированием компонентами основы.

Сухие и густые экстракты предварительно растирают с равным количеством спирто-водно-глицериновой смеси.

2. Комбинированные мази – это сочетание нескольких типов дисперсных систем, обусловленное различными физико-химическими свойствами лекарственных веществ и разным способом их введения в основу.

3. В рецепте прописана мягкая лекарственная форма для наружного применения - гетерогенная комбинированная мазь, состоящая из эмульсионной мази (димедрол после растворения в воде образует мазь-эмulsionю) и суспензионной мази (салициловая кислота).

4. Да, согласна(ен). Изготовление неудовлетворительное по следующим причинам.
Необходимости в плавлении основы нет.

Содержание кислоты салициловой в мази составляет менее 5%, поэтому её нужно измельчить по правилу Дерягина со вспомогательной жидкостью родственной основе - вазелиновым маслом в количестве $\frac{1}{2}$ от массы измельчаемого лекарственного вещества. Димедрол необходимо предварительно растворить в воде очищенной с учётом растворимости.

5. В ступку помещают отвешенное количество салициловой кислоты, измельчают с

вазелиновым маслом (приблизительно 2,5 г).

По частям добавляют вазелин, смешивают до однородности. Отодвигают мазь на край ступки.

В освободившуюся ступку отвешивают димедрол, растворяют в 0,7 мл воды очищенной, полученный раствор эмульгируют ланолином водным до образования однородной массы. Смешивают сусpenзионную и эмульсионную мазь.

Последовательность изготовления сусpenзионной и эмульсионной частей комбинированной мази не является принципиальной (также верным вариантом технологии является изготовление в первую очередь эмульсионной части мази).

Готовую мазь переносят в банку и оформляют к отпуску.

Лицевая сторона ППК

Дата

Рецепт №

Acidi salicylici 5,0

Olei Vaselinei 2,5

Vaselinei 50,0

Dimedroli 2,0

Aqua purificatae 0,7 ml gtts. XIV

Lanolini hydraci 50,0

т общая = 107,0 +/- 2,1

Подписи.

Задание 56. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Natrii benzoatis 2,0

Liquoris Ammonii anisati 5 ml

Sirupi sacchari 5 мл

Aqua purificatae 180 ml

M.D.S. По 1 ст.л. 3 раза в день.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить этот лекарственный препарат фармацевту.

Во флакон для отпуска отмеривают 160 мл воды очищенной, 20 мл 10% раствора натрия бензоата (1:10), 5 мл сиропа сахарного и в последнюю очередь - 5 мл нашатырно-анисовых капель. Смешивают, укупоривают, оформляют этикеткой «Внутреннее».

1. Дайте оценку лекарственной формы. Оцените действия фармацевта.
2. Каков алгоритм действий провизора по изготовлению данной лекарственной формы?
3. В соответствии с какими приказами Минздрава России должен соблюдаться санитарный режим при изготовлении прописи?
4. Обоснуйте оценку качества лекарственного препарата.
5. Укажите фармакотерапевтическое действие прописи.

Правильный ответ:

1. Выписана жидккая лекарственная форма для внутреннего применения, представляющая собой комбинированную систему: истинный раствор натрия бензоата и сусpenзию, полученную конденсационным методом (нашатырно-анисовые капли).

Фармацевт неверно ввёл нашатырно-анисовые капли, т.к. при таком введении на поверхности и стенках флакона появляются масляные пятна, а в дальнейшем крупные кристаллы анетола (компонент анисового масла). Нашатырно-анисовые капли перед помещением во флакон необходимо смешать с сахарным сиропом или с равным количеством микстуры, во флакон

добавлять частями при постоянном перемешивании. В этом случае получается тонкая взвесь анетола.

2. При смешивании нашатырно-анисовых капель, состоящих из 2,81 г масла анисового, 15 мл раствора аммиака, до 100 мл спирта, с водными растворами выделяется не растворимый в воде кристаллический анетол.

Анетол является гидрофобным веществом и нуждается в стабилизаторе. Для того, чтобы исключить возможность прилипания анетола к стенкам флакона, в отдельном стаканчике смешивают 5 мл сахарного сиропа и 5 мл нашатырно-анисовых капель.

Смесь частями при перемешивании добавляют к раствору в склянку для отпуска.

Тщательно перемешивают.

При отсутствии в прописи сиропов нашатырно-анисовые капли осторожно добавляют к микстуре так, чтобы жидкость не попала на горлышко флакона.

Флакон укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой.

Согласно приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н, оформляют этикетками:

«Внутреннее», «Хранить в прохладном и защищённом от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте», «Перед употреблением взбалтывать».

3. Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678 - 20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг»

Перед началом работы рабочая поверхность стола и руки фармацевта обрабатываются раствором дегмина, весы протираются раствором перекиси водорода.

После изготовления прописи весы протираются стерильной одноразовой марлевой салфеткой. Также стерильной одноразовой салфеткой протирают горлышки штанглосов.

Хранение в аптеке разрешается в соответствии с приказом от 13.11.1996 г. №377

«Об утверждении требований к организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения».

4. Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» регламентирует

обязательные виды контроля:

- письменный контроль (проверка соответствия записей в паспорте письменного контроля прописи в рецепте, правильности произведенных расчетов);

- органолептический контроль (проверка по показателям описание – внешний вид, цвет, запах, отсутствие видимых механических включений);

- контроль при отпуске (соответствие упаковки физико-химическим свойствам входящих лекарственных веществ, номера на рецепте и номера на этикетке, фамилии больного на квитанции, фамилии на этикетке и рецепте или его копии, копий рецептов прописям рецептов).

Анализ документации.

Рецепт выписан правильно.

Ингредиенты совместимы.

Паспорт письменного контроля соответствует рецепту.

Правильность упаковки и оформления.

Объем флакона темного стекла соответствует количеству суспензии. Флакон

укупорен плотно.

Оформление соответствует приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Ресуспендируемость. Суспензия восстанавливает равномерное распределение частиц по всему объему при взбалтывании в течение 15 секунд.

Однородность частиц дисперсной фазы. Объем микстуры 190 мл ± 3,8 мл, что соответствует нормам допустимых отклонений (±2%) (приказ МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н).

5. Кофеин-Бензоат Натрия применяют при заболеваниях, сопровождающихся угнетением функций центральной нервной системы и сердечно-сосудистой системы, гипотензии, астеническом синдроме, при спазмах сосудов головного мозга (мигрень), при головной боли (в комбинации с другими лекарственными средствами, например, кислотой ацетилсалициловой).

Препарат назначают при необходимости мобилизации резервов организма, для повышения психической и физической работоспособности, устранения сонливости. У детей Кофеин-Бензоат Натрия применяют при энурезе.

Нашатырно-анисовые капли. В комплексной терапии в качестве отхаркивающего средства при воспалительных заболеваниях дыхательных путей.

Анисовое масло после попадания в организм оказывает стимулирующее воздействие на секрецию бронхиальных желез.

Также это вещество стимулирует процессы пищеварения и является неплохим антисептиком, отлично разжижает мокроту.

Нашатырно-анисовые капли могут применяться для лечения влажного кашля.

Они стимулируют эффективно очищение бронхов, активизируют процессы разжижения вязкой мокроты, что способствует ее откашливанию, а также не дают развиться самым разным осложнениям и рецидивам недугов.

Кроме всего прочего такое лекарственное средство помогает заживлению слизистых в дыхательных путях.

Задание 57. Ситуационная задача

Обоснуйте правильность технологии мази в условиях аптеки по прописи:

Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,2

Camphorae 0,3

Streptocidi Sulfadimezini ana 1,0

Norsulfazol 1,5

Solutionis Adrenalinii hydrochloridi 1:1000 guttas V

Lanolini 5,0

Vazelini 15,0

M. f. unguis.

D.S.: Мазь для носа.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить этот лекарственный препарат фармацевту.

Фармацевт приготовил мазь следующим образом: в ступку поместил камфору и как трудноизмельчаемое вещество измельчил её в присутствии 3 капель спирта, затем в ступку поместил стрептоцид, сульфадимезин и норсульфазол и продолжал диспергировать с 17 каплями спирта. К смеси порошков добавил последовательно ланолин, вазелин и 5 капель раствора адреналина гидрохлорида и эфедрина гидрохлорида. Готовую мазь поместил в широкогорлую банку темного стекла оформив этикеткой «Наружное», «Хранить в защищенном от света месте», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

1. Дайте оценку правильности изготовления мази и ее характеристику.

2. Приведите классификацию мазевых основ с примерами в соответствии с ГФ.

3. Предложите лекарственные растения и сырьё растительного и животного происхождения для получения препаратов, производных фенилалкиламинов: Эфедрина гидрохлорида и Адреналина гидрохлорида. Какое сырье используется для получения Эфедрина? Дайте характеристику сырья и производящих растений, которые являются его источниками.

4. Приведите расчёты и оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля (ППК).

5. На каком рецептурном бланке выписан рецепт?

Правильный ответ:

1. Фармацевт не правильно изготовил данную мазь.

Исходя из свойств данных веществ можно утверждать, что мазь по данной прописи является комбинированной дисперсной системой. Таким образом, эфедрина гидрохлорид нужно вводить в мазь по типу эмульсии, камфору — в виде мази-раствора, сульфаниламиды — по правилам изготовления суспензионных мазей с содержанием твердой фазы более 5 % от массы мази. Технология приготовления: камфору растворяют в 5,0 г расплавленного вазелина (при температуре не выше 50 °C). Стрептоцид, сульфадимезин и норсульфазол помещают в подогретую ступку и диспергируют в присутствии 1,8 г раствора камфоры в вазелине(по правилу Дерягина), затем добавляют остальной вазелин, перемешивают и образовавшуюся мазь отодвигают на край ступки. В освобожденную ступку помещают эфедрин гидрохлорид, растворяют его в растворе адреналина гидрохлорида и к полученной жидкости примешивают вначале ланолин, а затем ранее приготовленную суспензионную мазь, массу тщательно перемешивают.

2. Терапевтическое действие мазей во многом определяется использованной мазевой основой. ГФ даёт классификацию мазевых основ: лиофильные, гидрофильные, гидрофильно-липофильные.

К лиофильным основам относятся:

- углеводородные (вазелин, сплавы углеводородов);
- жировые (природные жиры, и их сплавы с растительными маслами и жироподобными веществами);
- воски (воск пчелиный, спермацет, ланолин);
- силиконовые основы.

К гидрофильным относятся:

- гели высокомолекулярных углеводов и белков (эфиры целлюлозы, крахмал, коллаген, желатин, агар);
- гели неорганических веществ (глинистые минералы - бентонит);
- гели синтетических высокомолекулярных соединений (полиэтиленоксида, поливинилпирролидона, полиакриламида);
- гели микробных полисахаридов (аубазидан);
- растворы олигоэфиров (90% олигоэфира-50 и 10% спирта этилового).

К гидрофильно-липофильным относятся:

- безводные сплавы лиофильных основ с эмульгаторами (сплав вазелина с ланолином или с другими эмульгаторами), так называемые абсорбционные основы;
- эмульсионные основы типа вода/масло (эмультгаторы со значением гидрофильно-липофильного баланса ГЛБ от 3 до 6);
- эмульсионные основы типа масло/вода (эмультгаторы со значением ГЛБ 8-18, натриевые, калиевые, триэтаноламиновые соли жирных кислот, Твин-80).

Мазевая основа обеспечивает надлежащий объём мази, необходимые физикохимические свойства, концентрацию лекарственных веществ и терапевтическую активность мази

3. Эфедрин и его диастереомер псевдоэфедрин содержатся (0,5-2%) в различных видах эфедры, семейства эфедровых (Ephedraceae).

ПОБЕГИ ЭФЕДРЫ (ТРАВА ХВОЙНИКА) - CORMUS EPHEDRAE

Эфедра хвощевая - Ephedra equisetina Bge.

Сем. Эфедровые - Ephedraceae

Ботаническая характеристика. Многолетний двудомный густоветвистый кустарник с толстым серым стволом высотой до 1,5 м. Ветви деревянистые, толстые, направлены вверх. Редуцированные листья представлены пленчатыми красновато-коричневыми образованиями. Цветки раздельнопольные. На одних кустах развиваются женские соцветия, на других мужские. Мужские колоски желтоватые, почти шаровидные. Женские колоски зеленоватые.. Плод - ложная мясистая желтоватая или красноватая шишко-ягода..

Химический состав. Во всех органах растения содержатся алкалоиды: l-эфедрин, d-псевдоэфедрин. Наибольшее количество алкалоидов находится в зеленых веточках (до 3,5%). Также содержаться дубильные вещества, аскорбиновая кислота.

Характеристика сырья: членистые неодревесневшие прутовидные с междуузлиями ветви длиной до 30 см, светло-зел. цв

Наиболее широко Эфедрин применяется при лечении заболеваний аллергического характера (бронхиальная астма, крапивница, вазомоторный насморк и др.).

Природным источником получения адреналина и кортикоидов служат надпочечники крупного рогатого скота и свиней.

4. Лицевая сторона

Дата № рецепта

Camphorae 0,3

Vazelini 15,0

Streptocidi 1,0

Sulfadimezini 1,0

Norsulfazol 1,5

Solutionis Adrenalinii hydrochloridi 1:1000 guttas V

Ephedrini hydrochloridi 0,2

Lanolini 5,0

Мобщ- 24,0

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

Оборотная сторона

Камфора 0,3

Вазелин 15,0

Стрептоцид 1,0

Сульфадимезин 1,0

Норсульфазол 1,5 %тв.фазы= $(1,0+1,0+1,5)*100\% / 24 = 14,5\%$ следовательно измельчаем в присутствии расплавленной основы

Раствора камфоры(по правилу Дерягина) $(1,0+1,0+1,5) * \frac{1}{2} = 1,8$

Эфедрин 0,2

Раствор Адреналина 1:1000 5 кап.

Ланолин 5,0

Мобщ= $0,3+15,0+1,0+1,0+1,5+0,2+5,0=24,0$

5. В соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие: эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно

Задание 58. Ситуационная задача

Молодому специалисту было предложено изготовить препарат по следующей прописи:

Возьми:

Камфоры

Ментола поровну по 1,0 Масла вазелинового 25,0

Смешай. Дай. Обозначь. Ушные капли.

Фармацевт поместил в отпускной флакон камфору с ментолом, несмотря на образовавшуюся жидкую смесь добавил вазелиновое масло. Флакон укупорил пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой и начал оформлять к отпуску. Ему было сделано замечание.

1. Была ли допущена ошибка фармацевтом?
2. Как учитывает технолог физико-химические свойства моноциклических терпенов (ментола, валидола, терпингидрата) и бициклических терпенов (камфоры и бромкамфоры) при изготовлении лекарственных препаратов в различных лекарственных формах?
3. Подлежат ли какие-либо из указанных в прописи лекарственных препаратов предметно- количественному учёту в аптеке?
4. Каковы условия хранения этих лекарственных веществ и правила их дозирования?
5. Предложите правильный вариант изготовления лекарственной формы.

Правильный ответ:

1. Была допущена ошибка в изготовлении. Выписана ЛФ на неводном масляном растворителе. Ментол с камфорой образуют эвтектическую смесь.

2. Ментол, валидол, терпингидрат, камфора, бромкамфора - нерастворимые в воде, спирто- и жирорастворимые соединения. Изготавливают с вышеперечисленными веществами следующие лекарственные формы: порошки (особенность технологии порошков с трудноизмельчаемыми веществами – применение спирта этилового или эфира в качестве вспомогательно жидкости), неводные растворы (изготавливают во флаконе для отпуска, растворение производят при нагревании на водяной бане, в случае использования нелетучего растворителя, при перемешивании в случае использования летучего растворителя), супензии (изготовление дисперсионным или конденсационным методами), мази (образующийся тип - мази-растворы, т. е. сплавляют с основой).

Жидкие лекформы готовят по типу супензий, т.к. терпены обладают резко выраженными гидрофобными свойствами, стабилизируют желатозой 1:1. Терпингидрат обладает не резко выраженными гидрофобными свойствами, поэтому количество желатозы должно быть в 2 раза меньше, т.е. 1:0,5

3. Не подлежат (Приказ Минздрава России от 22.04.2014 №183н "Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно- количественному учету")

4. Указанные вещества относятся к пахучим веществам. Согласно приказу №706н, пахучие лекарственные средства (фармацевтические субстанции как летучие, так и практически нелетучие, но обладающие сильным запахом) следует хранить в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха. В отдельном шкафу для пахучих веществ.

Дозируют указанные ЛВ на ручных весах, выделенных для работы с пахучими веществами. Дозируют по массе.

5. Отвешиваем 25,0г вазелинового масла в выпарительную чашку. Нагреваем на водяной бане до 40 С. В склянку для отпуска отвешиваем 1,0г камфоры и растворяем в половинном количестве вазелинового масла. В выпарительную чашку с оставшейся частью вазелинового масла добавляем 1,0г ментола (т. к. ментол летучее вещество его необходимо растворять в предварительно нагретом масле для того, чтобы снизить потери вещества). Полученный раствор переносим в склянку для отпуска. Оформляем к отпуску.

ППКрецепту 186

Camphorae 1.0

Mentholi 1,0
Olei vaselini 25,0
Мобщ = 27,0

Задание 59. Ситуационная задача

Аптека получила жидкий экстракт-концентрат корневищ с корнями валерианы (1:2). Студенту-практиканту было предложено изготовить препарат по прописи:

Возьми:

Настоя корневищ с корнями валерианы 180 мл Кофеина натрия бензоата 0,6

Натрия бромида 1,0

Настойки травы пустырника 5 мл

Смешай. Дай. Обозначь. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

1. Может ли быть использован полученный экстракт для изготовления микстуры?
2. Какую консультативную помощь может оказать студент-практикант больному при отпуске препарата?
3. Какие современные лекарственные препараты синонимы или аналоги может предложить студент-практикант вместо данного препарата?
4. Предложите оптимальный вариант технологии изготовления.
5. Допускается ли использование концентрированных растворов лекарственных средств при изготовлении водных извлечений из растительного сырья?

Правильный ответ:

1. Согласно ГФ XVI: водные извлечения могут быть изготовлены путем растворения в воде стандартизованных сухих или жидких экстрактов-концентратов, взятых в соответствующих количествах по отношению к ЛРС (1:1 или 1:2).

Согласно приказу № 751н: при изготовлении водных извлечений используются стандартизованные сухие и жидкие экстракты. Сухие стандартизованные экстракты вводятся в состав жидких ЛФ по правилам растворения порошкообразных ЛС, а жидкие - по правилам добавления спиртосодержащих ЛС.

Согласно требованиям НД микстуру можно приготовить с использованием экстракта-концентрата.

2. Студент практиканту может оказать консультативную помощь по правилам приема и режиму дозирования микстуры (по 1 ст л 3 раза в день), хранению ее в домашних условиях (Хранить нужно в прохладном, защищенном от света месте; хранить в недоступном для детей месте; перед применением взбалтывать, по вопросам применения и совместимости лекарственных препаратов, их взаимодействию с пищей (В период применения может быть повышенная сонливость, поэтому следует воздерживаться от управления автомобилем, т.к. изменяется скорость реакции.)

3. Ново-пассит (раствор для приема внутрь), Кардиовален (капли для приема внутрь).

4. Микстуру можно приготовить, используя экстракт-концентрат валерианы жидкого 1:2 и концентрированные растворы прописанных лекарственных средств. Количество корневищ с корнями валерианы при отсутствии указаний в рецепте берут, в соответствии с приказом Минздрава России от 26.10.2015 г. №751н «Об утверждении Правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» в соотношении 1:30, то есть 6,0 г, следовательно, экстракта-концентрата валерианы жидкого - 1:2 = 12 мл.

Общий объем микстуры 185 мл. Проверяем разовую и суточную дозы кофеинабензоата натрия. Количество приемов 185 мл:15 мл= 12,3≈12.

Кофеина-бензоата натрия: РД 0,6:12 =0,05 ВРД =0,5; СД 0,05×3= 0,15 ВСД =1,5. Доза не завышена.

Во флакон для отпуска отмеривают 157 мл воды, 5 мл раствора натрия бромида (1:5), 6 мл раствора кофеина-бензоата натрия (1:10), 12 мл жидкого экстракта концентрата корней и корневищ валерианы и 5 мл настойки травы пустырника. Микстуру оформляют к отпуску.

5. В соответствии с п. 55 приказа Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении Правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» при изготовлении водных извлечений из лекарственного сырья, не допускается использование концентрированных растворов лекарственных средств.

Задание 60. Ситуационная задача №41

При изготовлении препарата по следующей прописи:

Возьми:

Натрия бензоата

Натрия салицилата поровну по 3,0

Нашатырно-анисовых капель 5 мл

Воды очищенной - 150 мл

Смешай. Дай. Обозначь. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Студент-практикант отмерил в широкогорлую подставку 150 мл воды очищенной, отвесил в нее по 3,0 г натрия бензоата и натрия салицилата и, взбалтывая до полного растворения, добавил в подставку нашатырно-анисовые капли 5 мл. Профильтровал через рыхлый тампон ваты, промытый водой, во флакон для отпуска. Ему было сделано замечание об отсутствии профессионализма.

Примечание:

В аптеке имеются концентрированные растворы: натрия бензоата - 10%, натрия салицилата - 10%.

Допустимые отклонения для данного объема составляют +/- 2%.

1. Какой тип дисперской системы образуется при правильном изготовлении?
2. Сделайте расчёты и оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля (ППК).
3. Предложите оптимальный вариант технологии изготовления.
4. Перечислите виды внутриаптечного контроля при отпуске данного лекарственного препарата.
5. Как должен быть оформлен препарат к отпуску из аптеки?

Правильный ответ:

1. При правильном изготовлении образуется эмульсия.

2. Оборотная сторона ППК:

V общий = 155 мл.

V раствора натрия бензоата = $3,0 \times 10 = 30$ мл

V раствора натрия салицилата = $3,0 \times 10 = 30$ мл

V воды очищенной = 155 мл - 30 мл - 30 мл - 5 мл = 90 мл

Допустимые отклонения - $155 \times 2\% / 100\% = 3,1$ мл

Лицевая сторона ППК:

Дата

Рецепт №

Aqua purificatae 90 ml

Sol. Natrii benzoatis 10% (1:10) 30 ml

Sol. Natrii salicylatis 10% (1:10) 30 ml

Liq. Ammonii anisati 5 ml

V общий = 155 мл +/- 3,1 мл

Подписи.

3. Изготавливаем микстуру с использование концентрированных растворов, поэтому можно готовить сразу во флаконе для отпуска.

Во флакон для отпуска отмеривают 90 мл очищенной воды, по 30 мл 10% растворов натрия бензоата и натрия салицилата. В центр флакона при постоянном перемешивании тонкой струйкой добавляют 5 мл нашатырно-анисовых капель.

4. Письменный, органолептический, опросный, физический.

5. Флакон укупоривают. Оформляют в соответствии с приказом Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» этикеткой, имеющей на белом фоне сигнальный цвет в виде зеленого поля (для внутреннего применения) с надписями: «Внутреннее» и «Микстура», с указанием:

- а) наименования аптечной организации;
- б) местонахождения аптечной организации;
- в) номера рецепта;
- г) Ф.И.О. пациента;
- е) состава лекарственного препарата;
- ж) подробного описания способа применения (по 1 столовой ложке 3 раза в день),
- з) даты изготовления лекарственного препарата;
- и) срока годности лекарственного препарата;
- к) цены лекарственного препарата.

Для микстур наклеивают дополнительные предупредительные надписи:

«Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищенном от света месте»,
«Перед употреблением взбалтывать» и обязательная предупредительная надпись:
«Хранить в недоступном для детей месте».

Задание 61. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт:

Возьми: кислоты аскорбиновой 0,1

витамина Р 0,075

сахара 0,13 г

Смешай, чтобы получился порошок.

Дай таких доз № 12.

Обозначь: по 1 порошку 3 раза в день.

В аптеку через два дня с жалобой обратился больной, утверждающий, что по данному рецепту ему был выдан испорченный порошок темного цвета. Директор аптеки, изучив паспорт письменного контроля, убедился в верности технологии изготовления препарата.

1. Какие разъяснения дал директор аптеки пациенту и какие замечания высказал провизорам-технологам, выдававшим препарат больному?

2. Что является причиной отсыревания и расплавления смеси порошкообразных веществ?

3. В сочетании с какими еще веществами аскорбиновая кислота дает отсыревающие смеси?

4. Укажите пути устранения несовместимости в данном случае.

5. Какие современные лекарственные препараты синонимы или аналоги можно предложить вместо этого порошка?

Правильный ответ:

1. При хранении порошков данного состава в помещении с относительной влажностью 40-45%, они не изменяют своих свойств на протяжении 5 суток. При большей влажности порошки отсыревают и темнеют. При отпуске порошков провизорам следовало предупредить больного о необходимости хранить их в сухом месте.
2. Отсыревать смеси могут за счёт увеличения их гигроскопичности, образования двойных солей с меньшим содержанием воды, выделения кристаллизационной воды при введении в смесь кристаллогидратов, выделения воды при реакции нейтрализации или образования гигроскопичных продуктов. На скорость отсыревания смеси влияют влажность исходных ингредиентов, длительность перемешивания и степень их измельчения, упаковка, относительная влажность воздуха помещения, в котором изготавливается лекарственная форма, и другие факторы.
3. Аскорбиновая кислота даёт отсыревающие смеси в сочетании с веществами щелочного характера:
темисалом, эуфиллином, натрия гидрокарбонатом, а также никотиновой кислотой, которая притягивает влагу из воздуха.
4. Провизор должен выбрать соответствующую упаковку (вошёные или пергаментные капсулы), оформить лекарственный препарат соответствующими предупредительными этикетками и предупредить больного об условиях хранения.
По согласованию с врачом ингредиенты можно отпустить отдельно.
5. Аскорутин, Троксерутин (таблетки).

Задание 62. Ситуационная задача

В аптеку города Н. обратился посетитель с рецептом, выписанным в городе Х. Рецепт выписан на рецептурном бланке формы №107-1/у, имеет все основные реквизиты:

Rp.: Sol. Natrii bromidi 2%- 100 ml

Codeini phosphatis 0,2

T-rae Valerianae

T-rae Leonuri ana 5 ml

M.D.S. По 1 десертной ложке 3 раза в день.

Провизор принял рецепт, ассистент изготовил лекарственный препарат, провизор его отпустил. В конце рабочего дня, осуществляя предметно-количественный учёт лекарственных препаратов, заведующий аптекой увидел принятый провизором рецепт. Он сделал провизору замечание.

Примечание:

Согласно ГФ ВРД кодеина фосфата = 0,1; ВСД = 0,3. НЕО кодеина фосфата = 0,2.

В аптеке имеется 20% концентрированный раствор натрия бромида. Допустимые отклонения в объеме свыше 50 до 150 мл составляют +/-3%.

1. На каком бланке и согласно какому нормативному документу выписывается данная пропись?
2. Перечислите требования к оформлению рецепта и отпуску данного лекарственного препарата.
3. Проведите фармацевтическую экспертизу данной прописи и сделайте необходимые расчёты.
4. Обоснуйте технологию изготовления данной лекарственной формы.
5. Укажите особенности оформления к отпуску данной лекарственной формы.

Правильный ответ:

1. Данная пропись, содержащая кодеин, выписывается на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88.

Согласно приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов", отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин или его соли (в пересчёте на чистое вещество) в количестве до 20 мг (на 1 дозу твёрдой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения).

2. На рецептурном бланке 148-1/у-88 должны быть следующие реквизиты:

- штамп медицинской организации (с указанием полного наименования медицинской организации, адреса, телефона);
 - серия и номер рецептурного бланка;
 - дата выписки рецепта;
 - ФИО пациента полностью, возраст;
 - Номер медицинской карты;
 - ФИО врача (фельдшера) полностью;
 - наименование ЛС на латинском языке (индивидуальная пропись) по международному непатентованному наименованию с указанием количества, дозировки и способа применения;
 - подпись и личная печать врача (фельдшера);
- печать медицинской организации «Для рецептов».

Проверяется высшая разовая и высшая суточная дозы.

Если необходимо превышение высшей разовой дозы, то врач указывает дозу прописью и ставит восклицательный знак.

Норма отпуска проверяется, в комбинированных лекарственных препаратах, содержащих кодеин (соли кодеина) норма отпуска кодеина не более 0,2 г.

Срок действия рецепта на бланке формы №148-1/у-88 составляет 15 дней.

Рецепт хранится 3 года в аптеке, поскольку лекарственный препарат подлежит предметно-количественному учёту. Больному выдаётся сигнатура.

3. Данный состав прописи нестандартный (неофициальный).

Компоненты прописи совместимы.

Норма единовременного отпуска для кодеина фосфата на один рецепт не должна превышать 0,2 г.

Производят проверку доз сильнодействующего вещества (кодеина фосфат):

- общий объём лекарственной формы 100 мл + 5 мл + 5 мл = 110 мл;
- количество приёмов 110 мл / 10 мл = 11;
- разовая доза кодеина фосфата 0,2 / 11 приёмов = 0,018;
- суточная доза $0,018 \times 3 = 0,054$.

Согласно ГФ высшая разовая доза кодеина фосфата для взрослых 0,1, высшая суточная доза 0,3.

Вывод: дозы не завышены.

Производим расчёт количеств лекарственных веществ:

Кодеина фосфата 0,2;

Натрия бромида 2,0;

V концентрированного раствора натрия бромида = $2,0 \times 5 = 10$ мл;

V воды очищенной = 100 мл - 10 мл = 90 мл;

Настойки валерианы 5 мл;

Настойки пустырника 5 мл;

Общий объём микстуры 110 мл.

Изменение общего объема жидкой лекарственной формы при растворении порошкообразных лекарственных веществ не учитывается, так как оно укладывается в отклонения, допустимые в общем объеме жидких лекарственных форм при изготовлении массо-объемным методом, в соответствии с таблицей № 3 приложения № 3 к приказу МЗ РФ от 26 октября 2015 г. № 751н. Допустимые отклонения в объеме = $110 \text{ мл} \times 3\% / 100\% = 3,3 \text{ мл}$.

4. Поскольку данная лекарственная форма представляет собой водный раствор, то, согласно приказу МЗ РФ от 26 октября 2015 г. № 751н, раствор изготавливают массообъемным методом.

В первую очередь отмеривают в подставку 90 мл воды очищенной, в которой растворяют 0,2 кодеина фосфата, полученного по оформленной оборотной стороне рецепта у провизор-технолога, отвечающего за хранение ядовитых и стоящих на предметно-количественном учёте лекарственных веществ.

Перемешивают до полного растворения.

Затем раствор фильтруют во флакон для отпуска через ватный тампон, предварительно промытый водой очищенной.

Непосредственно во флакон для отпуска отмеривают 10 мл 20% концентрированного раствора натрия бромида, затем добавляют по 5 мл настойки пустырника и настойки валерианы (согласно приказу 751н спиртовые растворы вводятся в последнюю очередь в порядке увеличения концентрации этанола – в настойке валерианы и настойке пустырника 70% этанол)

Укупоривают флакон пластмассовой пробкой и навинчивающейся крышкой.

Оформляют к отпуску.

5. Согласно приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» данная лекарственная форма оформляется к отпуску основной этикеткой «Внутреннее», на которой должно быть указано:

- наименование аптечной организации или Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- номер рецепта (присваивается в аптеке); Ф.И.О. пациента, наименование или состав лекарственного препарата; способ применения лекарственного препарата (внутреннее), вид лекарственной формы (микстура);
- подробное описание способа применения (для микстур: «по 1 десертной ложке 3 раз в день до еды»);
- дата изготовления лекарственного препарата;
- срок годности лекарственного препарата («Годен до _____»);
- цена лекарственного препарата; предостережение «Хранить в недоступном для детей месте». Дополнительные этикетки: «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать». Выписывается сигнатура.

Задание 63. Ситуационная задача

В аптеку города С. обратилась женщина с рецептом, выписанным на рецептурном бланке формы № 148-1/у -88, оформленным в соответствии с требованиями нормативных документов:

Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,02 Dimedroli 0,03

Glucosae 0,3 M.ut fiat pulvis

D.t.d. № 30.

S. По 1 порошку 3 раза в день.

Примечание:

Эфедрина г/х: ВРД = 0,05, ВСД = 0,15. Димедрол: ВРД = 0,1, ВСД = 0,25.

Норма единовременного отпуска эфедрина г/х = 0,6.

Допустимые отклонения в массе порошков от 0,3 до 1,0 составляют 5%.

1. На каком бланке и согласно какому нормативному документу выписывается данная пропись?
2. Перечислите требования к оформлению рецепта и отпуску данного лекарственного препарата.
3. Проведите фармацевтическую экспертизу данной прописи, оформите оборотную сторону рецепта и сделайте необходимые расчёты.
4. Обоснуйте технологию изготовления данной лекарственной формы.
5. Укажите особенности оформления данной лекарственной формы к отпуску.

Правильный ответ:

1. Данная пропись, содержащая эфедрина гидрохлорид, выписывается на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88.

Согласно приказу Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" комбинированные лекарственные препараты, содержащие эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения) и лекарственные препараты, содержащие эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твёрдой лекарственной формы), выписываются на бланках формы № 148-1/у-88.

2. На рецептурном бланке 148-1/у-88 должны быть следующие реквизиты:

- штамп медицинской организации (с указанием полного наименования медицинской организации, адреса, телефона);
- серия и номер рецептурного бланка;
- дата выписки рецепта;
- ФИО пациента полностью, возраст;
- Номер медицинской карты;
- ФИО врача (фельдшера) полностью;
- наименование ЛС на латинском языке (индивидуальная пропись) по международному непатентованному наименованию с указанием количества, дозировки и способа применения;
- подпись и личная печать врача (фельдшера);
- печать медицинской организации «Для рецептов».

Проверяется высшая разовая и высшая суточная дозы. Если необходимо превышение высшей разовой дозы, то врач указывает дозу прописью и ставит восклицательный знак.

Срок действия рецепта на бланке формы №148-1/у-88 составляет 15 дней. Рецепт хранится 3 года в аптеке, лекарственный препарат подлежит предметно-количественному учёту.

Рекомендованное количество эфедрина гидрохлорида в порошках для единовременного отпуска больному, согласно Приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" составляет 0,6 г, поскольку по данной прописи на 40 порошков масса эфедрина гидрохлорида составит 0,8 г и рецепт не содержит особых отметок

о возможности увеличения нормы единовременного отпуска, необходимо уменьшить число доз до 30, не изменяя концентрации лекарственных веществ в прописи.

Срок действия рецепта на бланке формы №148-1/у-88 составляет 15 дней.

Рецепт хранится 3 года в аптеке, лекарственный препарат подлежит предметно-количественному учёту.

3. Выписан твердая ЛФ – сложны дозированный порошок для внутреннего применения распределительным способом. В состав ЛФ входит вещество – эфедрина гидрохлорид, подлежащее предметно-количественному учету и для которого определена норма единовременного отпуска.

Данный состав прописи нестандартный (неофициальный).

Компоненты прописи совместимы.

Дозы сильнодействующих веществ (эфедрина гидрохлорид и димедрол) не завышены.

Эфедрина г/х

РД = 0,02 ВРД = 0,05

СД = 0,06 ВСД = 0,15

Димедрол

РД = 0,03 ВРД = 0,1

СД = 0,09 ВСД = 0,25

Норма единовременного отпуска для эфедрина гидрохлорида на один рецепт не должна превышать 0,6 г.

По данной прописи на 30 порошков масса эфедрина гидрохлорида составит 0,6 г. Следовательно норма единовременного отпуска не превышена.

Оборотная сторона рецепта:

Ephedrini hydrochloridi 0,6 (шесть дециграммов)

Дата

Выдал

Получил

Производим расчёт масс лекарственных веществ на все дозы:

Эфедрина гидрохлорид $0,02 \times 30 = 0,6$

Димедрол $0,03 \times 30 = 0,9$

Глюкоза $0,3 \times 30 = 9,0$

Общая масса ингредиентов на все дозы $0,6 + 0,9 + 9,0 = 10,5$

Развеска 0,35 № 30

Допустимые отклонения в массе порошков = $0,35 \times 5\% / 100\% = 0,02$

4. Поскольку ингредиенты сложного порошка выписаны в равных количествах (менее чем 1:20), первоначально в ступке растирают индифферентное вещество, выписанное в большем количестве (глюкоза).

В ступку № 6 помещают 9,0 глюкозы, затирают поры и выносят на капсулу.

В ступку получают по оформленной оборотной стороне рецепта у провизоратехнолога, отвечающего за хранение ядовитых и стоящих на предметно-количественном учёте лекарственных веществ, эфедрина гидрохлорид (0,6), измельчают, отвешивают димедрол (0,9), измельчают и смешивают.

В конце частями прибавляют глюкозу с капсулы и смешивают до однородности.

Далее смесь развешивают на 30 порошков, упаковывают и оформляют к отпуску.

5. Согласно приказу от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» данная лекарственная форма оформляется к отпуску основной этикеткой «Порошки» или «Внутреннее» на которой должно быть указано:

- наименование аптечной организации или Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;

- номер рецепта (присваивается в аптеке); Ф.И.О. пациента;
- наименование или состав лекарственного препарата;
- способ применения лекарственного препарата (внутреннее, наружное, для инъекций), вид лекарственной формы (глазные капли, мазь и т.д.);
- подробное описание способа применения («для порошков: по ____ порошку ____ раз в день ____ еды»);

дата изготовления лекарственного препарата;

срок годности лекарственного препарата («Годен до ____»);

цена лекарственного препарата; предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».

Дополнительная этикетка: «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищённом от света месте».

Задание 64. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на изготовление суппозиториев по прописи:

Rp.: Papaverini hydrochloridi 0.1

Coffeini 0,3

Butyroli q.s.

D. t. d. N 10 S. По 1 свече 2 раза в день.

Сотрудник аптеки определил, что объем гнезд суппозиторной формы обеспечивает получение свечей массой 3,0 г. Учитывая объем, который займут 1,0 г папаверина гидрохлорида, 3,0 г кофеина, была рассчитана масса бутиrola 27,24 г (для папаверина гидрохлорида 1/Еж = 0,63, для кофеина 1/Еж = 0,71).

При изготовлении суппозиториев сотрудник тщательно измельчил 3,0 г кофеина и 1,0 г папаверина гидрохлорида с частью расплавленного бутиrola. Далее частями добавил полуостывшую расплавленную основу, тщательно перемешал и разлил суппозиторную массу в формы.

- Правильно ли были сделаны расчеты действующих и вспомогательных веществ?
- Приведите технологию изготовления суппозиториев на гидрофобных основах методом выливания.
- Что такое обратный заместительный коэффициент и когда он используется?
- По каким показателям проводится оценка качества суппозиториев?
- Поясните порядок выписывания рецепта на данную пропись и отпуска по нему ЛП.

Правильный ответ:

- Сотрудник верно сделал расчёты действующих и вспомогательных веществ поскольку:
Папаверина гидрохлорида $0,1 \times 10 = 1,0$ Кофеина $0,3 \times 10 = 3,0$ %
твёрдых веществ более 5% (13,3%) – 0,4 (общая масса твёрдых веществ) – 3,0
 $X - 100,0 X = 13,3\%$,
следовательно учитываем обратные заместительные коэффициенты для данных веществ
Бутиrola 27,24

Папаверин гидрохлорид замещает $1/\text{Еж} = 0,63 \times 1,0 = 0,63$

Кофеин $1/\text{Еж} = 0,71 \times 3,0 = 2,14$

Расчёт количества Бутиrola: $3,0 \times 10 - (0,63 + 2,14) = 27,24$.

- Изготовление суппозиториев на гидрофобных основах состоит из следующих стадий: - подготовка лекарственных веществ и основы заключается в измельчении компонентов или самой основы, а затем сплавлении компонентов или расплавлении самой основы; предварительное измельчение основы облегчает её дозирование и ускоряет расплавление; - изготовление суппозиторной массы: компоненты основы расплавляют в выпарительной чашке с учётом их температуры плавления – вначале более тугоплавкие, затем с более низкой температурой плавления. Не следует основы длительно нагревать, что может привести к явлениям полиморфизма и изменению температуры плавления. Температура нагревания не

должна превышать 45-50°C. Лекарственные вещества в гидрофобные основы вводят в зависимости от их физико-химических свойств, согласно общепринятым технологическим правилам. Приготовленная для выливания суппозиторная масса должна быть полуохлаждённой во избежание образования пустот и для обеспечения однородности, то есть охлаждают массу до температуры, близкой к температуре её застывания. Дозирование массы и формирование суппозиториев. При использовании метода выливания эта операция осуществляется одновременно. Приготовленную массу заливают в разъёмные суппозиторные формы, выполненные из металла, или пластмассовые. Во избежание прилипания массы к стенкам формы гнезда формы предварительно должны быть смазаны мыльным спиртом – гидрофильная смазка, а также охлаждены. После разлива в формы их помещают в холодильник для быстрого застывания суппозиториев, чтобы предупредить осаждение взвешенной фазы на конце свечи. После застывания разъединяют разъёмные части формы и освобождают суппозитории. Подсушивают на воздухе несколько минут. Упаковка и оформление к отпуску осуществляется согласно требованиям нормативной документации.

3. При приготовлении суппозиториев на гидрофобных основах необходимо провести расчёт количества основы. При известном объёме гнезда формы учитывают прямой Еж заместительный коэффициент, который показывает количество лекарственного вещества, занимающего тот же объём, что и 1 г жировой основы с плотностью 0,95. Обратный заместительный коэффициент используется при расчётах в случае содержания твёрдых веществ 5 и более %. На практике удобно пользоваться обратным заместительным коэффициентом 1/Еж, который равен количеству жировой основы, занимающей объём равный объёму 1 г лекарственных веществ.

4. Оценка качества суппозиториев проводится по следующим показателям: - наличие и правильность оформления документации, - правильность оформления лекарственной формы к отпуску, - одинаковая форма суппозиториев, однородность массы – определяют визуально на продольном срезе по отсутствию вкраплений, - среднюю массу определяют взвешиванием 20 суппозиториев с точностью до 0,01 г, отклонение в массе суппозиториев не должно превышать 5%.

5. Данная пропись выписывается на рецептурном бланке формы № 107-1/у. Рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы № 107-1/у, действителен в течение 60 дней со дня выписывания. Рецепт отдается вместе с ЛП с отметкой на рецепте, что лекарственный препарат отпущен, датой отпуска и подписью фармработника. При выписывании медицинским работником рецептов на готовые лекарственные препараты и лекарственные препараты индивидуального изготовления пациентам с хроническими заболеваниями на рецептурных бланках формы № 107-1/у разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года и превышать рекомендуемое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приказом МЗ РФ от 14.01.2019г. №4н « Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения». При выписывании рецептов сроком до одного года медицинский работник делает пометку «Пациенту с хроническим заболеванием», указывает срок действия рецепта и периодичность отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность (еженедельно, ежемесячно и иные периоды), заверяет это указание своей подписью и личной печатью, а также печатью медицинской организации «Для рецептов».

Задание 65. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на изготовление капель глазных по прописи:

Rp.: Sol. Kalii iodidi 3% - 10 ml

D.t.d. № 30

S. Глазные капли.

Сотрудник аптеки в асептических условиях в стерильную подставку отмерил воду очищенную, отвесил на ВСМ-20 9,0 г калия йодида, довел объем раствора до 300 мл водой очищенной. Провел полный химический анализ раствора. Раствор профильтровал с помощью фильтровальной установки по 10 мл во флакон для отпуска № 30. Флаконы с раствором укупорил стерильной резиновой пробкой, проверил на отсутствие механических включений. Укупорил колпачком под обкатку, промаркировал и простерилизовал под давлением при 120 °С в течении 8 минут. Повторно провел контроль после стерилизации.

1. Оцените действия сотрудника. Перечислите требования, предъявляемые к глазным каплям.
2. Как в условиях аптечного производства обеспечивается требование стерильности?
3. Как достигается обеспечение отсутствия механических включений в глазных каплях?
4. Обеспечение комфортности глазных капель, требования.
5. Поясните порядок выписывания рецепта на данную пропись и отпуска по нему

Правильный ответ:

- 1.Последовательность действий верна. Требования, предъявляемые к глазным лекарственным формам:
 - стерильность;
 - стабильность;
 - пролонгирование действия;
 - комфортность применения;
 - отсутствие механических включений.
- 2.Стерильность глазных капель достигается путём приготовления их в асептических условиях и применением одного из способов стерилизации, принятого ГФ.
3. Существует 2 способа обеспечения отсутствия механических включений в глазных каплях.
 - 3.1. Глазные капли фильтруются через стеклянные, бумажные или мембранные фильтры с одновременной стерилизацией. Для достижения желаемого качества используют тщательное фильтрование через лучшие сорта фильтровальной бумаги и длинноволокнистую вату или стеклянный фильтр № 3 (при использовании прибора для фильтрования глазных капель с последующей фасовкой при серийном производстве в аптечных условиях).
Поскольку при фильтровании происходят большие потери, а это отражается на точности концентрации ЛВ в глазных каплях, особенно при очень низких концентрациях ЛВ, прибегают к использованию концентрированных растворов.
Нормы допустимых отклонений в объеме глазных капель не должно превышать 10% — при объеме раствора 5-10мл, и 8%- при объеме 11 до 20мл
 - 3.2. Приготовление глазных капель из растворов концентратов.
- 4.Многие глазные капли вызывают при инстилляции неприятные ощущения, и в большинстве случаев дискомфортные явления обусловлены несоответствием значений pH и осмотического давления глазных капель значению pH и осмотическому давлению слёзной жидкости. В норме слёзная жидкость и плазма крови имеют осмотическое давление, равное осмотическому давлению изотонического раствора натрия хлорида (0,9%-ного).
Изотоническими являются глазные капли, имеющие такое же осмотическое давление, что и растворы натрия хлорида в концентрации 0,9% +0,2% т.е. 0,7-1,1%. Капли ниже 0,7% эквивалентной концентрации подлежат изотонированию до 0,9% эквивалентной концентрации натрия хлорида.
Для изотонирования глазных капель используются следующие вещества: натрия хлорид, натрия сульфат, борная кислота, натрия нитрат. Количество изотонирующего вещества определяют расчетным путем. Расчеты проводят с использованием изотонического эквивалента по натрия хлориду.
Глазные капли, компоненты которых в совокупности повышают осмотическое давление капель выше 1,1% эквивалентной концентрации натрия хлорида, необходимо рассматривать

как специальные прописи и при отпуске предупреждать больного о неблагоприятных ощущениях. Эти капли разрешены к применению, они оказывают более быстрый эффект, особенно антимикробный.

Не изотонируют глазные капли колларгола, протаргола, этакридина лактата, так как натрия хлорид сильный электролит и может вызвать коагуляцию.

5. Данная пропись выписывается на рецептурном бланке формы № 107-1/у.

Рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы № 107-1/у, действителен в течение 60 дней со дня выписывания.

Рецепт отдается вместе с ЛП с отметкой на рецепте «Лекарство отпущено», датой отпуска и подписью фармработника.

При выписывании медицинским работником рецептов на готовые лекарственные препараты и лекарственные препараты индивидуального изготовления пациентам с хроническими заболеваниями на рецептурных бланках формы № 107-1/у разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года и превышать рекомендуемое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приказа МЗ РФ № 1094 н от 24 ноября 2021 г. «Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов»

Задание 66. Ситуационная задача

В производственную аптеку города Х обратился больной с рецептом на изготовление лекарственной формы состава:

Rp.: Inf. herbae Leonuri 200 ml

Natrii bromidi 4,0

T-rae Valerianae 10 ml

M.D.S. По 1 ст. ложке 3 раза в день.

1. Укажите особенности хранения лекарственного растительного сырья – пустырника травы.
2. Укажите особенности хранения спиртовых настоек.
3. Укажите режим настаивания на водяной бане и охлаждения настоев и отваров.
4. Проведите расчеты для изготовления данной лекарственной формы с использованием лекарственного растительного сырья ($K_v = 2,0$) и напишите лицевую сторону паспорта письменного контроля.
5. Почему при изготовлении водных извлечений из лекарственного растительного сырья не используют концентрированные растворы лекарственных веществ?

Правильный ответ:

1. Пустырника траву хранят в соответствии с требованиями ГФ XIII ОФС.1.1.0011.15 «Хранение ЛРС и ЛРП» в группе лекарственного сырья основного хранения. Трава пустырника должна храниться в сухом, хорошо проветриваемом помещении в плотной закрытой таре при относительной влажности воздуха не более $60 \pm 5\%$ в зависимости от соответствующей климатической зоны (I, II, III и IVА). Высушенный пустырник хранят в тканевых мешочках, пакетах из плотной бумаги или в картонных коробках в прохладном, защищенном от попадания влаги месте.

Согласно Приказу Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 N 706н: нерасфасованное лекарственное растительное сырье должно храниться в сухом (не более 50% влажности),

хорошо проветриваемом помещении в плотно закрытой таре.

2. Согласно требованиям приказа от 23.08.2010 г. № 706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств», фармацевтические субстанции, требующие защиты от улетучивания и высыхания, в том числе содержащие летучие растворители (в частности, спиртовые настойки), следует хранить в прохладном месте, в герметически укупоренной таре из непроницаемого для летучих веществ материала, как в первичной, так и

вторичной (потребительской) упаковке производителя.

3. Настаивание на кипящей водяной бане для настоев составляет 15 минут, для отваров – 30 минут. Охлаждение при комнатной температуре составляет для настоев не менее 45 минут, для отваров – 10 минут.

4. При изготовлении настоев из несильнодействующего лекарственного растительного сырья водные извлечения готовят в соотношении 1:10, тогда сырья (измельченной травы пустырника) необходимо взять 20,0 г, воды для настаивания с учётом Kv: V воды = 200 + (20×2) = 240 (мл).

Лицевая сторона ППК:

№ рецепта, дата

Aquaе purificatae 240 ml

Herbae Leonuri 20,0

Natrii bromidi 6,0

T-rae Valerianae 10 ml

Vобщ = 210 ml

Приготовил:

Проверил:

5. В случае использования концентрированных растворов лекарственных веществ объём воды очищенной следует уменьшить на объём концентрированных растворов, что приведёт к нарушению соотношения между сырьём и готовым водным извлечением.

Задание 67. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись.

Rp.: Acidi hydrochlorici 3ml

Pepsini 2,0

Aquaе purificatae 100ml

M.D.S. Внутреннее. По 1 столовой ложке 3 раза в день перед едой.

Провизор-технолог провел фармацевтическую экспертизу рецепта и поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал расчёты на обратной стороне паспорта письменного контроля, изготовил микстуру, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проверке паспорта письменного контроля и проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил микстуру следующим образом. Он отмерил в подставку 70 мл воды, растворил 2,0 Пепсина, профильтровал во флакон для отпуска, проконтролировал отсутствие механических включений, добавил 30 мл раствора Кислоты хлористоводородной 1:10 (0,83%). Провизор-технолог сделал вывод, что «микстура изготовлена неудовлетворительно», указал на ошибки и рекомендовал изготовить микстуру заново.

1. В чём заключалась фармацевтическая экспертиза прописи рецепта?
2. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что лекарственный препарат изготовленнеудовлетворительно? Какие ошибки допустил фармацевт?
3. Приведите расчёты по данной прописи.
4. Как должен быть оформлен паспорт письменного контроля по данному рецепту?

5. Укажите, как должна быть оформлена эта микстура к отпуску и срок её хранения.

Правильный ответ:

1. Под фармацевтической экспертизой рецепта понимают оценку соответствия поступившего в аптеку рецепта на лекарственный препарат действующим регламентам по порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов и порядку отпуска их из аптеки.

Фармацевтическая экспертиза рецепта заключается в проверке:

- формы рецептурного бланка (рецепт должен быть выписан на бланке №107-1/у)
- фармацевтической (физико-химической, химической и фармакологической) совместимости ингредиентов прописи (ЛВ совместимы)
- в проверке разовых и суточных доз и принадлежности выписанных ЛВ к действующим спискам

Срок действия 60 дней. В аптеке не хранится.

2. ЛП изготовлен неудовлетворительно, так как фармацевт допустил существенные ошибки, отразившиеся на его качестве: - неверно определен объём воды очищенной, он должен быть равен 73 мл; - нарушена последовательность смешивания ингредиентов микстуры, приводящая к нарушению фармакологической активности пепсина, зависящей от pH; - следовало к воде добавить раствор кислоты хлористоводородной, затем растворить пепсин.

3. Расчёты $V_{общий} = 100 + 3 = 103$ мл

V раствора кислоты хлористоводородной $1:10 = 3 \times 10 = 30$ мл

C пепсина по рецепту $= 2,0 \times 100\% : 103 = 1,94\%$

$C_{max} = 3 : 0,61 = 4,9\%$, значит увеличение объёма не учитывают.

V воды $= 103 - 30 = 73$ мл

4. ППК (лицевая сторона)

Дата №рецепта

Aqua purificatae 73 ml

Sol. Acidi hydrochlorici diluti 0,83 % (1:10) 30 ml

Pepsini 2,0

$V_{общ.} = 103 \text{ ml} + 3\%$

Приготовил:

Проверил:

5. Оформление микстуры к отпуску: основная этикетка "Внутреннее" предупредительные надписи "Хранить в недоступном от детей месте", "Хранить в прохладном месте и защищенном от света месте", "Перед употреблением взбалтывать", рецептный номер, срок хранения 10 суток.

Основание: Приказ Минздрава России от 26.10.2015 №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Задание 68. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Infusi herbae Adonidis 200 ml

Dimedroli 0,5

Natrii bromidi 3,0

Tincturae Leonuri 10 ml

M.D.S. Внутреннее. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Провизор-технолог провел фармацевтическую экспертизу рецепта и поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал расчеты на обратной стороне

паспорта письменного контроля, изготовил микстуру, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проверке паспорта письменного контроля и проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил микстуру следующим образом. Он отмерил в подставку 160 мл воды, растворил 0,5 димедрола, профильтровал во флакон для отпуска, добавил 15 мл концентрата натрия бромида 1:5. В последнюю очередь по частям при перемешивании добавил 40 мл экстракта-концентрата горицвета жидкого 1:2 и 10 мл настойки пустырника. Провизор-технолог сделал вывод, что микстура изготовлена неудовлетворительно, указал на ошибки и рекомендовал изготовить микстуру заново.

1. В чем заключалась фармацевтическая экспертиза прописи рецепта?
2. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что лекарственный препарат изготовлен неудовлетворительно? Какие ошибки допустил фармацевт?
3. Приведите расчеты по данной прописи.
4. Как должен быть оформлен паспорт письменного контроля по данному рецепту?
5. Укажите, как должна быть оформлена эта микстура к отпуску и срок ее хранения.

Правильный ответ:

1. Фармацевтическая экспертиза рецепта заключается в определение соответствия поступившего рецепта действующим правилам выписывания рецептов.

Выписан рецепт на сложную жидкую лекарственную форму для внутреннего применения - микстура. Форма бланка № 107-1/у. Срок действия рецепта от 60 суток до года, в аптеке хранится 3 месяца

Концентрация водного извлечения в прописи рецепта не указана. В соответствии с ГФ изготавливают в соотношении 1:30. Для изготовления 200 мл настоя необходимо взять 6,7 стандартного сырья.

Трава адониса – средство, имеющее ограничение дозировок. Содержит сердечные гликозиды термолабильные и светочувствительные вещества.

Проверка доз: ВРД= 1,0 ВСД=5,0

200 мл: 15 мл приблизительно 13 приемов

6,7:13 приемов=0,5

0,5*3 = 1,5

Дозы не завышены, данную ЛФ готовить и отпустить можно.

Димедрол: по рецепту РД = 0,04(0,5:13 приемов) СД = 0,12(0,04*3)

по ГФ ВРД = 0,1 ВСД = 0,25

Дозы не завышены. Данную ЛФ готовить можно.

2. ЛП изготовлен неудовлетворительно, так как фармацевт допустил существенные ошибки, отразившиеся на его качестве: - неверен объём 40 мл экстракта-концентрата адониса жидкого 1:2; его следовало взять 13 мл с учётом стандартного соотношения настоя горицвета 1:30, - неверно рассчитан объём воды, так как не учтён объём концентрата натрия бромида; воды следовало взять 145 мл, а не 160 мл.

3. Вобщий = 210 мл

М лрс = $200 \times 1,0 : 30 = 6,66$

V экстракта-концентрата 1:2 = $6,66 \times 2 = 13,32$ мл

V раствора натрия бромида 1:5 = $3,0 \times 5 = 15$ мл

С димедрола по рецепту = $0,5 \times 100\% : 210 = 0,24\%$

C max = 1 : 0,86 = 1,2%, значит увеличение объёма не учитывают.

V воды = $210 - 10 - 15 - 13 = 172$ мл

4.ППК

Дата, № рецепта

Aqua purificatae 172ml

Dimedroli 0,5

Solutionis Natrii bromidi 1:5 15 ml

Extracti Adonis fluidi standartisati 1:2 13 ml

Tincturae Leonuri 10 ml

Общий объем 210 мл

Приготовил

Проверил

5. Флакон для отпуска оранжевого стекла на 200мл. Оформить к отпуску основной этикеткой с зеленой сигнальной полосой «Внутреннее», «Микстура», дополнительной «Хранить в прохладном и защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте». Срок годности 2 суток.

На обратной стороне рецепта указывают, что использован экстракт-концентрат во избежание недоразумений при повторном обращении (микстуры, изготовленные из ЛРС и экстрактов - концентратов отличаются по внешнему виду).

Задание 69. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Extracti Belladonnae 0,015

Anaesthesini 0,1

Magnesii oxydi 0,3

M.f. pulv.

D.t.d № 20.

S. Внутреннее. По 1 порошку 2 раза в день.

Провизор-технолог провел фармацевтическую экспертизу прописи и поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал расчеты на обратной стороне паспорта письменного контроля, изготовил порошковую смесь, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проверке паспорта письменного контроля и проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил порошковую смесь следующим образом. Взвесил 6,0 магния оксида и затер им поры ступки. Добавил 0,3 сухого экстракта красавки 2,0 анестезина. Измельчил и смешал, проверил однородность смеси. Провизор-технолог сделал вывод, что порошковая смесь изготовлена неудовлетворительно, указал на ошибки и рекомендовал изготовить порошковую смесь заново.

1. В чем заключалась фармацевтическая экспертиза прописи?
2. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что лекарственный препарат изготовлен неудовлетворительно? Какие ошибки допустил фармацевт?
3. Приведите расчеты по данной прописи.
4. Как должен быть оформлен паспорт письменного контроля по данному рецепту?
5. В какие бумажные капсулы следует упаковать порошки данного состава? Укажите условия и срок хранения порошков.

Правильный ответ:

1. Фармацевтическая экспертиза заключается в проверке:

совместимости ингредиентов - дисперсионной среды (увлажнение порошкообразной массы, выделение воды из кристаллогидратов)

массы СВ нормам единовременного отпуска

- числа выписанных доз (РД и СД) экстракта красавки и анестезина.

2. ЛП изготовлен неудовлетворительно, так как фармацевт допустил существенные ошибки, отразившиеся на его качестве:

- в рецепте не указан вид экстракта красавки, значит подразумевается густой; если вместо него используют сухой экстракт 1:2, его масса должна равняться 0,6, а не 0,3.

поры ступки следовало затереть небольшим количеством магния оксида, примерно равным абсолютным потерям в выбранной ступке, а основную его массу добавить в последнюю очередь, порциями при аккуратном перемешивании, чтобы свести к минимуму потери за счёт распыления.

Да, согласны, потому что фармацевт допустил следующие ошибки:

фармацевт отвесил сухой экстракт красавки, а по правилам нужно было отвесить густой экстракт красавки;

неправильно произвел затирание пор ступки (т.к. магния оксида больше всего мы затираем поры ступки им, учитывая что он является пылящим веществом, затем добавляем анестезин и в самую последнюю очередь добавляем густой экстракт красавки)

3. Оборотная сторона:

Экстракт красавки густой (1:1): $0,015 \times 20 \times 1 = 0,3$

Аnestезин: $0,1 \times 20 = 2,0$

Магния оксид: $0,3 \times 20 = 6,0$

Развеска: $0,015 + 0,1 + 0,3 = 0,415$

Общая масса: $0,3 + 2,0 + 6,0 = 8,3$

4. Лицевая сторона ППК:

Дата № рецепта

Ex. Belladonnaesicci (1:1) 0,3

Anaesthesini 2,0

Magnesii oxydi 6,0

M1 = 0,43 числом 20

Мобщая = 8,3

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

5. Эти порошки упаковывают в вощенные капсулы, так как они защищают магния оксид от взаимодействия с диоксидом углерода воздуха, а сухой экстракт - с влагой (он гигроскопичен).

Срок хранения 10 суток.

«Хранить в сухом, прохладном, защищенном от света месте, «Хранить в недоступном для детей месте».

Задание 70. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт со следующей прописью:

Rp.: Solutionis Natrii bromidi 3% - 200 ml

Tincturae Valerianae 10 ml

Tincturae Leonuri 10 ml

M.D.S. По 1 ст. ложке 3 раза в день.

Провизор изготовил лекарственную форму с использованием бюреточной установки и отпустил пациенту, но в связи с ограниченным сроком годности экстemporальной лекарственной формы предложил готовый лекарственный препарат аналогичного действия.

1. Какими нормативными документами регламентируется изготовление лекарственных форм в аптечных учреждениях?
2. Каковы преимущества использования концентрированных растворов в технологии микстур по сравнению с использованием твердых лекарственных веществ?
3. Опишите технологию приготовления микстуры по вышеуказанной прописи. Как оформляется к отпуску изготовленная микстура? Каков срок ее годности?
4. Каким действием обладает данная микстура? Какие готовые лекарственные препараты провизор может предложить при невозможности изготовления данной экстempоральной лекарственной формы?

5. Какие рекомендации должны быть даны провизором при отпуске седативных лекарственных препаратов?

Правильный ответ:

1. Нормативные документы:

Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678 - 20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг»

2. Концентрированные растворы – это рабочие растворы лекарственных веществ в определенно большей концентрации, чем эти вещества прописываются в рецептах, в расчёте на соответствующее разведение водой до указанной в рецепте концентрации. Применение концентрированных растворов имеет ряд преимуществ по сравнению с изготовлением микстур из твёрдых веществ: снижается трудоемкость, повышается качество и ускоряется отпуск лекарственных препаратов больным.

3. Технология изготовления микстуры с использованием концентрированного раствора.

1) Общий объем микстуры - 220мл.

Из него 30 мл концентрированный раствор натрия бромида 20%, по 10 мл настоек валерианы и пустырника. Таким образом, воды потребуется $220-30-10-10=170$ мл. Для изготовления раствора во флакон 250мл темного стекла (натрия бромид является светочувствительным веществом) отмеривают 170 мл воды дистиллированной, С помощью бюреточной установки дозируем во флакон 30 мл концентрированного раствора натрия бромида 20% (1:5). В последнюю очередь отмеривает спиртосодержащие настойки (в порядке увеличения крепости спирта): 10 мл настойки пустырника и 10 мл настойки валерианы Смешивают, укупоривают, оформляют к отпуску. Оформить к отпуску основной этикет-кой с зеленой сигнальной полосой «Внутреннее», «Микстура», дополнительной «Хранить в прохладном и защищенном от света месте»,

«Хранить в недоступном для детей месте».

"Перед применением взбалтывать"

Срок годности 2 суток.

4. Данная микстура обладает седативным действием. Поэтому в качестве замены провизор может предложить безрецептурные растительные и комбинированные лекарственные препараты седативного действия. Лекарственные препараты, содержащие пустырник, валериану, пассифлору, альфа-бром-изовалериановую кислоту и др.

5. Препарат усиливает действие алкоголя и других веществ, угнетающих ЦНС. Во время лечения не следует употреблять алкогольные напитки, управлять транспортными средствами и механизмами.

Задание 71. Ситуационная задача

В аптеку города Н. обратился пациент с рецептом на пропись дерматологической мази следующего состава:

Rp: Dimedroli 0,5

Lanolini Vaseliniana ana 5,0

M.f. unguentum.

D.S. Наносить на пораженные участки кожи.

Провизор принял рецепт на изготовление.

1. Приведите определение мазей как лекарственной формы. Перечислите требования, предъявляемые к мазям, их классификацию.
2. Классификация и примеры мазевых основ, используемых для экстemporального изготовления мазей.
3. Особенности введения лекарственных веществ в мазевые основы в зависимости от физико-химических свойств вводимых веществ и мазевых основ при изготовлении дерматологических мазей.
4. Опишите технологию приготовления мази по вышеуказанной прописи.
5. Как оформляется к отпуску изготовленная мазь? Каков срок годности данной лекарственной формы?

Правильный ответ:

1. Мази – это мягкая лекарственная форма, предназначенная для нанесения на кожу, раны и слизистые оболочки.

Требования:

- Мази должны иметь мягкую консистенцию для удобного нанесения их на кожу и слизистые оболочки с образованием на поверхности ровной сплошной пленки.
- Для достижения необходимого терапевтического эффекта и точности дозирования лекарственные вещества в мазях должны быть максимально диспергированы и равномерно распределены по всей массе лекарственного средства.
- Мази, как и другие лекарственные формы, должны быть стабильны и не содержать механических включений.
- Состав мазей не должен изменяться при использовании и хранении.
- Концентрации лекарственных веществ в мази должны соответствовать рецептуре соответствующей нормативной документации.

Классификации:

- 1) По типу дисперсности: гомогенные (сплавы-растворы), гетерогенные (суспензионные, эмульсионные) и комбинированные.
- 2) в зависимости от консистенции: • Жидкие (линименты, суспензии и эмульсии); • Собственно мази с содержанием суспензионной фазы до 25% • Мази-пасты-суспензии с содержанием нерастворимых частиц более 25%.
- 3) По назначению: дерматологические, глазные, назальные, ушные, ректальные, вагинальные, уретральные.
- 4) По основе: на гидрофильной, гидрофобной, эмульсионной, многофазной основе.
 - по фармакологическим группам:
 - антисептики, местные анестетики, гормоны, витамины, противогрибковые средства, анальгетики, антибиотики и т.д.;
 - по области применения:
 - Дерматологические.
 - Косметические.
 - Стоматологические
 - Ректальные и вагинальные мази
 - Противопаразитарные мази
 - Мази для лечения ран
 - Глазные мази
 - Мази для лечения ожогов.
 - Мази и гели для носа.
 - Ушные мази
 - в зависимости от дисперсности фаз:
 - Гомогенные
 - Гетерогенные

2. Основы, используемые при производстве мазей, подразделяются на:

2.1.гидрофобные: жировые (липофильные) (природные жиры, растительные масла, гидрогенизованные жиры и их сплав с растительными маслами и жироподобными веществами и др.);

- углеводородные (вазелин, вазелиновое масло, петролат, парафин, церезин и другие сплавы углеводородов);

- силиконовые (эсилон-аэросильная основа и др.) и пр.

2.2.гидрофильные: гели высокомолекулярных углеводов (эфиры целлюлозы, крахмала, агара) и белков (желатина, коллагена и др.);

- гели неорганических веществ (бентонита);

- гели синтетических высокомолекулярных соединений (полиэтиленоксида, поливинилпирролидона, полиакриламида) и др.

2.3.дифильные:

- абсорбционные основы – безводные сплавы гидрофобных основ (сплав вазелина с эмульгатором Т1, Т2 или другими эмульгаторами);
эмulsionные основы типа вода/масло (композиция воды, гидрофобной основы и соответствующего эмульгатора, консистентная эмульсия вода/вазелин и др.), реже масло/вода (композиция липофильных компонентов, эмульгаторов и воды, в качестве эмульгаторов используют натриевые, калиевые, триэтаноламиновые соли жирных кислот, полисорбат-80) и др.

3. Жирорастворимые лекарственные вещества (камфора, анестезин, ментол) предварительно растворяют в расплаве липо-фильной основы или в липофильных компонентах сложных основ.

Водорастворимые лекарственные вещества (соли алкалоидов и азотистых оснований, калия йодид, гексаметилентетрамин и др.) растворяют в воде, являющейся составной частью мази, а затем смешивают с основой. При приготовлении мази на безводной основе лекарственные вещества растворяют в минимальном количестве воды, эмульгируют с равной массой ланолина и смешивают с основой. Нерастворимые в основе лекарственные вещества, а также водорастворимые, но прописанные в больших количествах, предварительно измельчают в наимельчайший порошок и вводят в мази по типу суспензий.

Летучие вещества вводят в состав мазей в последнюю очередь при температуре не выше 40°C.

4. Стадии изготовления мази.

1) Подбор и подготовка посуды – используем ступку № 5, пест.

2) Отвешиваем димедрол на весах ВР-1, помещаем в ступку.

3) В ступку мерной пробиркой прибавляем 1,5 мл воды очищенной, растворяем димедрол.

4) Отвешиваем на электронных весах 3,5 ланолина безводного, помещаем в ступку.

5) Эмульгируем (перемешиваем пестом в одну сторону до появления характерного потрескивания).

6) Отвешиваем на электронных весах 5,0 вазелина, помещаем в ступку.

7) Перемешиваем содержимое ступки в течение 2,5 минут.

8) Переносим готовую мазь в банку для отпуска.

5.Оформление к отпуску: этикетка «Наружное» с оранжевой сигнальной полосой, дополнительная этикетка «Хранить в прохладном, защищенном от света месте».

Срок годности данной лекарственной формы 10 дней.

Задание 72. Ситуационная задача

В производственную аптеку для изготовления поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Calcii chloridi 5% - 200 ml

Glucosi 5,0

Natrii bromidi 3,0

Adonisidi 5 ml

M.D.S. По 1 ст.ложке 3 раза в день.

1. Укажите особенности хранения в аптеке фармацевтических субстанций, содержащих кристаллизационную воду.
2. Укажите особенности хранения фармацевтических субстанций, содержащих летучие растворители.
3. Дайте характеристику концентрированным растворам лекарственных веществ.
4. Рассчитайте объем воды очищенной для изготовления данной лекарственной формы в случае использования концентрированных растворов (раствор кальция хлорида 50%, раствор глюкозы 10%, раствор натрия бромида 20%).
5. Проведите проверку доз адонизида в данной лекарственной форме, если ВРД - 40 кап., ВСД - 120 кап. В 1 мл адонизида 34 капли.

Правильный ответ:

1. Приказ №706н. Лекарственные средства, представляющие собой фармацевтические субстанции, содержащие кристаллизационную воду (кристаллогидраты), проявляют свойства гигроскопичных веществ. Хранение кристаллогидратов рекомендуется осуществлять в герметично укупоренной упаковке в соответствии с требованиями, указанными в фармакопейной статье или нормативной документации. Как правило, кристаллогидраты хранят при температуре от 8 до 15 °C и относительной влажности воздуха не более 60%.
2. Приказ №706н. Лекарственные средства, представляющие собой растворы и смеси летучих веществ, а также новогаленовые препараты, требуют создания условий хранения, защищающих их от улетучивания и высыхания. Рекомендуется хранить лекарственные средства в прохладном месте, в герметически укупоренной упаковке из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов или в первичной и вторичной (потребительской) упаковке в соответствии с требованиями, указанными в фармакопейной статье или нормативной документации.
3. Концентрированные растворы (концентраты) – заранее изготовленные растворы лекарственных веществ более высокой концентрации, чем концентрация, в которой эти вещества выписываются в рецептах.
Концентраты предназначены для быстрого и качественного изготовления жидких лекарственных форм.
Рекомендуется изготавливать растворы-концентраты из веществ гигроскопичных, выветривающихся, содержащих значительное количество кристаллизационной воды.
Растворы-концентраты изготавливают по мере необходимости, с учётом срока их годности. Концентрированные растворы изготавливают массо-объёмным методом, в мерной посуде в асептических условиях, используя свежеполученную воду очищенную. В случае отсутствия мерной посуды расчёт воды очищенной проводят с учётом коэффициента увеличения объёма (КУО) или плотности раствора.
Изготовленные растворы фильтруют, подвергают полному химическому контролю и проверяют на отсутствие механических включений.
При изготовлении концентрированных растворов следует избегать концентраций, близких к насыщенным, так как при понижении температуры возможна кристаллизация растворённого вещества.
Ёмкости с концентрированными растворами оформляют этикетками с указанием наименования и концентрации раствора, номера серии и анализа, даты изготовления, срока годности.
Концентрированные растворы хранят в хорошо укупоренных штанглассах в защищенном от спиральных лучей месте при температуре не выше 35°C или в холодильнике при температуре 3-5°C.
4. Воды очищ. 200мл. - (20 + 15 + 50) = 115 мл
Глюкозы (с влажностью 10% конц. 1:10) - 5.0 * 10 = 50 мл
Концентратка кальция хлорида 50% (1:2) = 10 * 2 = 20 мл

Концентрат атрапина бромида 20% (1:5) = 3 * 5 = 15 мл

Адонизиды 5 мл

Объем 205 мл

Задание 73. Ситуационная задача

В производственную аптеку поступил рецепт на изготовление глазных капель:

Rp.: Sol. Atropini sulfatis 1% - 10 ml

M.D.S. По 2 капли в конъюнктивальный мешок.

1. Укажите особенности хранения в аптеке атропина сульфата.
2. Укажите срок хранения данной лекарственной формы в аптеке.
3. Перечислите требования, предъявляемые к глазным каплям.
4. Рассчитайте количество натрия хлорида, необходимое для изотонирования данных глазных капель (изотонический эквивалент атропина сульфата по натрию хлориду составляет 0,1).
5. Недостатком глазных капель в виде водных растворов является короткий период действия. Каким образом можно осуществить пролонгирование действия глазных капелей?

Правильный ответ:

1. Атропина сульфат в соответствии с ПП РФ № 964 является ядовитым ЛС. Согласно требованиям приказа № 706н от 23.08.2010 «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств» хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств осуществляется в помещениях, оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, аналогичными предусмотренным для хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, установленных постановлением Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148.

Атропина сульфат хранят в запирающемся металлическом шкафу или сейфе. В этом же шкафу(сейфе) находится все необходимое для взвешивания, отмеривания и смешивания (весы, разновесы, воронки, цилиндры). На дверцах шкафа необходимо иметь список веществ с указанием ВРД и ВСД.

2. Согласно приказу МЗ РФ Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» хранение глазных капель в условиях аптеки составляет 30 суток.

3. К глазным каплям предъявляются следующие требования:

- стерильность;
- отсутствие механических примесей;
- комфортность;
- стабильность;
- пролонгирование действия.

4. Так как изотонический эквивалент атропина сульфата по натрию хлориду составляет 0,1, следовательно, 1 г атропина сульфата эквивалентен 0,1 г натрия хлорида, тогда: 1,0 атропина сульфата – 0,1 натрия хлорида, 0,1 атропина сульфата – X, X=0,01 натрия хлорида. Для получения 10 мл изотонического раствора натрия хлорида требуется 0,09 г натрия хлорида (0,9% раствор), тогда для изотонирования данной лекарственной формы необходимо добавить 0,09 – 0,01 = 0,08 г натрия хлорида.

ППК Оборотная сторона

Aquaae purificatae 10,0

Atropini sulfatis 0,1

1*10/100=0,1

$$\text{NaCl} = 0,09 - (0,1 * 0,1) = 0,08$$

5. Пролонгирование глазных капель возможно при помощи введения в состав раствора пролонгаторов, повышающих вязкость растворов.

В качестве пролонгаторов используются :

-метилцеллюлоза(0,5-2%)

-поливиниловый спирт(1,5%)

Пролонгаторы включают в состав глазных капель, если они изготавливаются по стандартным прописям или по указанию врача.

Еще одним способом пролонгирования действия глазных капель является включение в состав глазных капель вязких растворителей, которые замедляют быстрое вымывание лекарственных веществ из конъюнктивального мешка. В качестве подобных компонентов глазных капель используют масла (рафинированное подсолнечное, персиковое или абрикосовое, рыбий жир).

Задание 74. Ситуационная задача

В производственную аптеку города Х. обратился пациент с рецептом наизготовление

Rp.: Inf. flores Chamomillae 100 ml

Inf. foliorum Menthae 100 ml

Natrii bromidi 5,0

T-rae Valerianae 20 ml

M.D.S. По 1 столовой ложке 2 раза в день во второй половине дня.

1. Укажите характерные морфолого-диагностические признаки сырья ромашки аптечной и мяты перечной, особенности хранения данного сырья в аптеке.
2. Укажите срок хранения данной лекарственной формы в аптеке.
3. Какова технология настоев из ЛРС, содержащего эфирные масла? Какова технология многокомпонентных настоев из лекарственного растительного сырья, требующего одинаковых условий экстракции?
4. Сделайте расчеты на оборотной стороне паспорта письменного контроля для изготовления данной лекарственной формы из лекарственного растительного сырья (Кв цветков ромашки 3,4; Кв листьев мяты 2,4).
5. Заполните лицевую сторону паспорта письменного контроля. Укажите, по какому показателю проводят физический контроль качества после изготовления данной лекарственной формы, указав допустимые нормы отклонений.

Правильный ответ:

1. Цветки ромашки: Цельные или частично осыпавшиеся цветочные корзинки полушиаровидной или конической формы. Корзинка состоит из краевых язычковых пестичных и срединных обоеполых трубчатых цветков. Цветоложе голое, мелкоячматое, полое, в начале цветения полушиаровидное, к концу - коническое. Обвертка корзинки черепитчатая, многорядная, состоящая из многочисленных продолговатых, с тупыми верхушками и широкими пленчатыми краями листочков.

Листья Мяты: сырье в виде кусочков листьев различной формы и размером 1-10 мм, с примесью цветков и бутонов. Край листа пильчатый, с неровными острыми зубцами. Снизу по жилкам встречаются редкие прижатые волоски и блестящие желтые железки, заметные под лупой. Ароматный запах усиливается при растирании листьев. Вкус жгучий, пряный, холодящий.

Цветки ромашки и листья мяты относятся к эфиромасличному сырью, обладающему запахом, оно должно храниться отдельно от других видов сырья в хорошо укупоренной таре (в том числе плотно укупоренные мешки, тюки, кипы тканевые).

2. Согласно приказу МЗ РФ Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения

аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» хранение настоев в условиях аптеки составляет 2 суток..
3. Измельченное ЛРС, помещенное в инфундирку, заранее прогретую в течение 15 минут на кипящей водяной бане, обливают необходимым количеством воды, перемешивают, плотно закрывают крышкой (чтобы не улетучивались эфирные масла) и настаивают на кипящей водяной бане при перемешивании в течение 15 минут. По истечении указанного времени извлечение снимают с водяной бани и настаивают до полного охлаждения при комнатной температуре 45 минут.

Многокомпонентные водные извлечения из ЛРС, требующего одинакового режима экстракции, приготавливают в одной инфундирке, независимо от его гистологической структуры. Настаивание проводят на кипящей водяной бане в течение 15 минут. Охлаждают полностью при комнатной температуре.

4. ППК

Оборотная сторона

Цветки ромашки 10,0

Листья мяты 10,0, т.к. по ГФ XII готовим настои в соотношении 1:10

Натрия бромида 5,0

Настойки валерианы 20 мл

Вода очищенная для ромашки 134 мл, т.к коэффиц. водопоглащ. 3,4 ($10 \times 3,4 + 100 = 134$ мл)

Вода очищенная для мяты 124 мл, т.к коэффиц. водопоглащ. 2,4 ($10 \times 2,4 + 100 = 124$ мл)

Общее кол-во воды очищенной 258 мл

Общий объем микстуры: 220 мл

Для натрия бромида КУО не используется, т.к процент присутствия вещества в ЛФ ниже 3%:

5-220

X-100

X=2,2%

5. Лицевая сторона ППК.

№ рецепта, дата.

Aqua purificatae 258 ml.

Flores Chamomillae 10,0.

Foliorum Menthae 10,0.

Natrii bromidi 5,0.

T-rae Valerianae 20 ml. _____

Вобщ = 220 ml.

Приготовил.

Проверил.

Физический контроль приготовленной лекарственной формы проводят по показателю «Общий объем». Допустимые отклонения по приказу от 26.10.2015 г. 751н составляют $\pm 1\%$ от прописанного объема 220 мл [217,8-222,2].

Задание 75. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Zinci sulfatis 0,2

Acidi borici 0,3

Lanolini anhydrici 2,0

Vaselini ad 15,0

Misce, fiat unguentum.

Da. Signa. Для смазывания рук.

Провизор-технолог провёл предварительную фармацевтическую экспертизу, таксировку, передал рецепт для изготовления этого лекарственного препарата фармацевту. Фармацевт

сделал все необходимые расчеты, изготовил мазь по данной прописи, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору- технологу на проверку. При проведении опросного контроля провизор выяснил, что фармацевт поместил в подогретую ступку цинка оксид и кислоту борную, тщательно измельчил с 0,25 г вазелина, добавил вазелин и ланолин безводный при перемешивании частями в 2-3 приема до образования однородной по внешнему виду мази. Мазь тщательно перемешал. Упаковал во взвешенную сухую широкогорлую банку на 30,0 г и с помощью целлULOидного скребка переложил в нее мазь из ступки. Банку укупорил крышкой с подложенной пергаментной прокладкой. Оформил этикеткой: «Наружное. Мазь»; предупредительные надписи: «Хранить в прохладном месте», «Хранить недоступном для детей месте», отдельный рецептурный номер.

Провизор-технолог сделал вывод, что мазь изготовлена неудовлетворительно и рекомендовал фармацевту изготовить новую.

1. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что мазь изготовлена неудовлетворительно и его дальнейшими рекомендациями? Ответ аргументируйте
2. Дайте краткую характеристику ланолину безводному.
3. Перечислите обязательные виды внутриаптечного контроля качества лекарственных препаратов, изготовленных в аптеке. Дайте их характеристику.
4. Физический контроль. Нормы допустимых отклонений изготовленной мази.
5. Каков срок годности изготовленной в аптеке мази?

Правильный ответ:

1. Изготовление проводится согласно приказу №751н. Да, мазь изготовлена неудовлетворительно, т.к. фармацевт допустил ошибки при изготовлении мази:
1) В рецепте выписан цинка сульфат, фармацевт для изготовления мази взял цинка оксид.
2) Для измельчения веществ использовал расплавленный вазелин вместо вазелинового масла. Выписана мазь суспензионного типа. Цинка сульфат растворим в воде, но в дерматологические мази вводится по типу суспензии, чтобы уменьшить токсическое действие на организм. Кислота борная растворима в воде (растворимость 1:25), но для растворения кислоты борной требуется большое количество воды, поэтому вводим в состав мази также по типу суспензии. Способ измельчения веществ в суспензионных мазях зависит от процентного содержания сусpendируемых веществ.

Мази изготавливаются в концентрации по массе

Мобщ=15,0

Рассчитываем % твердой фазы 15,0 - 100%

(0,2+0,3) – x

отсюда x= 3,33% (менее 5%) ГФ и приказ 751н при изготовлении суспензионных мазей с содержанием твердой фазы в составе мази менее 5%, лекарственные средства измельчаются с дополнительной вводимой жидкостью, родственной основе, в количестве примерно равном половине массы измельчаемых лекарственных средств в соответствии с правилом Дерягина. Технология: в ступку отвешивают кислоту борную и цинка сульфат, измельчают в присутствии 0,25 г масла вазелинового, т.к. Вазелин – углеводородная гидрофобная основа, следовательно, в качестве вспомогательной жидкости берут масло вазелиновое по правилу Дерягина в количестве $\frac{1}{2}$ от массы твердой фазы. Вспомогательная жидкость оказывает расклинивающее действие при измельчении ЛВ, тщательно растирают, добавляют вазелин и ланолин безводный при перемешивании частями в 2-3 приема до образования однородной по внешнему виду мази.

2. Ланолин безводный (*Lanolinum anhydricum*) - представляет собой сложную природную смесь эфиров, спиртов и свободных жирных кислот. Это вязкая густая масса буро- желтого цвета мазеобразной консистенции со своеобразным запахом. Получают его из промывных вод овечьей шерсти. Температура плавления 36-42 °С. В воде не растворяется, однако при растирании смешивается с ней, не теряя своей мазеобразной консистенции. Безводный ланолин способен поглотить до 200 % воды. Ланолин трудно растворим в спирте, но способен воспринять в виде грубой дисперсии до 40 частей 70% спирта этилового. Ланолин безводный

воспринимает до 120-140 частей глицерина. Ланолин прекрасно всасывается кожей, т.к. по составу близок к жироподобным веществам кожи человека. Как самостоятельная мазевая основа не используется ввиду высокой вязкости и клейкости. Чаще всего используется в смеси с вазелином в различных соотношениях (сплав вазелина с безводным ланолином 9:1 – основа для глазных мазей, 6:4 – основа для мазей с антибиотиками), при этом увеличивает резорбцию лекарственных веществ из мазей.

3. Виды внутриаптечного контроля утверждены в Приказе МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г. «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». Все ЛС, изготовленные в аптеке, подвергаются ОБЯЗАТЕЛЬНО: письменному, органолептическому контролю, контролю при отпуске.

1. Письменный контроль.

При изготовлении лекарственных препаратов, в том числе по рецептам и требованиям, а также в виде внутриаптечной заготовки, заполняется паспорт письменного контроля, в котором указываются:

- а) дата изготовления лекарственного препарата;
- б) номер рецепта или требования;
- в) наименование медицинской организации, название отделения (при наличии);
- номер серии, количество в серии - для лекарственных препаратов в виде внутриаптечной заготовки;
- г) наименования взятых лекарственных средств и их количества, степень взятых гомеопатических разведений или гомеопатических субстанций, число доз, подписи лиц, изготавлившего, расфасовавшего и проверившего лекарственную форму.

Паспорт письменного контроля заполняется сразу после изготовления лекарственного препарата, с указанием лекарственных средств на латинском языке, соответствий с последовательностью технологических операций.

Паспорта письменного контроля хранятся в течение двух месяцев со дня изготовления лекарственных препаратов. При изготовлении порошков, суппозиториев указываются общая масса, количество и масса отдельных доз. Общая суппозиторная масса, концентрация и объём (или масса) изотонизирующего вещества, добавленного глазные капли, растворы для инъекций и инфузий должны быть указаны не только в паспортах письменного контроля, но и на обратной стороне рецепта на лекарственный препарат. В случае использования концентрированных растворов в паспорте письменного контроля указываются их состав, концентрация и взятый объём. Все расчёты для изготовления лекарственного препарата производятся до изготовления лекарственного препарата и записываются в паспорте письменного контроля.

Если в состав лекарственного препарата входят наркотические средства, психотропные, ядовитые и сильнодействующие вещества, а также другие лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учёту, их количество указывается на обратной стороне рецепта.

В случае, если лекарственные препараты изготавливаются и отпускаются одним и тем же лицом, паспорт письменного контроля заполняется в процессе изготовления лекарственного препарата.

Изготовленные лекарственные препараты, рецепты и требования, по которым изготовлены лекарственные препараты, заполненные паспорта письменного контроля передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных препаратов.

Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требованиях, правильности произведенных расчётов. Если провизором-аналитиком проведен полный химический контроль качества изготовленного лекарственного препарата, то на паспорте письменного контроля проставляется номер химического анализа и подпись провизора-аналитика.

2. Органолептический контроль.

Заключается в проверке лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах. На вкус проверяются выборочно лекарственные формы, предназначенные для детей. Однородность порошков, тритураций гомеопатических, масел, сиропов, мазей, суппозиториев проверяется выборочно у каждого фармацевта(провизора) в течение рабочего дня с учётом всех видов изготовленных лекарственных форм. Результаты органолептического контроля регистрируются в журнале регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам на лекарственные препараты, требованиям медицинских организаций и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств.

3. Контроль при отпуске.

Включает проверку соответствия: упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств; указанных в рецепте или требованиях доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента; реквизитов рецепта, требования сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата; маркировки лекарственного препарата требованиям, указанным в «Требованиях к маркировке изготовленных лекарственных препаратов для медицинского применения».

При выявлении одного из указанных несоответствий изготовленный лекарственный препарат не подлежит отпуску.

4. Физический контроль заключается в проверке общей массы изготовленной мази.

тобщ=15,0

Нормы допустимых отклонений $15,0 \pm 8\% [13,8 \div 16,2]$

Нормы допустимых отклонений приведены в Приказе №751н.

5. Согласно приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» – 10 суток.

Задание 76. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Unguenti Zinci 20,0

Resorcini 0,5

Misce. Da. Signa. Наружное. Наносить на поврежденный участок кожи.

Провизор-технолог поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал расчёты на обратной стороне паспорта письменного контроля, изготовил мазь, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проверке паспорта письменного контроля и проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил мазь следующим образом. Цинка оксид в количестве 2,0 растер в теплой ступке примерно с 1,0 вазелина (иззвещенных 16,2), сдвинул пульпу из центра ступки. Поместил в ступку 0,5 резорцина, растворил его в нескольких каплях воды, раствор заэмульгировал 1,8 ланолина безводного. Смешал пульпу цинка оксида, эмульсию резорцина и остаток вазелина до однородности. Перенёс мазь в баночку с навинчивающейся крышкой. Провизор-технолог сделал вывод, что мазь изготовлена неудовлетворительно, указал на ошибки и рекомендовал изготовить мазь заново.

- Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что лекарственный препарат изготовленнеудовлетворительно? Какие ошибки допустил фармацевт?
- Приведите расчёты по данной прописи.
- Перечислите обязательные виды внутриаптечного контроля экстремальных лекарственных препаратов. Дайте их краткую характеристику.
- Как должен быть оформлен паспорт письменного контроля по данному рецепту?
- Укажите условия и срок хранения мази.

Правильный ответ:

- Да, согласен. Данную мазь необходимо готовить как мазь-суспензию, т.к. Резорцина более 2%, при эмульгировании в дерматологических мазях возникает токсическое действие на организм и некроз тканей.
- Цинковая мазь имеет официальный состав: Цинка оксида – 10,0; Вазелина – 90,0 Расчет количества цинка оксида: $10 \times 20:100=2,0$ Расчет общего количества вазелина: $90 \times 20:100=18,0$ 2) Процент твердой фазы: $2,0 + 0,5 = 2,5$ $20,5 - 100\% = 2,5 - x = 12,2\% > 5\%$, т.к. процент твердой фазы более 5% поэтому измельчаем с $\frac{1}{2}$ частью основы.
- Письменный контроль. При изготовлении лекарственных форм по рецептам и требованиям лечебных организаций заполняются паспорта письменного контроля. В паспорте должны быть указаны: дата изготовления, номер рецепта (номер лечебной организации, название отделения), наименование взятых лекарственных веществ и их количества, число доз, подписи изготавлившего, расфасовавшего и проверившего лекарственную форму. Все расчеты должны производиться до изготовления лекарственной формы и записываться на обратной стороне паспорта. Паспорт заполняется немедленно после изготовления лекарственной формы, по памяти, на латинском языке, в соответствии с последовательностью технологических операций. Изготовленные лекарственные средства, рецепты и заполненные паспорта передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных средств. Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля прописи в рецепте, правильности произведенных расчетов. 2) Органолептический контроль. Заключается в проверке лекарственной формы (в том числе гомеопатической) по показателям: "Описание" (внешний вид, цвет, запах), однородность, отсутствие видимых механических включений (в жидких лекарственных формах). На вкус проверяются выборочно лекарственные формы, предназначенные для детей. Однородность порошков, гомеопатических тритураций, мазей, пилюль, суппозиториев проверяется в соответствии с требованиями Государственной Фармакопеи, действующих нормативных документов. Проверка осуществляется выборочно у каждого фармацевта в течение рабочего дня с учетом различных видов лекарственных форм. Результаты органолептического контроля лекарственных форм регистрируются в журнале по прилагаемой форме (Приложение Б к настоящей Инструкции). 3) Контроль при отпуске. Данному контролю подвергаются все изготовленные в аптеках лекарственные средства (в том числе гомеопатические) при их отпуске. При этом проверяется соответствие: - упаковки лекарственных средств физико-химическим свойствам входящих в них лекарственных веществ; - указанных в рецепте доз ядовитых, наркотических и сильнодействующих лекарственных веществ возрасту больного; - номера на рецепте и номера на этикетке; фамилии больного на квитанции, фамилии на этикетке и рецепте или его копии; - копий рецептов прописям рецептов; - оформления лекарственных средств действующим требованиям. При отпуске особое внимание обращается на оформление соответствующими предупредительными надписями лекарственных форм, изготавляемых в аптеках для лечебных организаций.
- Дата № рецепта
Zinci Oxydi 2,0
Resorcini 0,5
Vaselini 1,25

Vaselini 16,75

Мобщ=20,5

Приготовил__

Проверил__

Отпустил__

6. В прохладном, защищенном от света месте. В недоступном для детей месте. Срок хранения – 10 суток.

Задание 77. Ситуационная задача

В производственную аптеку поступил рецепт с прописью порошка. Рецептурный бланк № 107-1/у имеет все необходимые реквизиты (основные и дополнительные). Пациент обратился к провизору с просьбой о скорейшем изготовлении лекарственного препарата, поскольку лечение необходимо начать уже сегодня. Провизор-технолог, изучив представленный рецепт, вынужден был отказать пациенту в изготовлении и отпуске данной лекарственной формы и порекомендовал посетителю обратиться к лечащему врачу за новым рецептом.

Rp.: Codeini phosphatis 0,01

Analgini 0,4

Misceut fiat pulvis

Da tales doses N 15

Signa. По 1 порошку 3 раза в день.

Примечание: кодеина фосфат по ГФ ВРД = 0,1, ВСД = 0,3; анальгин по ГФ ВРД = 1,0, ВСД = 3,0.

1. Дайте характеристику лекарственной форме, прописанной в рецепте. Какие правила должны соблюдаться при выписывании данной лекарственной формы?
2. Приведите расчёты, необходимые для изготовления указанной прописи. Заполните оборотную сторону паспорта письменного контроля (ППК).
3. Предложите рациональную технологию изготовления лекарственной формы, прописанной в рецепте, ее упаковку и оформление.
4. К какой фармакотерапевтической группе относится кодеин? Назовите показания к применению препаратов данной группы. Укажите симптомы передозировки кодеином. Какие мероприятия необходимо осуществлять в случае интоксикации данным препаратом?
5. К организации санитарного режима в производственных аптеках предъявляются строгие требования. Укажите основные правила соблюдения санитарных норм в производственных помещениях аптеки при изготовлении нестерильных лекарственных форм.

Правильный ответ:

1. Выписан сложный дозированный порошок. Содержит вещество списка II – кодеина фосфат. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" используется рецептурный бланк формы N 148-1/у-88. При выписывании рецепта на лекарственный препарат индивидуального изготовления наименования наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учёту, пишутся в начале рецепта, затем - все остальные ингредиенты. Состав комбинированного лекарственного препарата, обозначение лекарственной формы и обращение медицинского работника к фармацевтическому работнику об изготовлении и отпуске лекарственного препарата выписываются на латинском языке. Способ применения лекарственного препарата обозначается с указанием дозы, частоты, времени приёма относительно сна (утром, на ночь) и

его длительности, а для лекарственных препаратов, взаимодействующих с пищей, - времени их употребления относительно приёма пищи (до еды, во время еды, после еды). При необходимости немедленного или срочного отпуска лекарственного препарата пациенту в верхней части рецепта проставляются обозначения «*cito*» (срочно) или «*statim*» (немедленно). При выписывании рецепта на лекарственный препарат индивидуального изготовления количество жидких фармацевтических субстанций указывается в миллилитрах, граммах или каплях, а остальных фармацевтических субстанций - в граммах. Рецепты, выписанные на рецептурном бланке формы N 148-1/у-88, действительны в течение 15 дней со дня выписывания.

2. Проверка доз. Кодеина фосфат: по рецепту РД = 0,01 СД = 0,03 по ГФ ВРД = 0,1 ВСД = 0,3
Анальгин: по рецепту РД = 0,4 СД = 1,2 по ГФ ВРД = 1,0 ВСД = 3,0 Дозы не завышены.

Расчёты.

Кодеина фосфат: $0,01 \times 15 = 0,15$

Анальгин: $0,4 \times 15 = 6,0$

Масса общая: $0,15 + 6,0 = 6,15$

Развеска: $6,15 / 15 = 0,41$

3. Приказ Минздрава России от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». В ступку № 4 помещаем 6,0 г Анальгина, измельчаем, затирая поры ступки. Выносим его на капсулу. В ступку, с затертыми порами получаем у провизора-технолога, ответственного за хранение веществ, находящихся на предметно-количественном учёте, по оформленной обратной стороне рецепта, 0,15 г кодеина фосфата. Измельчаем и добавляем в ступку Анальгин с капсулы. Смешиваем. Проверяем однородность порошковой массы, заполняем лицевую сторону ППК и передаем фасовщику для дозирования по 0,41 г в вощёные капсулы и упаковки. Оформляем этикеткой: «Внутреннее», «Порошки», «Хранить в недоступном для детей месте», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищённом от света месте». Снабжаем для отпуска сигнатурой

4. Кодеин — опиоидный анальгетик. Кодеин— противокашлевое средство центрального наркотического типа действия. Показания к применению: приступообразный непродуктивный кашель, болевой синдром при травмах, онкологических заболеваниях Симптомы передозировки: -замедление и затруднение дыхания; - липкий холодный пот, -снижение температуры тела; -сознание пациента становится спутанным; -снижение артериального давления, головокружение; -сильная слабость, чувство усталости и сонливости; -сильное сужение зрачка; -судороги; -тревожность. Лечение: сделать промывание желудка, а также дать адсорбирующие средства и солевые слабительные, затем налоксон (являются специфическими антагонистами препарата). При легкой степени отравлении применяют дыхательные аналептики.

5. Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678 - 20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг».

Лекарственные вещества, используемые при изготовлении нестерильных лекарственных форм, должны храниться в плотно закрытых штанглассах в условиях, исключающих их загрязнение. Штанглассы, используемые при хранении лекарственных веществ, перед наполнением моют и стерилизуют. Вспомогательный материал и укупорочные средства, необходимые при изготовлении и фасовке лекарственных средств, подготавливают, стерилизуют. Аптечную посуду перед использованием моют, сушат и стерилизуют. В начале

и в конце каждой смены весы, шпатели, ножницы и другой мелкий аптечный инвентарь протирают 3% раствором перекиси водорода или спирт - эфирной смесью (1:1). После каждого отмеривания или отвешивания лекарственного вещества горловину и пробку штанглаза, а также ручные весы вытирают салфеткой из марли. Салфетка употребляется только один раз. Воронки при фильтрации или процеживании жидких лекарственных средств, а также ступки с порошковой или мазевой массой до развески и выкладывания в тару накрывают пластмассовыми или металлическими пластиинками, которые предварительно дезинфицируют. Для выборки из ступок мазей и порошков используют пластмассовые пластиинки. Применение картона не допускается. После изготовления мазей остатки жира удаляют при помощи картона, бумаги, лигнина, затем ступки моют и стерилизуют. Используемые для работы бумажные и вощаные капсулы, шпатели, нитки, резинки обхваточные и др. хранят в ящиках ассистентского (фасовочного) стола (ящики ежедневно моют). Вспомогательные материалы хранят в закрытых шкафах в условиях, исключающих их загрязнение.

Задание 78. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт, выписанный на рецептурном бланке № 107-1/у:

Возьми: Рибофлавина 0,002

Кислоты аскорбиновой 0,02

Глюкозы 0,2

Воды очищенной 10 мл

Смешай. Дай таких доз числом 2 Обозначь. Глазные капли.

Фармацевт изготовил раствор в асептических условиях, заполнил паспорт письменного контроля, после контроля качества профильтровал, проверил отсутствие механических включений в каплях, укупорил под обкатку, простерилизовал и оформил этикетку.

1. Перечислите требования к оформлению рецепта.
2. Каков срок хранения паспорта письменного контроля в аптеке на изготовленную лекарственную форму?
3. В каких условиях и каком помещении аптеки осуществляют процесс изготовления глазных капель в аптеке?
4. По каким показателям проводят приёмочный контроль лекарственных средств, используемых для изготовления лекарственных препаратов в аптеке?
5. Какие компоненты в составе изготовленных глазных капель оказывают основное фармакотерапевтическое действие при применении лекарственного препарата?

Правильный ответ:

1. Требования к оформлению рецептов приведены в Приказе Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов". Рецептурный бланк формы 107-1/у должен содержать следующие основные (обязательные) реквизиты: -штамп медицинской организации (с указанием её наименования, адреса и телефона); -дату выписки рецепта; -ФИО пациента (полностью) и его возраст; - ФИО медицинского работника (полностью); -наименование (на латинском языке) лекарственного препарата, его дозировку и количество; -подробный способ применения на русском или русском и национальном языках -подпись и личную печать медицинского работника. На одном бланке может быть выписано не более 3 ЛП

2. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» паспорт письменного контроля сохраняются в аптеке в течение двух месяцев с момента изготовления лекарственного средства.

3. В аптеке изготовление лекарственных форм в условиях асептики осуществляется в соответствии с санитарными требованиями, изложенными в Приказе МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» и Постановлении Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678 - 20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг». Для изготовления глазных и других стерильных лекарственных форм в асептических условиях в аптеке оборудуется асептический блок, который включает помещения для изготовления, фасовки и стерилизации, а также получения воды для инъекций и отделен от других помещений аптеки шлюзом. Асептика – это комплекс мероприятий, позволяющий свести к минимуму возможность попадания микроорганизмов в лекарственные препараты на всех этапах технологического процесса. При этом исходят из того, что основными источниками загрязнения лекарственных препаратов являются: - помещения, - технологическое оборудование, - воздух, - обслуживающий персонал, - вспомогательный материал, - посуда, - лекарственные и вспомогательные вещества, растворители. В помещении для приготовления лекарственных препаратов в асептических условиях стены должны быть покрашены масляной белой краской или покрыты светлой кафельной плиткой. Не должно быть карнизов, выступов, трещин. Пол покрывается линолеумом с заваренными швами. Двери и окна должны быть тщательно подогнаны и не иметь щелей. Асептический блок оборудуется приточно-вытяжной вентиляцией с преимуществом приточного воздуха. Для снижения попадания микроорганизмов рекомендуется установка фильтров для очистки воздуха и ультрафиолетовое облучение. Для обезвреживания воздуха в асептическом блоке устанавливают неэкранированные бактерицидные лампы: настенные (ОБН-150), бактерицидные лампы БУВ – 25, БУВ-30, БУВ - 60 из расчёта мощности 2-2,5 Вт на 1м³ объёма помещения, которую включают на 1-2 часа перед началом работы при отсутствии людей. Перед входом в асептический блок на этот период вешают табличку «не входить, включена бактерицидная лампа». Вход в помещение, где включена неэкранированная бактерицидная лампа, разрешается только после её отключения, а длительное пребывание в указанном помещении – только через 15 минут после её отключения. В присутствии персонала могут эксплуатироваться экранированные бактерицидные лампы, которые устанавливаются на высоте 1,8 - 2 м с мощностью в 1 Вт на 1м³ помещения при условии, что излучение не направлено на людей, которые находятся в помещении. Поскольку при работе бактерицидной лампы образуются окислы азота и озон, то в помещении необходима работа вентиляции. Все оборудование и мебель которые вносятся в асептический блок, предварительно протирают влажной тряпкой смоченной дезинфицирующим раствором (например, раствор хлорамина Б 1 %, раствор хлорамина Б 0,75 % с 0,5 % моющего средства, раствор перекиси водорода 3 % с 0,5% моющего средства и др.). Использование в асептическом блоке постороннего оборудования строго запрещено. Уборка помещения проводится не реже одного раза за смену с использованием дезинфицирующих средств с последующим ультрафиолетовым облучением. Один раз в неделю в помещении проводят генеральную уборку. Перед входом в асептический блок должен лежать резиновый коврик, смоченный дезинфицирующим раствором. Асептический блок отделяется от других помещений шлюзом. Лица, которые принимают участие в приготовлении лекарств в асептических условиях, придерживаются строгих правил личной гигиены: при входе в шлюз одевают специальную обувь, моют руки с мылом и щёткой, потом дезинфицируют их,

протирая салфеткой, смоченной этиловым спиртом 80 % концентрации, раствором хлоргексидина биглюконата в 70 % спирте этиловом или 0,5 % раствор хлорамина Б при отсутствии вышеупомянутых средств, одевают стерильный халат, 4-слойную марлевую повязку, шапочку (при этом волосы тщательно заправляют), бахилы. Марлевая повязка должна заменяться через каждые 4 часа. Санитарную одежду, халаты, марлю, изделия из текстиля, вата стерилизуются в биксах в паровых стерилизаторах при температуре 132 °С на протяжении 20 минут или при 120 °С на протяжении 45 минут и хранят в закрытых биксах не более 3 суток. Обувь перед началом и окончанием работы дезинфицируют внешне и хранят в шлюзах. Создание асептических условий в аптеке предполагает также использование стерильного вспомогательного материала, средств укупорки и упаковки, стерилизацию вспомогательных и лекарственных средств, если они могут быть простерилизованы.

4. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» приёмочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных средств на соответствие требованиям по показателям: «Описание», «Упаковка», «Маркировка», а также в проверке правильности оформления сопроводительных документов, включая документы, подтверждающие качество лекарственных средств.

5. Действующими веществами в составе изготовленных глазных капель являются рибофлавин (препарат витамина В2) и кислота аскорбиновая (препарат витамина С). Основная цель применения «витаминных» глазных капель нормализация обмена веществ роговицы (наружной оболочки глазного яблока) и внутренних сред глаза, прежде всего – хрусталика. Показаниями к применению изготовленного лекарственного препарата являются: а) предупреждение нарушения оптических свойств роговицы и хрусталика глаза в процессе старения, а также при соматических заболеваниях, сопровождающихся грубыми нарушениями системного метаболизма, например, при сахарном диабете/метаболическом синдроме; б) коррекция уже состоявшихся нарушений оптических свойств роговицы и хрусталика при катаракте

Задание 79. Ситуационная задача

В аптеку города В. обратилась женщина с рецептом на мазь, выписанным на рецептурном бланке формы № 107-1/у, оформленным в соответствии с требованиями нормативных документов.

*Возьми: Сульфацила-натрия 1,8 Воды очищенной 1 мл Ланолина безводного 1,2
Вазелина 1,4
Масла вазелинового 0,6
Смешай. Дай. Обозначь. Глазная мазь.*

Фармацевт в асептических условиях в стерильной ступке измельчил сульфацил-натрия с 0,6 г стерильного вазелинового масла, добавил частями стерильный сплав вазелина с ланолином. В конце добавил порциями 1 мл стерильной воды, тщательно эмульгируя. Мазь перенёс в широкогорлую склянку для отпуска, закрыл пластмассовой крышкой. Этикетки: «Глазная мазь», «Хранить в прохладном месте», «Приготовлено в асептических условиях».

1. Перечислите требования к оформлению рецепта.
2. Укажите срок хранения глазной мази.
3. Оцените правильность технологии и особенности оформления лекарственной формы. Определите тип основы. Ответ обоснуйте.
4. Каков порядок организации контроля при отпуске?
5. Какова основная цель применения изготовленной глазной мази? Какой из

перечисленных компонентов изготовленной глазной мази обеспечивает основное фармакотерапевтическое действие?

Правильный ответ:

1. В соответствии с Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

указанная рецептурная пропись выписывается на бланке

формы № 107-1/у. На рецептурном бланке ставится штамп медицинской организации с указанием её наименования, адреса и телефона, дата выписки, Ф.И.О. пациента и медицинского работника указывается полностью, в графе возраст указывается количество полных лет.

В графе «Rp» указывается: на латинском языке наименование фармацевтических субстанций, количество; на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата. Рецепт, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

2. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» продолжительность хранения глазной мази не более 10 суток.

3. Сульфацил натрия, согласно ГФ, легко растворим в воде. В прописи указана 30% мазь (общая масса мази, согласно прописи, бг., следовательно, если, 1.8 г составляет количество сульфацила-натрия, мазь 30%-ая), поэтому сульфацил натрия в количестве 1.8 г растворяют в 1 мл горячей стерильной очищенной воды. Затем раствор эмульгируют ланолином безводным 1.2 г, добавляют вазелиновое масло 0.6 г и вазелин 1.4 г

Основа- эмульсионная.

Фармацевт не соблюдал данную последовательность, поэтому ЛФ приготовлена неверно. Основная этикетка «Глазная мазь», дополнительные этикетки «Хранить в недоступном для детей месте», «Хранить в защищенном от света месте», «Хранить в прохладном месте», «Приготовлено асептически».

4. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» контролю при отпуске лекарственных препаратов, подвергаются все изготовленные лекарственные препараты, в рамках которого проверяется соответствие:

- а) упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств;
- б) указанных в рецепте или требованиях доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента;
- в) реквизитов рецепта, требования сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата;
- г) маркировки лекарственного препарата требованиям.

При выявлении одного из указанных несоответствий изготовленный лекарственный препарат не подлежит отпуску.

5. Основная цель применения изготовленного лекарственного препарата – местное антибактериальное (антисептическое) воздействие на патогенную флору, паразитирующую в конъюнктивальной полости, отчасти – носо-слёзном канале.

Антисептический эффект изготовленной глазной мази обеспечивается сульфациломнатрия в её составе. Сульфацил-натрия – синтетическое антибактериальное средство группы сульфаниламидов с умеренной выраженностью антибактериальной активностью. Основным показанием к применению изготовленного лекарства является бактериальный (гнойный) конъюнктивит.

Задание 80. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт, выписанный на рецептурном бланке № 107-1/у:

Возьми: Настоя травы пустырника 200 мл

Анальгина 5,0

Натрия бромида

Магния сульфата поровну по 4,0

Настойки валерианы 6 ml

Смешай. Дай. Обозначь. По 1 ст. ложке 3 раза в день.

Фармацевт поместил в перфорированный цилиндр фарфорового инфундирного стакана 20,0 измельченной травы пустырника, залил 200 мл воды очищенной и настаивал: в инфундирном аппарате – 15 минут (периодически помешивая), в условиях комнатной температуры – 45 минут. Изготовленный настой отжал и профильтровал в подставку. В полученном водном извлечении растворил лекарственные вещества, вновь профильтровал отпускной флакон и добавил 6 мл настойки валерианы. Флакон укупорил пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Оформил препарат к отпуску, снабдив этикетками: «Внутреннее» с надписью «Микстура», «Перед употреблением взбалтывать». При контроле провизор-аналитик оценил качество лекарственного препарата «Неудовлетворительно».

Примечание: Кв травы пустырника = 2 мл/г.

1. Перечислите требования к оформлению рецепта.
2. Укажите срок действия и срок хранения рецепта в аптеке.
3. Что послужило причиной неудовлетворительной оценки? Проанализируйте ситуацию, дайте заключение.
4. По каким показателям проводят приёмочный контроль лекарственных средств в аптеке?
5. Порекомендуйте клиенту аптеки готовые лекарственные средства с целью фармакотерапевтической замены выписанной микстуры. Обоснуйте свое предложение, сопоставив наиболее вероятную цель назначения выписанной микстуры и фармакологические эффекты предложенных Вами лекарственных средств.

Правильный ответ:

1. Требования к оформлению рецептов приведены в Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"Рецептурный бланк формы 107-1/у должен содержать следующие основные (обязательные) реквизиты:
 - штамп медицинской организации (с указанием её наименования, адреса и телефона);
 - дату выписки рецепта; ФИО пациента (полностью) и его возраст;
 - ФИО медицинского работника (полностью);
 - наименование (на латинском языке) лекарственного препарата, его дозировку и количество;
 - подробный способ применения на русском или русском и национальном языках

-подпись и личную печать медицинского работника.

На одном бланке может быть выписано не более 3 ЛП.

2. Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы № 107-1/у, действительны в течение 60 дней со дня выписывания.

Рецептурный бланк формы № 107-1/у не хранится в аптеке

3. Данная микстура изготовлена неудовлетворительно. Допущена ошибка при расчёте количества воды, так как Кв. травы пустырника = 2,0 мл/г, следовательно, воды необходимо взять 240 мл.

Кроме того, до стадии настаивания необходимо фарфоровый инфундирный стакан подогреть. После растворения лекарственных веществ в настой микстуру необходимо фильтровать в мерный цилиндр и при необходимости довести водой очищенной до 200 мл. Затем микстуру перелить в отпускной флакон темного стекла, после чего добавить в последнюю очередь 6 мл настойки валерианы. При оформлении следует добавить предупредительную надпись: «Хранить в прохладном месте»; и «Хранить в защищённом от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

4. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» приёмочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных средств на соответствие требованиям по показателям: «Описание», «Упаковка», «Маркировка», а также в проверке правильности оформления сопроводительных документов, включая документы, подтверждающие качество лекарственных средств.

5. Входящие в состав выписанной микстуры ингредиенты обеспечивают выраженный седативный/ успокаивающий и анальгетический/ обезболивающий эффекты. Добиться аналогичного фармакотерапевтического действия можно сочетанием готовых лекарственных препаратов, разрешённых к отпуску в аптеке без рецепта врача. Например, Броменвал + Метамизол; Магне-В6 (или аналоги) + Метамизол и пр.

Персен, Афобазол- обладают успокоительным и седативным действием.

ВАЛОКОРМИД- успокаивающее и спазмолитическое (снимающее спазмы) средство.

Применяют при сердечнососудистых неврозах, сопровождающихся брадикардией.

ВАЛОКОРДИН- при неврозах с повышенной раздражительностью, нерезко выраженных спазмах (сужении просвета) коронарных (сердечных) сосудов, тахикардии (учащенных сердцебиениях), бессоннице, ранних стадиях гипертонической болезни (стойком повышении артериального давления) и спазмах кишечника.

НОВО-ПАССИТ - комбинированный препарат, состоящий из комплекса экстрактов из лекарственных растений и гвайфенезина. Оказывает седативное (успокаивающее) и анксиолитическое (противотревожное) действие. Легкие формы неврастении, сопровождающиеся раздражительностью, тревогой, страхом, усталостью, рассеянностью, нарушением памяти, психическим истощением; легкие формы расстройств сна; головные боли, обусловленные нервным напряжением; мигрень; повышенная нервномышечная возбудимость; климактерический синдром; функциональные заболевания желудочно-кишечного тракта (диспепсический синдром, синдром "раздраженного кишечника").

Задание 81. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецептный бланк формы № 148-1/у-88:

Rp.: Amyli

Zinci oxydi Talcia ana 1,5

Aqua purificatae 25 ml

Glycerini 5,0

Spiritus ethylici 5 ml

Misce. Da. Signa. Втирать в кожу стоп.

Ассистент изготовил лекарственную форму, укупорил и оформил к отпуску, соблюдая требования нормативной правовой документации.

1. Перечислите требования к оформлению рецепта.
2. Каков порядок предметно-количественного учёта этилового спирта?
3. Дайте определение и дисперсологическую характеристику изготовленной лекарственной формы. Какой закон лежит в основе теоретического обоснования технологии? Назовите метод изготовления.
4. Нормируется ли отпуск ингредиентов, входящих в состав рецептурной прописи, из аптеки?
5. Какие фармакологические эффекты характерны для входящих в состав изготовленного лекарственного препарата ингредиентов? С какой целью изготовленное лекарство может быть применено?

Правильный ответ:

1. В соответствии с Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" этиловый спирт (подлежит предметно-количественному учёту в соответствии с приказом МЗ РФ от 22.04.2014 г. № 183н) выписывается на рецептурном бланке формы N 148-1/у-88, который должен иметь номер и серию.

Рецептурный бланк формы 148-1/у-88

Обязательные реквизиты:

- 1.Штамп МО с указанием наименования, адреса и телефона
- 2.Ф.И.О мед.работника (полностью)
- 3.Ф.И.О пациента (полностью)
- 4.Возраст пациента (кол-во полных лет)
- 5.Дата выписки рецепта
- 6.Наименование ЛП на латинском языке
- 7.Дозировка, кол-во ЛП
- 8.Способ применения
- 9.Подпись и личная печать мед.работника

Дополнительные реквизиты:

- 1.Серия и номер бланка
- 2.Номер карты (истории пациента)
- 3.Печать для рецептов

Срок действия-15 дней. Срок хранения-3 года

2. Спирт этиловый согласно 964 Постановлению Правительства РФ «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ, а также крупного размера сильнодействующих веществ» относится к ядовитым веществам.

Согласно Приказу МЗ РФ №183н «Перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ» входит во 2 раздел.

Учёт ведут в журнале, утвержденным приказом МЗ РФ №378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету». Согласно данному приказу, журнал учёта должен быть сброшюрован, пронумерован и скреплён подписью руководителя юридического лица и печатью юридического лица. Записи в журнале учёта производятся лицом, ответственным за их ведение и хранение, шариковой ручкой (чернилами) в конце рабочего

дня на основании документов, подтверждающих совершение этих операций (в данном случае – рецепта). Документы или их копии, заверенные в установленном порядке, подшиваются в отдельную папку, которая хранится вместе с соответствующим журналом учёта. Исправления в журналах регистрации заверяются подписью лица, ответственного за их ведение и хранение. Подчистки и незаверенные исправления в журналах регистрации не допускаются. На последнее число каждого месяца лицо, уполномоченное на ведение и хранение журналов учёта, проводит сверку фактического наличия лекарственных средств с их остатком по журналу учёта и вносит соответствующие записи в журнал учёта. Журнал хранится в металлическом шкафу (сейфе), ключи от которого находятся у лица, уполномоченного на ведение и хранение журнала учёта.

Задание 82. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на лекарственный препарат:

Rp: Dimedroli 0,02

Rutini 0,02

Calcii gluconatis 0,1

Acidi ascorbinici 0,3

Acidi acetylsalicilici 0,5

D.t.d. № 10

Signa. По 1 порошку 3 раза в день.

1. Дайте характеристику лекарственного препарата, выписанного в рецепте, предложите показания к его применению и охарактеризуйте лекарственную форму.
2. Укажите порядок и последовательность действий при приготовлении данного лекарственного препарата. Обоснуйте причину Вашего выбора технологии изготовления порошка. Каковы правила заполнения паспорта письменного контроля: для чего он нужен, когда и кем заполняется, кем проверяется, сколько хранится?
3. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. В чём они заключаются?
4. Каким образом оформляются результаты обязательного внутриаптечного контроля?
5. Каким образом упаковывается и оформляется данный лекарственный препарат?

Правильный ответ:

1. Выписана ТЛФ распределительным способом, представляющая собой сложный дозированный порошок для внутреннего применения. Данный лекарственный препарат общеизвестен как Антигриппин. Фармакологическое действие – жаропонижающее, анальгезирующее, противоаллергическое. Показания – инфекционно-воспалительные заболевания (ОРВИ, грипп), сопровождающиеся повышенной температурой, ознобом, головной болью, болями в суставах и мышцах, заложенностью носа и болями в горле и пазухах носа.
2. В соответствие с приказом Минздрава России от 26.10.2015 № 751н изменение и смешивание порошков осуществляется путем добавления последовательно ингредиентов от меньших количеств к большим количествам в предварительно затертой ступке индифферентным в фармакологическом отношении вспомогательным веществом или ЛС с соблюдением потерь. Первым в ступку добавляют ацетилсалициловую кислоту, им затирают поры ступки, после перемещают на бумажную капсулу. Далее вещества добавляют по принципу от «меньшего к большему». В предварительно затертую ступку добавляют рутин 0,2, кислоту аскорбиновую 3,0, кислоту ацетилсалициловую оставшееся количество. В отдельной ступке затирают поры ступки кальцием глюконата 0,1 и добавляют димедрол 0,02, измельчают. При изготовлении лекарственных препаратов, в том числе по рецептам и требованиям, а также в виде внутриаптечной заготовки, заполняется паспорт письменного контроля, в котором указываются: а) дата изготовления лекарственного препарата; б) номер

рецепта или требования; в) наименование медицинской организации, название отделения (при наличии); номер серии, количество в серии - для лекарственных препаратов в виде внутриаптечной заготовки; г) наименования взятых лекарственных средств и их количества, степень взятых гомеопатических разведений или гомеопатических субстанций, число доз, подписи лиц, изготовившего, расфасовавшего и проверившего лекарственную форму. ППК заполняется сразу после изготовления лекарственного препарата, с указанием лекарственных средств на латинском языке, в соответствии с последовательностью технологических операций. ППК хранятся в течение двух месяцев со дня изготовления лекарственных препаратов. Все расчеты для изготовления лекарственного препарата производятся до изготовления лекарственного препарата и записываются в паспорте письменного контроля. Изготовленные лекарственные препараты, рецепты и требования, по которым изготовлены лекарственные препараты, заполненные паспорта письменного контроля передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных препаратов. Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требованиях, правильности произведенных расчетов. Если провизором-аналитиком проведен полный химический контроль качества изготовленного лекарственного препарата, то на паспорте письменного контроля проставляется номер химического анализа и подпись провизора-аналитика.

Хранится в течение 2х месяцев.

3. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. N 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». Контроль качества изготавливаемых и изготовленных лекарственных препаратов осуществляется посредством: приёмочного контроля, письменного контроля, опросного контроля, органолептического контроля, физического контроля, химического контроля, контроля при отпуске лекарственных препаратов. Все изготовленные лекарственные препараты подлежат обязательному письменному, органолептическому контролю при отпуске. Письменный контроль: Изготовленные лекарственные препараты, рецепты и требования, по которым изготовлены лекарственные препараты, заполненные паспорта письменного контроля передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных препаратов. Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требованиях, правильности произведенных расчётов. Опросный контроль: Опросный контроль осуществляется выборочно и проводится после изготовления фармацевтом (проводизором) не более пяти лекарственных форм. При проведении опросного контроля провизором, осуществляющим контрольную функцию, называется первое входящее в состав лекарственного препарата лекарственное средство, а в лекарственных препаратах сложного состава указывается также его количество, после чего фармацевтом (проводизором) указываются все иные используемые лекарственные средства и их количества. Органолептический контроль: Органолептический контроль является обязательным видом контроля и заключается в проверке лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах. На вкус проверяются выборочно лекарственные формы, предназначенные для детей. Физический контроль: Физический контроль заключается в проверке общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз (не менее трёх доз), входящих в лекарственный препарат. Химический контроль: Химический контроль заключается в оценке качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: * качественный анализ: подлинность лекарственных средств; * количественный анализ: количественное определение лекарственных средств. Для проведения химического контроля оборудуется специальное рабочее место, оснащённое необходимым оборудованием, приборами и реактивами, обеспеченное документами в области контроля качества и справочной литературой. Контроль при отпуске: Контроль при отпуске лекарственных препаратов подвергаются все изготовленные лекарственные препараты, в рамках которого

проверяется соответствие: а) упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств б) указанных в рецепте или требованиям доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента; в) реквизитов рецепта, требованияния сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата; г) маркировки лекарственного препарата.

4. Согласно приказу Минздрава России от 26.10.2015 № 751н результаты органолептического, физического и химического контроля изготовленных лекарственных препаратов регистрируются в журнале регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам, требованиям и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств. Журнал должен быть пронумерован, прошнурован и скреплен подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати). В данном журнале указываются следующие сведения:

а) дата осуществления контроля и номер по порядку;
б) номер рецепта, требования, наименование медицинской организации, выдавшей их (при наличии);
в) номер серии лекарственного средства промышленного производства;
г) состав лекарственного средства: определяемое вещество или ион (указывается при физическом или химическом контроле лекарственных форм, изготовленных по рецептам);
д) результаты физического, органолептического, качественного контроля (каждый по шкале: положительный или отрицательный), химического контроля (качественное и количественное определение); е) Ф.И.О. лица, изготовившего, расфасовавшего лекарственный препарат;
ж) подпись лица, проверившего изготовленный лекарственный препарат;
з) заключение по результатам письменного контроля: удовлетворительно или неудовлетворительно. Журнал регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам, требованиям и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств должен быть пронумерован, прошнурован и скреплён подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати).

5. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»: Каждая доза порошка заворачивается в капсулу, капсулы помещаются в бумажный пакет. Упаковка изготовленных лекарственных препаратов осуществляется в зависимости от формы и способа применения лекарственного препарата. В процессе упаковки изготовленных лекарственных препаратов осуществляется проверка общего вида упаковки, правильности использования упаковочных материалов, маркировки упаковки. Маркировка:

1. Все лекарственные препараты, изготовленные и расфасованные в аптечной организации или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, оформляются соответствующими этикетками.

2. Этикетка для оформления лекарственных препаратов в зависимости от способа их применения. Этикетка для данного ЛП – как для ЛП для внутреннего применения – с надписью: «Внутреннее».

3. Этикетка имеет на белом фоне следующие сигнальные цвета в виде поля: так как для внутреннего применения – зелёный цвет.

4. На всех этикетках для оформления изготовленных лекарственных препаратов должны быть отпечатаны предупредительные надписи, соответствующие каждой лекарственной форме, но для данного порошка не предусмотрены.

5. Этикетка обязательно должна содержать предупредительную надпись: «Хранить в недоступном для детей месте».

8. Размер этикетки определяется в соответствии с размерами посуды или другой упаковки, в которой отпускаются изготовленные лекарственные препараты.
9. Лекарственные препараты в зависимости от лекарственной формы и назначения следует оформлять соответствующими видами этикеток: данную – «Порошки».
10. На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано: а) наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность; б) местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя; в) номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента; д) наименование или состав лекарственного препарата; е) способ применения лекарственного препарата (внутреннее, наружное, для инъекций), вид лекарственной формы (глазные капли, мазь и т.д.); ж) подробное описание способа применения; з) дата изготовления лекарственного препарата; и) срок годности лекарственного препарата («Годен до ____»); к) цена лекарственного препарата; л) предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».
12. Текст этикетки должен быть напечатан типографским способом на русском языке. Состав лекарственного препарата пишется от руки или наносится штампом. Наименования лекарственных препаратов, часто встречающихся в рецептуре, таких как Антигриппин, или изготовленных в виде внутриаптечной заготовки, могут быть напечатаны типографским способом.

Задание 83. Ситуационная задача

В аптеку поступило требование на изготовление изотонического раствора натрияхлорида:

Rp: Sol. Natrii chloride isotonica 1000 ml

Sterilisetur!

D.S. pro injectionibus.

1. Каковы показания к применению данного лекарственного препарата? Дайте характеристику лекарственной форме.
2. Каковы особенности изготовления стерильных растворов?
3. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. В чём они заключаются?
4. Каким образом оформляются результаты обязательного контроля?
5. Каким образом упаковывается и оформляется данный лекарственный препарат?

Правильный ответ:

1. Выписана жидккая лекарственная форма для внутривенного применения – истинный раствор, требующая асептического условия изготовления. Раствор для инъекций представляет собой прозрачную жидкость солоноватого вкуса, pH 5,0 – 7,0. Фармакологическое действие – гидратирующее, дезинтоксикационное, плазмозамещающее, нормализующее КЩС. Применение: большие потери внеклеточной жидкости (в том числе токсическая диспепсия, холера, диарея, неукротимая рвота, обширные ожоги с сильной экссудацией), гипохлоремия и гипонатриемия с обезвоживанием, кишечная непроходимость, в качестве дезинтоксикационного средства; промывание ран, глаз, полости носа, для растворения и разведения различных лекарственных веществ и увлажнения перевязочного материала. Лекарственная форма – стерильный раствор для инъекций.
2. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». Изготовленные инъекционные и инфузионные растворы должны быть свободными от видимых механических включений, стерильными, стабильными, выдерживать испытание на пирогенность. Дополнительными требованиями для изготовленных инфузионных растворов являются их изотоничность, изогидричность, изоионичность,

изовязкость. Инъекционные и инфузионные растворы изготавливаются в асептических условиях массо-объёмным методом на воде для инъекций. Запрещается одновременное изготовление на одном рабочем месте нескольких инъекционных и инфузионных растворов, содержащих лекарственные средства с различными наименованиями или лекарственные средства одного наименования в разных концентрациях. Инъекционные и инфузионные растворы фильтруются с использованием разрешенных к применению фильтровальных материалов и установок. Фильтрование раствора сочетается с одновременным розливом его в подготовленные стерильные флаконы, которые укупориваются стерильными пробками. Интервал времени от начала изготовления инъекционного и инфузионного раствора до стерилизации не должен превышать 3 часов. Инъекционные и инфузионные растворы стерилизуются в соответствии с требованиями к режимам стерилизации, указанными в таблице № 1 приложения № 15 к приказу Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н. Не допускаются стерилизация растворов объёмом более 1 литра и повторная стерилизация инъекционных и инфузионных растворов. Процесс стерилизации должен обеспечивать эффективность стерилизации всего объёма загрузки. Контроль параметров и эффективности термических методов стерилизации осуществляется с помощью контрольно-измерительных приборов, химических и биологических тестов. Режимы стерилизации исходных лекарственных средств, изготовленных инъекционных и инфузионных растворов, а также вспомогательных материалов и посуды регистрируются в журнале регистрации режима стерилизации исходных лекарственных средств, изготовленных лекарственных препаратов, вспомогательных материалов, посуды и прочих материалов. В журнале регистрации режима стерилизации исходных лекарственных средств, изготовленных лекарственных препаратов, вспомогательных материалов, посуды и прочих материалов указываются следующие сведения: а) дата и порядковый номер проведения стерилизации; б) номер рецепта или требования; в) наименование материала, подлежащего стерилизации; г) количество исходных лекарственных средств, изготовленных лекарственных препаратов, вспомогательных материалов, посуды и прочих материалов; д) условия стерилизации (температура, время); е) термотест; ж) подпись лица, проводившего стерилизацию материалов. Журнал регистрации режима стерилизации исходных лекарственных средств, изготовленных лекарственных препаратов, вспомогательных материалов, посуды и прочих материалов должен быть пронумерован, прошнурован и скреплен подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати). Оценка качества инъекционных и инфузионных растворов до стерилизации проводится по внешнему виду, отсутвию механических включений, значению pH, подлинности и количественному содержанию лекарственных средств, содержанию изотонирующих и стабилизирующих веществ. Оценка качества инъекционных и инфузионных растворов после стерилизации проводится по внешнему виду, отсутвию механических включений, проверке номинального объёма при розливе во флаконы, значению pH, допустимые погрешности при измерении которой приведены в таблице № 9 приложения № 3 к настоящим Правилам, подлинности и количественному содержанию лекарственных средств, отклонению от номинального объема, фиксированности укупорки, стерильности, пирогенности или содержанию бактериальных эндотоксинов. При несоответствии одному из перечисленных требований растворы являются недоброкачественными.

3. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». Контроль качества изготавливаемых и изготовленных лекарственных препаратов осуществляется посредством: приёмочного контроля; письменного контроля; опросного контроля; органолептического контроля; физического контроля; химического контроля; контроля при отпуске лекарственных препаратов. Все изготовленные лекарственные препараты подлежат обязательному письменному, органолептическому контролю при отпуске. Раствор для инъекций контролируется на механические включения. Письменный контроль. Изготовленные лекарственные препараты, рецепты и требования, по

которым изготовлены лекарственные препараты, заполненные паспорта письменного контроля передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных препаратов. Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требованиях, правильности произведенных расчётов. При изготовлении лекарственных препаратов для инъекций и инфузий все стадии изготовления регистрируются в журнале регистрации результатов контроля отдельных стадий изготовления лекарственных препаратов для инъекций и инфузий.

В журнале регистрации результатов контроля отдельных стадий изготовления растворов для инъекций и инфузий указываются следующие сведения:

- а) дата и порядковый номер проведения контроля;
- б) номер рецепта или требования;
- в) наименование и взятое количество исходных средств (в том числе воды);
- г) наименование и объём изготовленного раствора;
- д) подпись лица, изготовившего раствор;
- е) фильтрование и фасовка (разлив) (указывается объём в миллилитрах и количество бутылок (флаконов); ж) подпись лица, расфасовавшего раствор;
- з) подпись лица, проводившего первичный контроль раствора на механические включения; и) стерилизация (указывается температура, время «от» и «до», термотест, подпись лица, проводившего стерилизацию раствора на механические включения);
- к) подпись лица, проводившего вторичный контроль раствора на механические включения;
- л) номера анализов до и после стерилизации (указываются через пробу);
- м) количество ёмкостей готовой продукции, поступившей для отпуска;
- н) подпись лица, допустившего изготовленные лекарственные препараты к отпуску (допуск изготовленных растворов для инъекций и инфузий к отпуску осуществляется ответственное лицо, назначенное руководителем аптечной организации, или индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на фармацевтическую деятельность).

Журнал регистрации результатов контроля отдельных стадий изготовления растворов для инъекций и инфузий должен быть пронумерован, прошнурован и скреплен подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати).

Опросный контроль. Опросный контроль осуществляется выборочно и проводится после изготовления фармацевтом (провизором) не более пяти лекарственных форм. При проведении опросного контроля провизором, осуществляющим контрольную функцию, называется первое входящее в состав лекарственного препарата лекарственное средство, а в лекарственных препаратах сложного состава указывается также его количество, после чего фармацевтом (провизором) указываются все иные используемые лекарственные средства и их количества.

Органолептический контроль. Органолептический контроль является обязательным видом контроля и заключается в проверке лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах. На вкус проверяются выборочно лекарственные формы, предназначенные для детей.

Физический контроль. Физический контроль заключается в проверке общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз (не менее трёх доз), входящих в лекарственный препарат.

Химический контроль. Химический контроль заключается в оценке качества изготовления лекарственных препаратов по показателям:

качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ:

количественное определение лекарственных средств. Для проведения химического контроля оборудуется специальное рабочее место, оснащённое необходимым оборудованием, приборами и реактивами, обеспеченное документами в области контроля качества и

справочной литературой. Контроль на механические включения. До и после стерилизации

стерильных растворов выполняется их контроль на механические включения. Механическими включениями являются посторонние подвижные нерастворимые вещества, кроме пузырьков

газа, случайно присутствующие в растворах лекарственных препаратов. Одновременно должны проверяться объём растворов в ёмкостях и качество их укупорки. В процессе изготовления стерильные растворы должны подвергаться первичному и вторичному контролю на механические включения. Первичный контроль осуществляется после фильтрования и фасовки изготовленного раствора. При обнаружении механических включений раствор повторно фильтруется, вновь просматривается, укупоривается, маркируется и стерилизуется. Растворы, изготовленные асептически, просматриваются один раз после фасовки или стерилизующего фильтрования. Первичному и вторичному контролю подлежат 100% ёмкостей с растворами. Контроль растворов на отсутствие механических включений осуществляется провизором - технологом с соблюдением условий и техники контроля. Для просмотра ёмкостей должно быть специально оборудованное рабочее место, защищённое от попадания прямых солнечных лучей, допускается применение чёрнобелого экрана и специальных устройств. В зависимости от объёма ёмкости просматриваются одновременно от одной до пяти штук. Контроль при отпуске. Контроль при отпуске лекарственных препаратов подвергаются все изготовленные лекарственные препараты, в рамках которого проверяется соответствие:

а) упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств;

б) указанных в рецепте или требованиях доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента;

в) реквизитов рецепта, требованияния сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата;

4. Результаты органолептического, физического и химического контроля изготовленных лекарственных препаратов регистрируются в журнале регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам, требованиям и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств. В данном журнале указываются следующие сведения:

а) дата осуществления контроля и номер по порядку;

б) номер рецепта, требования, наименование медицинской организации, выдавшей их (при наличии);

в) номер серии лекарственного средства промышленного производства;

г) состав лекарственного средства: определяемое вещество или ион (указывается при физическом или химическом контроле лекарственных форм, изготовленных по рецептам);

д) результаты физического, органолептического, качественного контроля (каждый по шкале: положительный или отрицательный), химического контроля (качественное и количественное определение); е) Ф.И.О. лица, изготовившего, расфасовавшего лекарственный препарат;

ж) подпись лица, проверившего изготовленный лекарственный препарат;

з) заключение по результатам письменного контроля: удовлетворительно или неудовлетворительно.

Журнал регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам, требованиям и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств должен быть пронумерован, прошнурован и скреплен подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати).

5. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»:

Этикетки на лекарственные препараты для парентерального введения с надписью: «Для инъекций».

Этикетки имеют на белом фоне следующие сигнальные цвета в виде поля: для инъекций и инфузий – синий цвет. На всех этикетках для оформления изготовленных лекарственных препаратов должны быть отпечатаны предупредительные надписи, соответствующие каждой лекарственной форме: р-р для инъекций и инфузий – «Стерильно». Размеры этикеток определяются в соответствии с размерами посуды или другой упаковки, в которой отпускаются изготовленные лекарственные препараты.

На всех этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для медицинских организаций, должно быть указано:

- а) наименование медицинской организации и её структурное подразделение (при необходимости);
- б) наименование аптечной организации/Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность; в) местонахождение аптечной организации/фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность; г) Ф.И.О. пациента, для которого индивидуально изготовлен лекарственный препарат (при необходимости);
- д) способ применения лекарственного препарата (внутреннее, наружное, для инъекций), вид лекарственной формы (глазные капли, мазь и т.д.); е) дата изготовления лекарственного препарата; ж) срок годности лекарственного препарата («Годен до ____»);
- з) подписи изготавлившего, проверившего и отпустившего лекарственный препарат («Изготовил _____, проверил _____, отпустил _____»);
- и) номер анализа проверки лекарственного препарата; к) состав лекарственного препарата (предусматривается пустое место для указания состава). На этикетках лекарственных препаратов для инъекций и инфузий должен быть указан способ применения лекарственного препарата: «Внутривенно».

Упаковывается раствор натрия хлорида 0,9% во флаконах емкостью по 50, 100, 200, 400.

Оформляют «Раствор для инъекций», «Стерильно», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в недоступном для детей месте». Срок годности 90 суток.

Задание 84. Ситуационная задача

В аптеку обратилась девушка с просьбой изготовить лекарственный препарат по рецепту врача:

Recipe: Infusi foliorum Menthae piperitae ex 3,0 – 80 ml

Sirupi simplicis 5 ml

Misce. Da. Signa. По 1 ст. ложке 3 раза в день

Примечание: Кв листвьев мяты - 2,4.

1. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
2. Оформите паспорт письменного контроля, рассчитайте количества ингредиентов.
3. Предложите вариант технологии изготовления лекарственной формы с использованием лекарственного растительного сырья.
4. Оформите лекарственную форму к отпуску.
5. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата.

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:
 - компоненты прописи совместимы;
 - препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;
 - веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
 - проверка доз не требуется. Препарат изготавливать можно.
2. Оборотная сторона ППК

Листьев мяты 3,0

КВП листвьев мяты –2,4

Воды очищенной $80 + 3,0 \times 2,4 = 87,2$ мл

Сиропа сахарного 5 мл

Лицевая сторона ППК

Дата № рецепта

Foliorum Menthae piperitae 3,0

Aquaе purificatae 87,2

Sirupi simplicis 5 ml

Вобщ -85 мл

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

3. Листья мяты измельчают до размера не более 5 мм, отсеивают от пыли, отвешивают 3,0.

Помещают в прогретую инфундирку, заливают 87,2 мл воды очищенной, накрывают крышкой и настаивают на кипящей водяной бане 15 минут не перемешивая. Настаивают при комнатной температуре 45 минут.

Настой процеживают через двойной слой марли с подложенным комочком ваты, переносят в мерный цилиндр, доводят водой до 80 мл.

Полученный настой переносят во флакон для отпуска, добавляют 5 мл сиропа сахарного.

4. Флакон укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой.

Наклеивают номер рецепта и этикетку.

На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано:

- а) наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- б) местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- в) номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента;
- д) «Внутреннее», Микстура»
- е) подробное описание способа применения (для микстур: «по ложке раз в день еды»);
- ж) дата изготовления лекарственного препарата;
- з) срок годности лекарственного препарата («Годен до »); и) цена лекарственного препарата;
- к) предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».

Для микстур обязательны дополнительные этикетки «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном и защищённом от света месте».

Текст этикеток должен быть напечатан типографским способом на русском языке. Срок хранения – не более 2 суток.

Оформление согласно требованиям приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н

5. Анализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют.

Ингредиенты совместимы, расчёты сделаны верно. Объём флакона соответствует объёму лекарственной формы. Флакон укупорен герметично. Этикетка соответствует способу применения.

Органолептический контроль. Светло-жёлтая жидкость с характерным запахом.

Механические включения отсутствуют.

Объём лекарственной формы $85 \pm 2,5$ мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 3\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 85. Ситуационная задача

В аптеку обратился мужчина с просьбой изготовить лекарственный препарат по рецепту врача:

Recipe: Infusi herbae Leonuri 70 ml

Caffeini- natrii benzoatis 0,1

Natrii bromidi 0,2
Tincturae Valerianaе 5 ml
Misce. Da. Signa. По 1 столовой ложке 3 раза в день

Примечание: Кофеина-бензоат натрия ВРД = 0,5, ВСД = 1,5; Кв травы пустырника - 2,0.

1. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
2. Оформите паспорт письменного контроля и рассчитайте количества
3. Предложите вариант технологии изготовления лекарственной формы с использованием лекарственного растительного сырья.
4. Оформите лекарственную форму к отпуску.
5. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата.

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:

- компоненты прописи совместимы;
- препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;
- веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
- проверка доз:

Кофеина-бензоата натрия

ВРД = 0,5; Число приёмов: 75/15=5; РД = 0,1/15=0,007

ВСД = 1,5; СД = 0,007×3=0,02

Дозы не завышены

Препарат изготавливать можно

2.. ППК (лицевая сторона):

Дата ____ № рец. ____

Aq. purificatae 84 ml

Herbae Leonuri 7,0

Coffeini- natrii benzoatis 0,1

Natrii bromidi 0,2

Tincturae Valerianaе 5 ml

V=75 ml

Приготовил:

Проверил:

ППК (оборотная сторона):

Оборотная сторона ППК: Травы пустырника 70/10=7,0. КВП травы пустырника – 2,0.

Воды очищенной 70 + 7,0×2,0=84 мл.

Кофеина-бензоата натрия 0,1.

Натрия бромида 0,2.

Расчёт содержания в микстуре твёрдых лв: 0,1+0,2=0,3

0,3 - 75 мл

X -100 мл

x= 0,4% (меньше 3%, прирост объёма не учитываем) Настойки валерианы 5 мл

3. Траву пустырника измельчают до частиц не более 5 мм, отсеивают от пыли, отвешивают 7,0. Помещают в прогретую инфундирку, заливают 84 мл воды очищенной, накрывают крышкой и настаивают на кипящей водяной бане 15 минут не перемешивая, настаивают при комнатной температуре 45 минут.

Настой процеживают через двойной слой марли с подложенным комочком ваты, переносят в мерный цилиндр, доводят водой до 70 мл.

Полученный настой переносят в подставку и растворяют в нём 0,1 кофеинабензоата натрия и 0,2 натрия бромида, фильтруют во флакон для отпуска, добавляют 5 мл настойки валерианы. Укупоривают.

4. Флакон светозащитного стекла V 100 мл, укупоривают полиэтиленовой пробкой и навинчивающейся крышкой, проводят контроль на механические примеси. Наклеивают номер рецепта и заполняют ППК лицевую сторону. Препарат отпускают с этикетками «Внутреннее», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте» и «Хранить в недоступном для детей месте». Срок хранения 2 суток. На этикетке отражена фамилия больного, номер рецепта, способ применения.

5. Анализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют.

Ингредиенты совместимы, дозы не превышены, расчёты сделаны верно. Объём флакона соответствует объёму лекарственной формы. Флакон укупорен герметично. Этикетка соответствует способу применения.

Органолептический контроль. Светло-коричневая жидкость с характерным запахом.

Механические включения отсутствуют.

Объём лекарственной формы $75 \pm 2,3$ мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 3\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 86. Ситуационная задача

В аптеку обратился мужчина с просьбой изготовить лекарственный препарат по рецепту врача:

Rp.: Infusi radicis Althaeae 180 ml

Natrii benzoatis 4,0

Misce. Da.

Signa. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Примечание: КУО натрия бензоата = 0,6 мл/г; допустимые отклонения для объема от 150 до 200 мл = 3%.

1. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
2. Проведите расчёты и оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля.
3. Предложите технологию изготовления лекарственного препарата из лекарственного растительного сырья.
4. Оформите лекарственный препарат к отпуску.
5. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:

- компоненты прописи совместимы;
- препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;
- веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
- проверка доз не требуется.

Препарат изготавливать можно.

2. Оборотная сторона:

Расчёт корней алтея: $180 : 20 = 9,0$.

Красх=1,3

С учётом Красх.: $9 \times 1,3 = 11,7$ г

Воды очищенной: $180 \times 1,3 = 234$ мл

Натрия бензоата: 4,0 г

Прирост объема (КУО = 0,6 мл/г) = $0,6 \text{ мл/г} \times 4,0 = 2,4 \text{ мл}$

Допустимые отклонения в объеме (+/- 2%) = $180 \text{ мл} \times 2\% / 100\% = 3,6 \text{ мл}$ больше 2,4 мл

Следовательно, прирост объема укладывается в допустимые отклонения

Лицевая сторона:

Дата № рецепта

Radicis Althaeae 11,7

Aquaе purificatae 234 ml

Natrii benzoatis 4,0

Вобщ – 180 мл

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

3. Поскольку в рецепте не указано количество корня алтея, настой готовят 5% концентрации.

Учитывая особенности сырья и то что слизь алтея не отжимают из сырья, при изготовлении используют расходный коэффициент для сырья и воды, равный 1,3.

Берут 11,7 г сырья и 234 мл воды очищенной. Настаивание проводят в течение 30 минут при комнатной температуре при периодическом перемешивании.

После настаивания извлечение фильтруют, не отжимая сырья, через двойной слой марли с подложенным ватным тампоном в мерный цилиндр и промывают сырьё водой очищенной, доводя объём извлечения до 180 мл.

Отвешивают 4,0 г натрия бензоата, растворяют в профильтрованном настое, хорошо перемешивают, после чего еще раз фильтруют во флакон для отпуска.

4. Флакон оранжевого стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают отдельный рецептурный номер и этикетку.

На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано:

- а) наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- б) местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- в) номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента;
- д) наименование или состав лекарственного препарата;
- е) способ применения лекарственного препарата («Внутреннее»), вид лекарственной формы («Микстура»);
- ж) подробное описание способа применения (для микстур: «по ложке раз в день еды»);
- з) дата изготовления лекарственного препарата;
- и) срок годности лекарственного препарата («Годен до»);
- к) цена лекарственного препарата;
- л) предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».

Для микстур обязательны дополнительные этикетки «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном и защищенном от света месте».

Текст этикеток должен быть напечатан типографским способом на русском языке.

Состав лекарственного препарата пишется от руки или наносится штампом.

Срок хранения – не более 2 суток.

Оформление согласно требованиям приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

5. Анализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют.

Ингредиенты совместимы, расчёты сделаны верно. Правильность упаковки и оформления.

Объём флакона оранжевого стекла соответствует объёму лекарственной формы, пробка нужного качества обеспечивает герметичность укупорки.

Органолептический контроль. Молочно-белая жидкость со слабым запахом.

Объём лекарственной формы $180 \pm 3,6$ мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 2\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 87. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Riboflavini 0,02
Acidi ascorbinici 0,15
M.f. pulvis D.t.d № 6
S. По 1 порошку 3 раза в день.

- Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления порошковой смеси по прописи рецепта
- Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
- Укажите срок и условия хранения изготовленных порошков в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Riboflavini 0,02
Acidi ascorbinici 0,15 M.f. pulvis
D.t.d № 6
S. По 1 порошку 3 раза в день.

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона	Оборотная сторона
Дата № рецепта	Рибофлавина $0,02 \times 6 = 0,12$
Acidi ascorbinici 0,9	Кислоты аскорбиновой $0,15 \times 6 = 0,9$
<u>Riboflavini 0,12 0,17 №6</u>	Общая масса: $0,12 + 0,9 = 1,02$
Приготовил	Развеска: $1,02 : 6 = 0,17$

Рибофлавин относится к красящим веществам. Эти вещества загрязняют ступку, пестик таким образом, что окраска не удаляется при обычном способе обработки посуды. Данные лекарственные вещества (субстанции) хранят в отдельном шкафу; для приготовления порошков организуют специальные места, используют отдельные ступки и пестики (требование НД). Изготовление порошков с такими веществами осуществляют следующим образом. В ступке сначала растирают небольшую часть неокрашенного вещества, добавляют красящее вещество, затем оставшееся количество неокрашенного вещества и все смешивают до получения однородной массы. При таком порядке смешивания веществ устраняется загрязнение ступки и пестика и достигается лучшее смешивание. Чтобы не загрязнить другие лекарственные препараты, изготавляемые в аптеке, красящие вещества следует отвешивать на особых весочках и изготовление таких порошков проводить отдельно от других веществ.

Так как общая масса порошка составляет 1,02, то выбирают ступку №3. В ступку на ВР-1 отвешивают 0,9 кислоты аскорбиновой, тщательно растирают и высыпают на бумагу или капсулатурку, оставив небольшую часть (приблизительно 0,3) в ступке. Затем отвешивают на специальных весочках и высыпают в ступку 0,12 рибофлавина, сверху насыпают слой кислоты аскорбиновой, смешивают и постепенно добавляют оставшееся количество кислоты аскорбиновой.

Готовый равномерно окрашенный сложный порошок развешивают на 6 порций по 0,17. Порошки упаковывают в желатиновые капсулы (так как содержится красящее вещество) либо в капсулы из вошеной бумаги (кислота аскорбиновая может адсорбировать влагу). Складывают по три капсулы вместе, помещают в бумажный пакет.

Оформляют этикеткой «Внутреннее». "Порошки", «Хранить в защищенном от света месте», "Хранить в недоступном для детей месте".

Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Допустимые отклонения в массе отдельных доз порошков. Правильность упаковки и оформления.

Срок хранения— не более 10 суток.

Задание 88. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Talci

Zinci oxydi aa 4,0

Aquaæ purificatae 100 ml

M.D.S. Наносить на кожу.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.
2. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Recipe: Talci

Zinci oxydi aa 4,0

Aquaæ purificatae 100 ml

M.D.S. Наносить на кожу.

Паспорт письменного контроля

Оборотная сторона

Концентрация твердой фазы более 3 %, суспензию готовим по массе

Вода очищенная 100 мл

Цинк оксид 4,0

Тальк 4,0

Масса ЛФ = $100+4,0+4,0=108,0$

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Zinci oxydi 4,0

Talci 4,0

Aquaæ purificatae 100 ml

Общая масса 108,0

Приготовил (подпись) Проверил

(подпись) Отпустил (подпись)

Цинка оксид и тальк относятся к группе гидрофильных лекарственных веществ. Поэтому стабилизировать данную суспензию не требуется, т.к. на поверхности частиц таких лекарственных веществ образуется сольватный (гидратный) слой, обеспечивающий устойчивость системы.

Для получения тонко измельченных лекарственных веществ рекомендуется при растирании применять воду или другую вспомогательную жидкость в количестве $\frac{1}{A}$ от массы измельчаемого лекарственного вещества (правило Б.В. Дерягина). Прибавление жидкости значительно способствует процессу диспергирования. Объясняется это понижением твердости измельчаемого вещества и расклинивающим действием жидкостей, которые проникают в получившиеся при измельчении микротрешины, расширяют, расклинивают их и тем способствуют дальнейшему измельчению («эффект Ребиндера»).

В ступку помещают цинка оксид, измельчают, добавляют и примешивают тальк. К полученному порошку добавляют 4 мл воды очищенной для получения первичной пульпы.

Оставшуюся воду, очищенную используют для разбавления первичной пульпы, используя прием взмучивания с целью фракционирования частиц. Взмучивание заключается в том, что при смешивании твердого вещества с жидкостью, в 10-20 раз по объему превышающей его массу, мелкие частицы находятся во взвешенном состоянии, крупные частицы оседают на дно. Тонкую взвесь сливают, осадок повторно измельчают и взмучивают с новой порцией жидкости. Операцию повторяют, пока весь осадок не перейдет в тонкую взвесь.

Флакон бесцветного стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой.

Оформляют этикеткой «Наружное», предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте». Наклеивают номер рецепта.

Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в массе лекарственной формы. Оценка ресуспендируемости. Правильность упаковки и оформления. Срок хранения 3 суток.

Задание 89. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Leonuri ex 5,0 - 100 ml

Natrii bromidi 1,0

Glucosae 5,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи с использованием жидкого экстракта-концентрата травы пустырника, выбрав оптимальный вариант технологии.

2. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Infusi herbae Leonuri ex 5,0 - 100 ml

Natrii bromidi 1,0

Glucosae 5,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Паспорт письменного контроля (ППК)

Лицевая сторона	Оборотная сторона
Aqua purifcatae 75 ml	3. Общий объем 100мл
Solutionis Natrii bromidi (1:5)	4. Экстракта валерианы
5 ml	стандартизированного жидкого 1:2 - 5 x 2=10мл
Solutionis Glucosae (1:2)	5. Раствора натрия бромида 20% (1:5)1 x 5= 5мл
10 ml	6. Раствора глюкозы 50% (1:2) 5x2=10мл
Extracti Leonuri standartsati fluidi (1:2) 10 ml	7. Воды очищенной: 100мл-(10+ 5+ 10)=75 мл
Общий объем 100 мл	
Приготовил	
Проверил	
Отпустил	

Во флакон для отпуска оранжевого стекла (натрия бромид светочувствительный) отмеривают 75 мл воды очищенной, 5 мл раствора натрия бромида (1:5), 10 мл раствора глюкозы (1:2), 10 мл экстракта-концентрата пустырника жидкого (1:2), хорошо перемешивают.

Флакон укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают номер рецепта и этикетки: «Внутреннее», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте». Контролируют совместимость ингредиентов.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Органолептический контроль. Объем лекарственной формы.

Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

До отпуска больному лекарственный препарат хранится в запирающемся шкафу. Срок хранения в аптеке 2 суток.

Задание 90. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Natrii chloridi isotonicae 200 ml

D.S. Для внутривенного введения.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальные условия технологии.

2. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Sol. Natrii chloridi isotonicae 200 ml

D.S. Для внутривенного введения

Паспорт письменного контроля.

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Aqua pro injectionibus 200 ml

Natrii chloridi 1,8

V = 200 ml Простерилизовано! Приготовил (подпись) Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

Оборотная сторона

Натрия хлорида 0,9 - 100 мл

x - 200 мл X = 1,8

C max = МКУО = 2:0,33 = 6,1%, КУО не учитывается Воды для инъекций 200 мл

Лекарственные вещества, используемые для изготовления инъекционных лекарственных форм должны отвечать требованиям ГФ, ФС, ВФС, ГОСТ, иметь марку «для инъекций», «годен для инъекций». При изготовлении 0,9% раствора натрия хлорида используют депирогенированный натрия хлорид. Депирогенизацию осуществляют прокаливанием натрия хлорида при 180 °C в течение 2 часов с целью разрушения возможных пирогенных веществ.

В асептических условиях в стерильной подставке в воде для инъекций растворяют 1,8 г натрия хлорида, затем раствор фильтруют через стеклянный фильтр с размером пор 10-16 мкм или стерильную фильтровальную бумагу с подложенным комочком стерильной длинноволокнистой медицинской ваты в стерильный флакон нейтрального стекла вместимостью 200 мл.

Изготовленный раствор подвергают полному химическому контролю до и после стерилизации. (Для этого во флакон из стеклодрота отливают 2-3 мл раствора.

Флакон укупоривают «под обкатку», стерилизуют вместе с основным флаконом. После стерилизации раствор из флакона используют для проведения полного химического анализа.) Кроме того, флакон с раствором просматривают невооруженным глазом на отсутствие механических включений на белом и черном фоне, освещенном электрической лампочкой матового стекла мощностью 40 Вт. Причем, проверка на отсутствие механических включений проводится также дважды: до и после стерилизации.

Укупоривают и стерилизуют при 120 °С в течение 8 мин.

Оформляют «Раствор для инъекций», «Стерильно», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Органолептический контроль. Опросный контроль. Объем лекарственной формы. Режим стерилизации.

До отпуска больному лекарственный препарат хранится в запирающемся шкафу.

Срок хранения 90 суток.

Задание 91. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Recipe: Zinci sulfatis 0,05

Solutionis Acidi borici 2% 10 ml

M.D.S. По 2 капли 4 раза в день в оба глаза

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии с использованием концентрированных растворов лекарственных веществ.
2. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Recipe: Zinci sulfatis 0,05

Solutionis Acidi borici 2% 10 ml

M.D.S. По 2 капли 4 раза в день в оба глаза

Паспорт письменного контроля

Оборотная сторона

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Кислоты борной $(2 \times 100)/10 = 0,2$

Solutionis Acidi borici (1:25) 5 ml

Раствора борной кислоты (1:25)

Solutionis Zinci sulfatis (1:100) 5ml

$0,2 \times 25 = 5$ мл

Общий объем 10 мл

Раствора цинка сульфата (1:100)

Приготовлено асептически!

$0,05 \times 100 = 5$ мл

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись) Отпустил

(подпись)

В асептических условиях отмеривают 5 мл воды очищенной предварительно простерилизованной при 120 °C, добавляют раствор цинка сульфата (1:100) во флакон для отпуска, туда же отмеривают концентрированный раствор борной кислоты (1:25), укупоривают флакон с раствором резиновой пробкой с металлическим колпачком, просматривают на отсутствие механических включений, и оформляют к отпуску. Оформление: «Глазные капли», «Приготовлено асептически», «Хранить в прохладном месте». «Хранить в недоступном для детей месте». Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Отклонения в объеме лекарственной формы. Органолептический контроль. Опросный контроль Срок годности 30 суток.

Задание 92. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Recipe: Coffeini natrii benzoatis 0,65

Natrii salicylatis 1,2

Aquaee purificatae 85 ml

M.D.S. по 1 десертной ложке 3 раза день.

- Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.
- Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
- Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Recipe: Coffeini natrii benzoatis 0,65

Natrii salicylatis 1,2

Aquaee purificatae 85 ml

M.D.S. по 1 десертной ложке 3 раза день.

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Aquaee purificatae 72 ml

Natrii salicylatis 1,2

Sol. Coffeini natrii benzoatis 5% (1:20) 13 ml

Общий объем 85 мл

Оборотная сторона

Раствора кофеина натрия бензоата 5% (1:20) $0,65 \cdot 20 = 13$ мл

Концентрация натрия салицилата в рецепте 1,2 - 85мл

$x - 100$ мл $x = 1,41\%$

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

4.

Дозы не завышены.

Паспорт письменного контроля.

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Streptocidi 0,72

Spiritus aethylici 95% gtt.VI

Analgin 0,6

Magnesiioxydi 0,9

0,37 № 6

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

Оборотная сторона

Стрептоцида $0,12 \times 6 = 0,72$

Спирта этилового для измельчения

стрептоцида

На 1 г - 5 капель

На 0,72 - x капель; x=4 капли

Анальгина $0,1 \times 6 = 0,6$

Магния оксида $0,15 \times 6 = 0,9$

Развеска: $0,12 + 0,1 + 0,15 = 0,37$

Общая масса: $0,72 + 0,6 + 0,9 = 2,22$

В ступку № 4 (при расчете № ступки массу магния оксида удваивают, как порошок с малой объемной массой) помещают 0,72 г стрептоцида, измельчают в ступке около 3 минут, несколько раз снимая капсулаторкой порошковую смесь со стенок ступки и пестика с 4 каплями спирта (как труднопорошкуемое вещество). Затем на ручных весах ВР-1 отвешивают анальгин 0,6 г, помещают в ступку, измельчают и смешивают до получения однородного порошка. В последнюю очередь добавляют легкопылящее вещество магния оксид, осторожно смешивают порошок.

Проверяют однородность порошка и развешивают с помощью весов ВР-1 по 0,37 г на 6 доз.

Порошки упаковывают в вощенные капсулы - анальгин -гигроскопичное вещество. Порошки складывают по три, помещают в бумажный пакет.

Оформляют этикетками «Порошки», «Внутреннее». Предупредительные надписи: «Хранить в недоступном для детей месте» Наклеивают номер рецепта.

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Допустимые отклонения в массе отдельных доз.

Органолептический контроль. Опросный контроль Срок хранения 10 суток.

Задание 94. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Leonuri 100 ml

Natrii bromidi 2,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

- Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии с использованием жидкого экстракта-концентрата травы пустырника

2. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Infusi herbae Leonuri 100 ml
Natrii bromidi 2,0
M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Паспорт письменного контроля (ППК)

Лицевая сторона Оборотная сторона

Aqua purificatae 70 ml 1. Общий объем 100 мл
Solutionis Natrii bromidi (1:5) 2. Масса травы пустырника 10,0

10 ml (т.к. не указано соотношение
Extracti Leonuri standartsati fluidi

(1:2) 20 ml

Общий объем 100 мл сырья и экстрагента)

3. Экстракта пустырника
стандартизированного жидкого

Приготовил 1:2 - 10,0 x 2=20 мл

Проверил 4. Раствора натрия бромида 20%

Отпустил (1:5) 2,0 x 5 = 10 мл

5. Воды очищенной:

100 мл - (20+ 10)=70 мл

Во флакон для отпуска оранжевого стекла (натрия бромид светочувствительный) отмеривают 70 мл воды очищенной, 10 мл раствора натрия бромида (1:5), 20 мл экстракта-концентраты пустырника жидкого (1:2), хорошо перемешивают.

Флакон оранжевого стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают номер рецепта и этикетки: «Внутреннее», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Отклонения в объеме лекарственной формы.

Органолептический контроль. Опросный контроль Срок хранения 2 суток.

Задание 95. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianae ex 3,0 - 100 ml

Kalii bromidi 3,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии с использованием жидкого экстракта-концентраты корневищ с корнями валерианы.

2. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianaе ex 3,0 - 100 ml

Kalii bromidi 3,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Aquaе purificatae 79 ml

Sol. Kalii bromidi (1:5) 15 ml

Extr. Valerianaе standartisati fluidi (1:2) 6 ml

Общий объем 100 мл Приготовил (подпись) Проверил (подпись) Отпустил (подпись)

Оборотная сторона

Экстракта валерианы стандартизированного жидкого (1:2)

3,0 x 2 = 6 мл Раствора калия бромида (1: 5)

3,0 x 5 = 15 мл Воды очищенной 100 - 15 - 6 = 79 мл

Для изготовления микстуры используют экстракт - концентрат валерианы жидкый (1:2), который берут в двойном количестве к количеству корней с корневищами валерианы. При изготовлении настоев из экстрактов -концентратов можно использовать концентрированные растворы солей.

Во флакон для отпуска оранжевого стекла отмеривают 79 мл воды очищенной, куда добавляют 15 мл концентрированного раствора калия бромида, 6 мл экстракта-концентрата валерианы жидкого (1:2). Всё тщательно взбалтывают и оформляют к отпуску.

Флакон укупоривают пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. На флакон наклеивают № рецепта. Оформляют этикеткой «Внутреннее», «Хранить в прохладном месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте». Наклеивают номер рецепта.

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Отклонения в объеме лекарственной формы.

Органолептический контроль. Опросный контроль Срок хранения 2 суток.

Задание 96. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Coffeini-natrii benzoatis 0,1

Natrii tetraboratis 0,22

Calcii gluconatis 0,15

Misce ut fiat pulvis

Da tales doses N 6

Signa: По 1 порошку 3 раза в день

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.

2. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Coffeini-natrii benzoatis 0,1

Natrii tetraboratis 0,22

Calcii gluconatis 0,15

Misce ut fiat pulvis

Da tales doses N 6

Signa: По 1 порошку 3 раза в день.

Проверка доз

Кофеина-бензоата натрия

ВРД 0,5 РД 0,1

ВСД 1,5 СД 0,1 x 3 =0,3

Дозы не завышены

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона

Natrii tetraboratis 1,32

Spiritus aethylici 95% 6 gtts

Coffeini-natrii benzoatis 0,6

Calcii gluconatis 0,9

M= 2,82

m1 = 0,47 №6

(ППК)

Оборотная сторона

Кофеина натрия бензоата 0,1 x 6 = 0,6

Натрия тетрабората 0,22 x 6 = 1,32

Кальция глюконат 0,15 x 6 = 0,9

Спирта этилового 95 % -6 капель

Развеска 0,1+0,22+0,15=0,47 № 6

Масса общая 2.82

Приготовил

Проверил

Отпустил

В ступку № 3 на ручных весах ВР-1 отвешивают 1,32 г натрия тетрабората и 6 капель спирта этилового измельчают (как труднопорошкуемое вещество), затем добавляют 0,6 г кофеина натрия

бензоата (соотношение 1:20 не превышено) и 0,9 г кальция глюконата и смешивают.

Этикетки: «Внутреннее», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

До отпуска больному лекарственный препарат хранится в запирающемся шкафу.

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Допустимые отклонения в массе отдельных доз.

Органолептический контроль. Опросный контроль Срок хранения 10 суток.

Задание 97. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Pilocarpini hydrochloride 2 % - 10 ml

D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологический процесс изготовления глазных капель по прописи рецепта.

2. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Sol. Pilocarpini hydrochloridi 2 % 10 ml

D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день.

Паспорт письменного контроля.

Лицевая сторона

Выдал:

Pilocarpini hydrochloridi 0,2 г

(два дециграмма)

Дата Подпись

Получил:

Pilocarpini hydrochloridi 0,2 г

(два дециграмма)

Дата Подпись

Дата № рецепта

Aqua purificatae 10,0

Pilocarpini hydrochloridi 0,2

Natrii chloridi 0,046

V = 10 ml

Простерилизовано!

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись) Оборотная сторона

Пилокарпина гидрохлорида

2 – 100

x – 10

Натрия хлорида:

эквивалент пилокарпина гидрохлорида по натрия хлориду

0,22 г NaCl – 1,0 г пилокарпина гидрохлорида

x г NaCl – 0,2 г пилокарпина гидрохлорида

X=0,22x0,2

Масса натрия хлорида 0,09 – 0,044 = 0,046 г

C% сухих веществ в рецепте 2,7% КУО не используют.

Воды очищенной 10 мл

В асептических условиях в 5 мл воды очищенной растворяют 0,1 г пилокарпина гидрохлорида.

(Пилокарпина гидрохлорид в количестве 0,2 отвешивает провизор-технолог в присутствии ассистента. Об этом делается отметка в ППК и на оборотной стороне рецепта.) Затем отвешивают 0,05 г натрия хлорида и растворяют. Раствор фильтруют во флакон для отпуска через стерильный фильтр, промытый водой очищенной. Фильтр промывают 5 мл воды очищенной с целью сохранения концентрации и объема раствора.

Раствор проверяют на отсутствие механических включений, укупоривают «под обкатку» и стерилизуют при 120 °C – 8 минут.

Флакон оформляют этикеткой с сигнальной полосой розового цвета для глазных капель, на которой указывают номера аптеки, рецепта, ФИО больного, способ применения.

Лекарственную форму опечатывают сургучной печатью, выписывают сигнатуру. Наклеивают предупредительные этикетки: «Хранение в защищенном от света месте»,

«Стерильно», «Обращаться с осторожностью», «Хранить в недоступном для детей месте»

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в объеме лекарственной формы. Отклонение в дозировке лекарственного вещества. Правильность упаковки и оформления.

Фиксируют правильность стерилизации. Срок хранения – 30 суток

Задание 98. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp: Sol. Zinci sulfatis 0,5 % 10 ml

Acidi borici 0,2

D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день.

- Сделайте необходимые расчеты и опишите технологический процесс изготовления глазных капель по прописи рецепта, выбрав оптимальный вариант технологии с использованием концентрированных растворов лекарственных веществ.
- Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
- Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp: Sol. Zinci sulfatis 0,5% 10 ml

Acidi borici 0,2

D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона

Оборотная сторона

№ рецепта дата

Aqua purificatae 2,5 ml

Sol. Ac. borici 4% 5 ml

Sol. Zinci sulfatis 2% 2,5 ml Sterilis

V=10 ml

Приготовил

Проверил

Отпустил

Цинка сульфата 0,05

Натрия хлорида (Э цинка сульфата = 0,12)

1,0 Цинка сульфата – 0,12 натрия хлорида 0,05 Цинка сульфата – X натрия хлорида

x=0,006

Борной кислоты 0,2

Натрия хлорида (Э борной кислоты = 0,53)

1,0 Борной кислоты – 0,53 натрия хлорида 0,2 Борной кислоты – X натрия хлорида

x=0,106

На изотонирование 10 мл воды необходимо 0,09 натрия хлорида

0,006+0,106=0,112

0,112 > 0,09 => капли гипертонические Расчет концентрированных растворов: Раствора 2% цинка сульфата 2,5 мл

2,0 – 100 мл

0,05 – x x = 2,5

Раствора 4% кислоты борной 5мл 4,0 – 100 мл

0,2 – x x = 5 мл

В асептических условиях в стерильный отпускной флакон отмеривают 2,5 мл воды очищенной, стерилизуют при 120°C 8 мин. После стерилизации и охлаждения в отпускной флакон отмеривают 5 мл 4% стерильного.

Концентрированного раствора борной кислоты и 2,5 мл 2% стерильного концентрированного раствора цинка сульфата.

Флакон укупоривают под обкатку.

Оформляют основной этикеткой: «Глазные капли», предупредительными надписями: «Приготовлено «асептически», «Хранить в прохладном и защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте», отдельным рецептурным номером. На этикетке указывают № аптеки, ФИО больного, способ применения, дату изготовления.

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в объеме лекарственной формы. Отклонение в дозировке лекарственного вещества. Правильность упаковки и оформления.

Фиксируют правильность стерилизации. Срок хранения –2 суток

Задание 99. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Acidi salicylici 0,1
Vaselini 10,0
M.D.S. Наносить на кожу.

- Сделайте необходимые расчеты и опишите изготовление лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.
- Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
- Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптек

Правильный ответ:

Recipe: Acidi salicylici 0,1
Vaselini 10,0
M.D.S. Наносить на кожу.

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона Оборотная сторона

Дата № рецепта Acidi salicylici 0,1 Vaselin 10,0

Общая масса 20,0

Приготовил (подпись) Проверил (подпись) Отпустил (подпись) 1. Концентрация
твердой фазы 0,1 – 10,0
 $x - 100,0 \quad x = 1\%$

5% > 1%, необходимо измельчать в присутствии вспомогательной жидкости, родственной к основе

2. Масла вазелинового 0,1 : 2 = 0,05 (3 кап.)

3. Масса мази 10,0 + 0,1 = 10,1

Содержание твердой фазы (кислоты салициловой) – 1%.

Прописанное количество салициловой кислоты не обеспечивает растворимость в основе. Ее необходимо ввести по типу супензии. В ступку помещают 0,1 салициловой кислоты и тщательно растирают с 3 каплями вазелинового масла (0,05 по массе), так как прописанная

основа углеводородного характера (родственна вазелину). К измельченному таким образом препарату частями добавляют вазелин и гомогенизируют до однородности. Мазь помещают в стеклянную банку с навинчивающейся крышкой с подложенным под нее кусочком стерильной пергаментной бумаги. Наклеивают номер рецепта. Оформляют этикеткой «Наружное» с указанием номера аптеки, Ф.И.О. больного, способа применения, даты изготовления, цены; предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте». Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии приказом МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в массе лекарственной формы. Правильность упаковки и оформления.

Срок хранения — 10 суток.

Задание 100. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Ung. Acidi borici 5 % 10,0

D.S. Втирать в пораженные участки кожи.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите изготовление лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.
2. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Recipe: Ung. Acidi borici 5 % 10,0

 D.S. Втирать в пораженные участки кожи.

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона Оборотная сторона

Дата № рецепта Acidi borici 0,5 Vaselini 9,5

Общая масса 10,0

Приготовил (подпись) Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

1.Кислоты борной в 5,0 – 100,0

X – 10,0 x = 0,5

2.Вазелина – 10,0 – 0,5 = 9,5

Выписана мазь суспензия на гидрофобной основе. Содержание твердой фазы (кислоты борной) – 5%. Ее необходимо ввести по типу суспензии. В фарфоровой выпарительной чашке на водяной бане расплавляют 0,25 вазелина при температуре не выше 40-50 °C, или же используют прием использования теплой ступки, что является более рациональным. В теплую ступку помещают 0,5 кислоты борной и тщательно растирают вначале с 0,25 г вазелина. К измельченному таким образом препарату частями добавляют оставшийся вазелин и перемешивают до отсутствия видимых частиц кислоты борной. Гомогенизируют до полной однородности.

Мазь помещают в стеклянную банку с навинчивающейся крышкой с подложенным под нее кусочком стерильной пергаментной бумаги. Наклеивают номер рецепта.

Оформляют этикеткой «Наружное» с указанием номера аптеки, Ф.И.О. больного, способа применения, даты изготовления, цены; предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте». Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в массе лекарственной формы. Правильность упаковки и оформления.

Срок хранения — 10 суток.

ПК-5:

Задания закрытого типа:

Задание 1. Инструкция: Выберите один правильный ответ.

При оформлении мази, изготовленной по рецепту:

Аnestезина 0,5

Новокаина 0,5

Ланолина 2,0

Вазелина 10,0

Следует оформить этикетку с сигнальной полосой цвета:

1) оранжевого

2) розового

3) синего

4) зеленого

Правильный ответ: 1. оранжевого

Задание 2. Инструкция: Выберите один правильный ответ

При оформлении мази, изготовленной по рецепту

Аnestезина 0,5

Новокаина 0,5

Ланолина 2,0

Вазелина 10,0

Срок годности мази составит:

1) 2 суток

2) 30 суток

3) 10 суток

4) 3 суток

Правильный ответ: 3. 10 суток

Задание 3. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Концентрированные растворы изготавливаются:

1) в асептических условиях на воде очищенной

2) в асептических условиях на воде для инъекций

3) в асептических условиях на воде водопроводной

4) в помещениях общего назначения на воде для инъекций

Правильный ответ: 1. в асептических условиях на воде очищенной

Задание 4. Инструкция: Выберите один правильный ответ

При изготовлении микстур в первую очередь к воде очищенной вводят

- 1) тритурации
- 2) настойки
- 3) концентрированные растворы
- 4) вещества, находящиеся на предметно-количественном учете

Правильный ответ: 4. вещества, находящиеся на предметно-количественном учете

Задание 5. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Какое количество сырья необходимо взять для получения 200 млнастоя листьев крапивы?

- 1) 40,0 г
- 2) 20,0 г
- 3) 0,5 г
- 4) 10,0 г

Правильный ответ: 2. 20,0 г

Задание 6. Инструкция: Выберите один правильный ответ

К суппозиторным основам предъявляются следующие требования

- 1) должны быть достаточно твердыми при хранении
- 2) должны проявлять терапевтический эффект
- 3) должны иметь температуру плавления 36,6°C
- 4) не должны взаимодействовать с лекарственными веществами

Правильный ответ: 4. не должны взаимодействовать с лекарственными веществами

Задание 7. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Укажите особенности внутриаптечного контроля качества детских лекарственных форм (возраст до 1 года)

- 1) 100 % химический анализ
- 2) 50 % органолептический контроль лекарственных форм для внутреннего применения
- 3) выборочный химический анализ
- 4) только качественный анализ

Правильный ответ: 1. 100 % химический анализ

Задание 8. Инструкция: Выберите один правильный ответ

К мягким лекарственным формам не относятся

- 1) Пластиры
- 2) Пастилки
- 3) Пасты
- 4) Жевательные резинки

Правильный ответ: 2. Пастилки

Задание 9. Инструкция: Выберите один правильный ответ

По типу суспензии в мазевую основу вводят

- 1) Серебра нитрат
- 2) Новокаин
- 3) Висмута нитрат основной
- 4) Дифенгидрамина гидрохлорид

Правильный ответ: 3. Висмута нитрат основной

Задание 10. Инструкция: Выберите один правильный ответ

При изготовлении 500 мл раствора-концентрата магния сульфата 25% в мерной колбе, в первую очередь в колбу

- 1) отвешивают магния сульфат
- 2) отмеривают воду
- 3) отмеривают 1/2 часть воды
- 4) отмеривают 1/10 часть воды

Правильный ответ: 1. отвешивают магния сульфат

Задание 11. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Изготовленный концентрированный раствора калия бромида подвергают анализу:

- 1) органолептическому
- 2) только качественному количественному
- 3) полному химическому
- 4) плотности раствора

Правильный ответ: 3. полному химическому

Задание 12. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Срок годности концентрированных растворов, рекомендуемых для отмеривания из бюреточной установки, регламентирует

- 1) приказ №308 МЗ РФ
- 2) приказ №751н МЗ РФ
- 3) приказ №183 МЗ РФ
- 4) Государственная Фармакопея РФ XIV издания

Правильный ответ: 2. приказ №751н МЗ РФ

Задание 13. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Концентрация растворов - концентратов, рекомендуемых для отмеривания из бюреточной установки, регламентирует

- 1) приказ №751н МЗ РФ
- 2) приказ №308 МЗ РФ
- 3) приказ №183 МЗ РФ
- 4) Государственная Фармакопея РФ XIV издания

Правильный ответ: 1. приказ №751н МЗ РФ

Задание 14. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Концентрированные растворы не рекомендуется изготавливать извеществ:

- 1) гигроскопичных

- 2) выветривающихся
- 3) содержащих значительное количество кристаллизационной воды
- 4) подлежащих предметно-количественному учёту

Правильный ответ: 4. подлежащих предметно-количественному учёту

Задание 15. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Определите объём воды, необходимый для приготовления 180 мл настоя корневищ с корнями валерианы, если коэффициент водопоглощения сырья равен 2,9

- 1) 232,2мл
- 2) 206,1мл
- 3) 185,2мл
- 4) 197,4мл

Правильный ответ: 4. 197,4мл

Задание 16. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Дисперсионной средой является вода, суспензию образует

- 1) камфора
- 2) протаргол
- 3) пепсин
- 4) глюкоза

Правильный ответ: 1. камфора

Задание 17. Инструкция: Выберите один правильный ответ

В мазях-суспензиях лекарственные вещества в концентрации 5% и более измельчают с помощью

- 1) глицерина
- 2) воды
- 3) частью масла
- 4) частью расплавленной основы

Правильный ответ: 4. частью расплавленной основы

Задание 18. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Для измельчения 3,0 фенилсалцилата следует взять спирта этилового

- а) 10 капель
- б) 15 капель
- в) 20 капель
- г) 30 капель

Правильный ответ: 4. 30 капель

Задание 19. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Порошки, содержащие камфору, упаковывают в капсулы из

- а) пергаментной бумаги
- б) парафинированной бумаги

- в) писчей бумаги
- г) вошеной бумаги

Правильный ответ: 1. пергаментной бумаги

Задание 20. Инструкция: Выберите один правильный ответ

При изготовлении сложных порошков красящие вещества измельчают

- 1) со спиртом
- 2) в первую очередь
- 3) между слоями некрасящих веществ
- 4) со спирто-водно-глицериновой смесью

Правильный ответ: 3. между слоями некрасящих веществ

Задание 21. Инструкция: Выберите один правильный ответ

При изготовлении настоев из сырья, содержащего алкалоиды, к воде добавляют кислоту:

- 1) серную
- 2) фосфорную
- 3) хлористоводородную
- 4) уксусную.

Правильный ответ: 3. хлористоводородную

Задание 22. Инструкция: Выберите один правильный ответ

Настой травы пустырника при отсутствии указания в рецепте изготавливают в соотношении

- 1) 1: 30
- 2) 1: 10
- 3) 1: 5
- 4) 1: 400

Правильный ответ: 2. 1: 10

Задание 23. Инструкция: Выберите один правильный ответ

В асептических условиях изготавливают мазь

- 1) назальную
- 2) с лекарственным веществом, подлежащим предметно-количественному учету
- 3) с антибиотиком
- 4) резорбтивного действия

Правильный ответ: 3. с антибиотиком

Задание 24. Инструкция: Выберите один правильный ответ

В рецепте не указана концентрация мази. Из веществ общего списка мазь готовят в концентрации

- 1) 1%
- 2) 3%
- 3) 5%
- 4) 10%

Правильный ответ: 4. 10%

Задание 25. Инструкция: Выберите один правильный ответ

При изготовлении суппозиториев методом ручного формирования применяют основы

- 1) витепсол
- 2) желатино-глицериновую
- 3) масло какао
- 4) сплавы ПЭГ

Правильный ответ: 3. масло какао

Задания открытого типа:

Задание 26. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Режим стерилизации технологической одежды в паровых стерилизаторах и время хранения _____?

Правильный ответ: 120°С в течение 45 минут не более 3 суток.

Задание 27. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Смена санитарной одежды работников аптек должна проводится не реже_в смену.

Правильный ответ: 1 раза.

Задание 28. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Вода очищенная может хранится в аптеке не более_____суток.

Правильный ответ: 3 суток

Задание 29. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Для обработки рук вы будете использовать перед началом изготовления препаратов, при отсутствии других дезинфицирующие средства_.

Правильный ответ: 0,5% раствор хлорамина Б

Задание 30. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Уборку производственных помещений фиксируют в журнале учета _____.

Правильный ответ: Проведения уборок

Задание 31. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Простерилизованные: вата, марля, пергаментная бумага, фильтры до вскрытия биксов хранятся в аптеке в течение _____ часов.

Правильный ответ: 72 часов

Задание 32. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Укажите материалы для которых вы используете химическую стерилизацию растворами_.

Правильный ответ: Полимерные материалы

Задание 33. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Интервал времени от начала изготовления инъекционных и инфузионных растворов до начала стерилизации не должен превышать _____

Правильный ответ: 3 часа

Задание 34. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Для приготовления 100,0 2% мази с ментолом студент должен взять: вазелина _____ и ментола _____.

Правильный ответ: вазелина 98,0 и ментола 2,0

Задание 35. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

При изготовлении дерматологической мази с резорцином фармацевт растворил резорцин в воде и смешал раствор с расплавленным вазелином. его действия следует оценить как _____.

Правильный ответ: неверные

Задание 36. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Количество желатозы для изготовления прописи _____:

Rp.: Emulsii ex oleis 200,0

D.S. По 1 чайной ложке 3 раза в день

Правильный ответ: 10 грамм

Задание 37. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Количество масла для изготовления эмульсии по прописи _____

Возьми: Эмульсии масляной 180,0

Камфоры 2,0

Натрия бромида 1,0

Смешай. Выдай.

Обозначь: По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Правильный ответ: 18 грамм

Задание 38. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Из лекарственного сырья, трава горицвета водные извлечения готовят в соотношении _____

Правильный ответ: 1:30

Задание 39. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Все этикетки обязательно должны содержать предупредительную надпись _____ .

Правильный ответ: Хранить в недоступном для детей месте

Задание 40. Инструкция. Вместо прочерка впишите слова:

Масса ректального суппозитория, если она не указана в рецепте составляет-

Правильный ответ: 3,0

Задание 41. Ситуационная задача

В аптеку города О. обратился мужчина с рецептом, выписанным на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, оформленным в соответствии с требованиями нормативных документов. Рецепт был с пометкой «statim», содержал следующую пропись:

Rp.: Procaini hydrochloridi 1,0 Benzocaini 2,0

Spiritus aethylici 70%- 80 ml

M.D.S. Втирать в колено 2 раза в день.

В аптеке имеется спирт этиловый 70%. Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки сообщил пациенту, что ассистент заболел, поэтому лекарственный препарат будет готов только через два дня. Поскольку пациент не захотел ждать так долго, провизор-технолог предложил обратиться в отдел безрецептурного отпуска за лекарственным препаратом-аналогом и помог с его выбором.

Примечание:

Плотность 95% спирта этилового = 0,8114 г/см³. КУО новокаина 0,81 мл/г, КУО анестезина - 0,85 мл/г.

1. Перечислите требования к оформлению рецепта и отпуску данного лекарственного препарата.
2. Как Вы считаете, правомочно ли предложение провизора-консультанта о замене лекарственного препарата?
3. Проведите фармацевтическую экспертизу данной прописи и сделайте необходимые расчёты.
4. Обоснуйте технологию изготовления данной лекарственной формы.
5. Укажите особенности оформления к отпуску данной лекарственной формы.

Правильный ответ:

1. Спирт этиловый относится к лекарственным препаратам, подлежащим предметно-количественному учёту (приказ МЗ РФ от 22.04.2014 г. № 183н, постановление от 29.12.2007 г. № 964), список ядовитых веществ.

В соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"спирт этиловый выписывается на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, который должен содержать:

- 1. Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 имеет серию и номер.
- 2. На рецептурном бланке в левом верхнем углу проставляется штамп лечебно-профилактического учреждения с указанием его наименования, адреса и телефона.
- 3. В графах "Ф.И.О. больного" и "Возраст" указываются полностью фамилия, имя, отчество больного, его возраст .
- 4. В графе "Адрес или Н медицинской карты амбулаторного больного" указывается адрес места жительства больного или номер медицинской карты.
- 5. В графе "Ф.И.О. врача" указываются полностью фамилия, имя, отчество врача.

В графе "Rp" указывается:

на латинском языке международное непатентованное наименование;

дозировка лекарственного препарата;

на русском языке указывается способ применения лекарственного средства.

Рецепт подписывается врачом и заверяется его личной печатью. Дополнительно рецепт заверяется печатью лечебно-профилактического учреждения "Для рецептов".

Проверяется высшая разовая и высшая суточная дозы.

Если необходимо превышение высшей разовой дозы, то врач указывает дозу прописью и ставит восклицательный знак.

Согласно приказу Приказу Минздрава России от 24.11.2021 N 1093н

"Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на

осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества в том числе Порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов" отпуск этилового спирта производится по рецептам, выписанным врачами с надписью «Для наложения компрессов» (с указанием необходимого разведения с водой) или «Для обработки кожи» – до 50 граммов в чистом виде; по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, – до 50 граммов в смеси; по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, с надписью «По специальному назначению», отдельно заверенной подписью врача и печатью лечебно-профилактического учреждения «Для рецептов», для больных с хроническим течением болезни – до 100 граммов в смеси и в чистом виде.

Срок действия рецепта составляет 15 дней. Рецепт формы № 148-1/у-88 хранится 3 года.

2. В данном случае провизор-технолог не прав в том, что изготовление ЛП откладывается на 2 рабочих дня. Рецепты с пометкой «statim» должны быть отоварены в течение 1 рабочего дня. Назначение ЛП врачом осуществляется, учитывая индивидуальные особенности больного.

Заменить лекарственную пропись на аналогичный готовый лекарственный препарат можно только после консультации фармацевтического специалиста с врачом.

3. ППК

Лицевая сторона

Procaini hydrochloridi 1,0

Benzocaini 2,0

Spiritus aethylici 70% 80 ml

Vобщ.= 82,51 ml

ППК

Оборотная сторона

X=80мл*70%/95%=58,9мл

V=58,98мл;

m=V*p

m=58,9*0,8114=47,79г

Общий объем 80 мл

Вычисляем % сухих веществ

3,0 – 80

X – 100 x=3,75>3%

прирост объема, который даёт новокаин

KYO=0,81

0,81*1,0=0,81 мл

прирост объема, который даёт анестезин

KYO=0,85

0,85*2,0=1,7 мл

Vобщ.: 80+0,81+1,7=82,51 мл

4. Поскольку данная лекарственная форма представляет собой спиртовой раствор, то, согласно приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность», раствор изготавливают массообъемным методом.

Непосредственно в сухой флакон для отпуска отвешивают 1,0 г прокаина гидрохлорида и 2,0 бензокайна, равномерно распределяя порошки по дну флакона.

Далее во флакон отмеривают 58,96 мл спирта этилового 95%, полученного по требованию, и 23,04 мл воды очищенной. Перемешивают до полного растворения. Общий объем раствора с учетом прироста объема при растворении лекарственных веществ равен 82,51 мл. Отклонение в объеме превышает норму допустимого отклонения (+/- 3%), что учитывают при контроле раствора.

Укупоривают резиновой или пластмассовой пробкой и навинчивающейся крышкой.

Оформляют к отпуску.

5. Согласно приказу от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» данная лекарственная форма оформляется к отпуску основной этикеткой «Наружное», на которой должно быть указано:

- наименование аптечной организации или Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- номер рецепта (присваивается в аптеке);
- Ф.И.О. пациента;
- наименование или состав лекарственного препарата;
- способ применения лекарственного препарата (наружное), вид лекарственной формы (раствор);
- подробное описание способа применения (втирать в колено 2 раза в день);
- дата изготовления лекарственного препарата;
- срок годности лекарственного препарата («Годен до _____»);

цена лекарственного препарата;
предостережение: «Хранить в недоступном для детей месте».

Дополнительные этикетки: «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищённом от света месте», «Беречь от огня».

Выписывается сигнатура.

Задание 42. Ситуационная задача

В аптеку обратился мужчина с просьбой изготовить лекарственный препарат по рецепту врача:

Rp.: Infusi radicis Althaeae 180 ml Natrii benzoatis 4,0

Misce. Da.

Signa. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Примечание: КУО натрия бензоата = 0,6 мл/г; допустимые отклонения для объема от 150 до 200 мл = 3%.

1. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
2. Проведите расчёты и оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля.
3. Предложите технологию изготовления лекарственного препарата из лекарственного растительного сырья.
4. Оформите лекарственный препарат к отпуску.
5. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:
 - компоненты прописи совместимы;
 - препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;

- веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
- проверка доз не требуется.

Препарат изготавливать можно.

2. Оборотная сторона:

Расчёту корней алтея: $180 : 20 = 9,0$.

Красх=1,3

С учётом Красх.: $9 \times 1,3 = 11,7$ г

Воды очищенной: $180 \times 1,3 = 234$ мл

Натрия бензоата: 4,0 г

Прирост объёма ($\text{КУО} = 0,6 \text{ мл/г}$) = $0,6 \text{ мл/г} \times 4,0 = 2,4 \text{ мл}$

Допустимые отклонения в объёме (+/- 2%) = $180 \text{ мл} \times 2\% / 100\% = 3,6 \text{ мл}$ больше 2,4 мл

Следовательно, прирост объёма укладывается в допустимые отклонения

Лицевая сторона:

Дата № рецепта

Radicis Althaeae 11,7

Aquaе purificatae 234 ml

Natrii benzoatis 4,0

Вобщ – 180 мл

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

3. Поскольку в рецепте не указано количество корня алтея, настой готовят 5% концентрации.

Учитывая особенности сырья и то что слизь алтея не отжимают из сырья, при изготовлении используют расходный коэффициент для сырья и воды, равный 1,3.

Берут 11,7 г сырья и 234 мл воды очищенной. Настаивание проводят в течение 30 минут при комнатной температуре при периодическом перемешивании.

После настаивания извлечение фильтруют, не отжимая сырья, через двойной слой марли с подложенным ватным тампоном в мерный цилиндр и промывают сырьё водой очищенной, доводя объём извлечения до 180 мл.

Отвешивают 4,0 г натрия бензоата, растворяют в профильтрованном настое, хорошо перемешивают, после чего еще раз фильтруют во флакон для отпуска.

4. Флакон оранжевого стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают отдельный рецептурный номер и этикетку.

На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано:

- наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента;
- наименование или состав лекарственного препарата;
- способ применения лекарственного препарата («Внутреннее»), вид лекарственной формы («Микстура»);
- подробное описание способа применения (для микстур: «по ложке раз в день еды»);
- дата изготовления лекарственного препарата;
- срок годности лекарственного препарата («Годен до»);
- цена лекарственного препарата;
- предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».

Для микстур обязательны дополнительные этикетки «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном и защищенном от света месте».

Текст этикеток должен быть напечатан типографским способом на русском языке.

Состав лекарственного препарата пишется от руки или наносится штампом.

Срок хранения – не более 2 суток.

Оформление согласно требованиям приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

5. Анализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют.

Ингредиенты совместимы, расчёты сделаны верно. Правильность упаковки и оформления.

Объём флакона оранжевого стекла соответствует объёму лекарственной формы, пробка нужного качества обеспечивает герметичность укупорки.

Органолептический контроль. Молочно-белая жидкость со слабым запахом.

Объём лекарственной формы $180 \pm 3,6$ мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 2\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 43. Ситуационная задача

В аптеку обратился мужчина с просьбой изготовить лекарственный препарат по рецепту врача:

Rp.: Solutionis Furacilini 1:5000 – 200 ml Da. Signa. Полоскание.

1. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
2. Оформите паспорт письменного контроля, рассчитайте количества ингредиентов.
3. Предложите оптимальную технологическую схему изготовления лекарственной формы на основе умения использовать нормативные документы (НД) с учётом физико-химических свойств лекарственных и вспомогательных веществ.
4. Оформите лекарственную форму к отпуску.
5. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата.

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:

- выписан раствор труднорастворимого лекарственного вещества с особым случаем растворения;
- препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;
- веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
- проверка доз не требуется, так как раствор для наружного применения.

Препарат изготавливать можно.

2. Оборотная сторона:

Фурацилина: 0,04 г

Натрия хлорида: 1,8 г

Воды очищенной: 200 мл

Вобщ –200 мл

Лицевая сторона:

Дата № рецепта

Aquaе purificatae 200 ml

Natrii chloridi 1,8

Furacilini 0,04

Вобщ –200 мл

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

3. Растворы фурацилина готовят на изотоническом растворе натрия хлорида 0,9%.

Растворимость фурацилина в воде равна 1:4200, поэтому для ускорения этого процесса используют нагревание.

В подставку отмеривают 200 мл воды очищенной, на весах отвешивают 1,8 г натрия хлорида и растворяют в подставке с водой. Затем на отдельных (для красящих веществ) весах отвешивают 0,04 г фурацилина и добавляют к 0,9% раствору натрия хлорида.

Нагревают на водяной бане для растворения фурацилина. После охлаждают раствор и фильтруют во флакон для отпуска.

Проверяют на отсутствие механических примесей, укупоривают и оформляют к отпуску.

4. Флакон оранжевого стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают номер рецепта и этикетку.

На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано:

- а) наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- б) местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- в) номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента;
- д) наименование или состав лекарственного препарата;
- е) способ применения лекарственного препарата («Наружное»);
- ж) подробное описание способа применения (для полоскания горла); з) дата изготовления лекарственного препарата;
- и) срок годности лекарственного препарата («Годен до»); к) цена лекарственного препарата;
- л) предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».

Текст этикеток должен быть напечатан типографским способом на русском языке. Состав лекарственного препарата пишется от руки или наносится штампом.

Срок хранения – не более 2 суток.

Оформление согласно требованиям приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

5. нализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют, расчёты сделаны верно, ППК выписан верно.

Правильность упаковки и оформления. Объём флакона оранжевого стекла соответствует объёму лекарственной формы. Раствор укупорен плотно.

Органолептический контроль. Прозрачный жёлтый раствор, без запаха горького вкуса.

Механические включения отсутствуют.

Объём раствора 200 ± 2 мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 1\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 44. Ситуационная задача

В аптеку обратился пациент с рецептом, выписанным на рецептурном бланке формы №107-1/у, следующего состава:

Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,6

Sol. Procaini (Novocaini) 1%-100 ml Dimedroli 1,0

Acidi ascorbinici 2,0

Misce. Da. Signa: по 10 мл на ингаляцию.

Провизор протаксировал рецепт вышеприведенной прописи, выдал пациенту квитанцию и передал рецепт на изготовление лекарственного препарата.

Примечание:

КУО эфедрина $g/x=0,84$ мл/г, КУО новокаина = 0,81 мл/г, КУО димедрола=0,86 мл/г, КУО кислоты аскорбиновой=0,61 мл/г.

1. К какой фармакотерапевтической группе относится эфедрин?

2. Какие фармакологические эффекты для него характерны? В чём состоит особенность привыкания к эфедрину?
3. Сделайте необходимые расчёты, необходимые для изготовления лекарственного препарата по прописи рецепта, и приведите оптимальный вариант технологии.
4. Каким видам внутриаптечного контроля качества необходимо и целесообразно подвергнуть данный лекарственный препарат?
5. Каков порядок учёта рецептуры в аптеке?

Правильный ответ:

1. Эфедрин относится к группе адреномиметиков непрямого действия (симпатомиметик).
2. В основе механизма действия Эфедрина лежит способность вызывать высвобождение норадреналина из резервов в адренергических системах и тормозить обратный захват норадреналина, в связи с чем усиливаются эффекты раздражения адренергических нервов, а также потенцируется действие вводимых извне катехоламинов. К Эфедрину возникает быстрое привыкание (таксифилаксия) при повторном введении (через 10 - 30 минут), которое связано с прогрессирующим снижением запасов в варикозных утолщениях норадреналина.

3. Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,6

Sol. Procaini (Novocaini) 1% 100 ml

Dimedroli 1,0

Acidi ascorbinici 2,0

Misce. Da. Signa: по 10 мл на ингаляцию.

Норма отпуска эфедрина гидрохлорида 0,6 г не превышена, он находится в аптеке на ПКУ.

Оборотная сторона рецепта

Ephedrini hydrochloridi 0,6 (шесть дециграммов)

Дата

Выдал:

Получил:

Паспорт письменного контроля

Оборотная сторона

% твёрдых веществ = $0,6+1,0+1,0+2,0/100 \times 100\% = 4,6\%$, что больше 3%

Следовательно, необходимо учесть прирост объёма при растворении твёрдых веществ

КУО эфедрина г/х=0,84 мл/г

КУО новокаина = 0,81 мл/г

КУО димедрола=0,86 мл/г

КУО кислоты аскорбиновой=0,61 мл/г

Воды очищенной:

100 мл - $(0,6 \times 0,84 \text{ мл/г}) - (1,0 \times 0,81 \text{ мл/г}) - (1,0 \times 0,86 \text{ мл/г}) - (2,0 \times 0,61 \text{ мл/г}) = 96,61 \text{ мл}$

Лицевая сторона

Дата

№ рецепта

Aqua purificatae 96,1 ml

Ephedrini hydrochloridi 0,6

Procaini (Novocaini) 1,0

Dimedroli 1,0

Acidi ascorbinici 2,0

Общий объём 100 мл

Приготовил

Проверил

Отпустил

В подставку отмеривают 96,1 мл воды очищенной. Эфедрина гидрохлорид 0,6 г отвешивает провизор-технолог в присутствии изготавливающего лекарственный препарат, о чём делается

запись на оборотной стороне рецепта. Растворяют его в отмеренном объёме воды очищенной. Затем последовательно в этой же подставке растворяют 1,0 г новокаина, 1,0 г димедрола и 2,0 г кислоты аскорбиновой, перемешивают и фильтруют через промытый ватный тампон во флакон для отпуска темного стекла (ингредиенты прописи светочувствительны).

Этикетки: «Наружное», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте», выписывается «Сигнатура».

До отпуска больному лекарственный препарат хранится в запирающемся шкафу.

4. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 N 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Виды внутриаптечного контроля обязательные для данного лекарственного препарата: письменный, органолептический, контроль при отпуске. К целесообразным видам контроля относятся опросный и физический.

5. Все поступившие в аптеку рецепты проверяются на правильность их написания и оформления, и регистрируются:

а) в рецептурном журнале;

б) в квитанционном комплекте, а именно по корешкам квитанционного комплекта.

Здесь учитывается количество и стоимость амбулаторных рецептов.

Ежедневно эти данные в конце смены или рабочего дня переносятся в «Журнал учёта рецептуры»

Задание 45. Ситуационная задача

Студенту, проходящему производственную практику в аптеке города N, было предложено изготовить препарат по прописи:

Возьми: Ментола 0,3

Эфедрина гидрохлорида 0,05

Ланолина 5,0

Вазелина 10,0

Смешай, пусть будет сделана мазь. Дай. Обозначь. Мазь для носа.

1. Приведите дисперсологическую характеристику лекарственного препарата.
2. Укажите особенности введения фармацевтических субстанций в основу.
3. Напишите формулу ментола. Из какого лекарственного растительного сырья получают ментол? Приведите латинские и русские названия сырья, производящего растения и семейства. Каким методом получают эфирное масло?
4. Из какого лекарственного растительного сырья получают эфедрина гидрохлорид? Приведите латинские и русские названия сырья, производящего растения и семейства. К какой группе биологически активных веществ (БАВ) относится эфедрин? Напишите его формулу, объясните строение.
5. К какому типу основ относится основа приведенного препарата?

Правильный ответ:

1. Данная лекарственная форма - свободнодисперсная гетерогенная система с упруговязкой дисперсионной средой. Комбинированная мазь, сочетающая мазь-раствор (ментол) и мазь-эмulsionю(эфедрина гидрохлорид).

2. Способ введения лекарственных веществ в основу зависит от свойств ЛВ и основы. Ментол растворяют в расплавленном вазелине при температуре не выше 40-45° С. Эфедрина гидрохлорид для оказания терапевтического действия должен быть растворен в воде. Вода находится в составе компонента основы – ланолина водного, состоящего из 70% ланолина

безводного и воды. Таким образом, эфедрин растворяют в 1,5 мл воды очищенной и эмульгируют 3,5 г ланолина безводного.

3. получают из эфирного масла мяты перечной. эфирное масло получают из свежесобранных сырья методом перегонки с водяным паром.(метод1или 2)

Mentae piperitae folia –мяты перечной листья

Menta piperite- мята перечная

Lamiaceae-губоцветные

4.Эфедрина гидрохлорид получают из побегов эфедры хвошевой.

Ephedrae equisetinae cormi - Побеги эфедры хвошевой

Ephedra equisetina -Эфедра хвошевая

Ephedraceae- Сем. Эфедровые

Эфедрин- алколоид с азотом в боковой цепи(безгетероцикла)

5. В прописи содержится дифильная основа:

Вазелин относится (гидрофобная фаза) к углеводородным основам,

ланолин - к воскам (эмульгатор), водосодержащий дифильный компонент,

вода очищенная (гидрофильная)

Задание 46. Ситуационная задача

В аптеку обратился пациент «Фитоцентра» с рецептом:

Rp.: Foliorum Sennae 3,0

Corticis Frangulae 6,0

Aquaе purificatae ad 250 ml

Extrahe. Misce. Da. Signa: Принимать по 1 ст. л. 3 раза в день.

Провизор-технолог протаксировал рецепт по выше приведенной прописи, выдал пациенту квитанцию и передал рецепт на изготовление.

1. Укажите особенности технологии многокомпонентного водного извлечения.

2. Укажите сроки годности данного препарата.

3. Назовите сырьевые источники листьев сенны и коры крушины (латинские и русские названия). Какие биологически активные вещества содержатся в данных видах сырья? Укажите их фармакологическое действие.

4. Опишите условия хранения изготовленного препарата.

5. Допустимо ли использование концентрированных растворов лекарственных средств при изготовлении водных извлечений из лекарственного растительного сырья (ЛРС)?

Правильный ответ:

1. Водные извлечения из лекарственного растительного сырья, требующего одинакового режима экстракции, обусловленного физико-химическими свойствами действующих и сопутствующих веществ растений, изготавливают в одном инфундирном стакане без учета анатомо-морфологической структуры сырья. Объем воды очищенной рассчитывают, с использованием соответствующих коэффициентов водопоглощения.

Многокомпонентные водные извлечения из лекарственного растительного сырья, требующего различных режимов экстракции, изготавливают раздельно, используя для экстракции максимально возможный объем воды очищенной, но не менее чем десятикратный по отношению к массе сырья.

Данное водное извлечение требует разных режимов экстракции. Из листьев сенны готовят настой с полным охлаждением, из корней крушины – отвар без охлаждения.

2. В соответствии с приказом от 26.10.2015 г. №751н срок годности настоев и отваров не более 2 суток

3. Cassia acutifolia – кассия остролистная, антраценпроизводные – сеннозиды А и В.

Frangula alnus – крушина ольховидная, антраценпроизводные – франгуларозид, франгулин, франгулаэmodин.

Оказывают слабительное действие.

4. В соответствии с требованиями ОФС.1.4.1.0018.15 «Настои и отвары» ГФ XIV хранение настоев и отваров осуществляется при температуре от 2 до 8°C, в защищённом от света месте.

5. В соответствии с приказом от 26.10.2015 г. №751н при изготовлении водных извлечений из ЛРС не допускается использование концентрированных растворов лекарственных средств.

Задание 47. Ситуационная задача

В аптеке городской клинической больницы готовили раствор глюкозы изотонический для инфузий.

В ассистентской-асептической закончилась субстанция глюкозы. Фармацевт, работающий в асептическом блоке, попросил коллегу принести из ассистентской штангласс с глюкозой.

6. Дайте определение растворов для инфузий.
7. Перечислите дополнительные требования к инфузионным растворам, изготавливаемым в аптеках.
8. Оцените действия фармацевта. Ответ обоснуйте.
9. Укажите особенности технологии растворов глюкозы для инъекций и инфузий.
10. Укажите максимальный объем инъекционных и инфузионных растворов, допустимый для стерилизации.

Правильный ответ:

1. Раствор для инфузий (согласно ОФС.1.4.1.0007.15 «Лекарственные формы для парентерального применения» ГФ XIV) – водный раствор для внутрисосудистого введения объёмом 100 мл и более.

2. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. №751н дополнительными требованиями для изготовленных инфузионных растворов являются: изотоничность, изогидричность, изоионичность, изовязкость.

Изготовленные инъекционные и инфузионные растворы должны быть:

- свободны от механических примесей;
- прозрачны;
 - стабильны;
 - стерильны;
 - апирогенны.

3. В соответствии с ГФ 13 для изготовления инъекционных и инфузионных препаратов используют субстанции, прошедшие испытания на бактериальные эндотоксины или пирогены. К субстанциям, используемым для изготовления лекарственных препаратов для внутреннего или наружного применения, данные требования не предъявляются. Поэтому они не могут быть использованы для изготовления растворов для инъекций или инфузий.

4. Используется стабилизатор при приготовлении (Стабилизатор Вейбеля 5 % от общего объема независимо от концентрации).

В соответствии с приказом № 751н от 26.10.2015 г. растворы глюкозы необходимо стабилизировать раствором кислоты хлористоводородной 0,1 М и натрия хлоридом.

2. Необходим пересчет глюкозы безводной на глюкозу водную с учетом влажности.

3. Необходимо проверять количественное содержание глюкозы до и после стерилизации. Содержание глюкозы должно быть одинаково. Необходимо совершать проверку на отсутствие механических включений до и после стерилизации. Проверку совершают на черном фоне.

5. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» п. 96 «Не допускаются стерилизация растворов объемом более 1 литра и повторная стерилизация инъекционных и инфузионных растворов».

Задание 48. Ситуационная задача

В муниципальную аптеку города N обратилась женщина с рецептом от врача- невролога на изготовление микстуры Кватера для её ребенка 3 лет по следующей прописи:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianaе ex 10,0

Infusi foliorum Menthae ex 4,0- 200ml

Coffeini-natrii benzoatis 0,4

Natrii bromidi 3,0

Magnesii sulfatis 0,8

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

1. Приведите частную технологию изготовления микстуры Кватера.
2. Напишите лицевую и оборотную сторону паспорта письменного контроля.
3. Укажите этикетки и предупредительные надписи, необходимые для оформления флакона для отпуска.
4. Укажите фармакологическое действие микстуры Кватера.
5. Предложите аналоги микстуры Кватера для детей 3 лет из аптечного ассортимента.

Правильный ответ:

1. Изготовление многокомпонентных водных извлечений из сырья, содержащего одну и ту же группу биологических активных веществ, независимо от гистологической структуры готовят одновременно в соответствии с приказом МЗ РФ № 308.

Извлечения из корневищ и корней валерианы (КВП = 2,9) и листьев мяты (КВП = 2,4) готовят одновременно, так как требуется одинаковый режим экстракции. Воды в данном случае берут: $200 + (10,0 \times 2,9) + (4,0 \times 2,4) = 238,6$ мл = 239 мл.

Изготовленное извлечение фильтруют в подставку, растворяют 0,4 г кофеина- натрия бензоата, 3 г натрия бромида, 0,8 г магния сульфата при перемешивании и фильтруют во флакон для отпуска.

2. Оборотная сторона ППК

КВП корневищ с корнями валерианы = 2,9 КВП листьев мяты = 2,4

Воды очищенной: $200 + (10,0 \times 2,9) + (4,0 \times 2,4) = 238,6$ мл = 239 мл

Лицевая сторона ППК

Дата № рецепта

Rhiz. cum rad. Valerianaе 10,0

Fol. Menthae 4,0

Aquae purificatae 239 ml

Infusi rhiz. cum rad. Valerianaetfol. Menthae ad 200 ml

Coffeini-natrii benzoatis 0,4

Natrii bromidi 3,0

Magnesii sulfatis 0,8

Взаг. = 200 ml

Приготовил Проверил

3. В настоящее время нормативно-правовыми актами требования к оформлению этикеток на лекарственные препараты, изготовленные аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, не установлены.

24 июля 1997 года Заместителем Министра здравоохранения РФ утверждены Методические указания «Единые правила оформления лекарств, приготовляемых в аптечных учреждениях (предприятиях) различных форм собственности», в которых содержатся указания по оформлению лекарственных препаратов, изготовленных аптечной организацией.

На флаконе для отпуска должны быть следующие этикетки:

«Микстура», «Внутреннее». Предупредительные надписи:

«Хранить в прохладном месте». «Перед употреблением взбалтывать». А также указывают номер рецепта.

4. Микстура Кватера обладает седативным действием. За счёт содержания сульфата магния микстура Кватера обладает противосудорожным эффектом.

Используется при неврозах разной этиологии, лёгкой форме неврастении, которая сопровождается тревогой, страхом, повышенной утомляемостью, бессонница, вегетососудистая дистония.

5. Тенотен детский (невротические и неврозоподобные расстройства, сопровождающиеся повышенной возбудимостью, раздражительностью, тревогой, нарушением поведения и внимания, вегетативными расстройствами).

Глицин (различные функциональные и органические заболевания нервной системы, сопровождающиеся повышенной возбудимостью, эмоциональной нестабильностью, снижением умственной работоспособности и нарушением сна: неврозы, неврозоподобные состояния и вегетососудистая дистония и др.).

Дормикинд (гомеопатический препарат способствует нормализации детского сна и бодрствования, устраняет бессонницу, тревожность, повышенную возбудимость, раздражительность, плаксивость).

Задание 49. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на изготовление лекарственной формы по прописи:

Rp.: Dibazoli

Papaverini hydrochloridi ana 0,02

Sacchari 0,3

M.f. pulv.

D.t.d № 10

S. По 1 порошку 3 раза в день внутрь.

1. Дайте теоретическое обоснование выписанной лекарственной форме.
2. Изложите стадии технологического процесса изготовления лекарственной формы.
3. Оформите паспорт письменного контроля на данную лекарственную форму (лицевую и обратную стороны).
4. Приведите нормативно-правовые акты по изготовлению лекарственной формы и оценку качества изготовленного порошка.
5. Перечислите требования к оформлению рецептов и отпуску данного лекарственного препарата.

Правильный ответ:

1. Выписана твёрдая лекарственная форма – порошок сложный, дозированный для внутреннего применения, выписан распределительным способом. Ингредиенты совместимы.
2. Дибазол и папаверина гидрохлорид являются сильнодействующими веществами, требуется проверка доз ВРД=0,2 ВСД=0,6 РД=0,04 СД=0,12 Дибазол ВРД=0,05 г.РД =0,006 г ВСД=0,15 г СД=0,1 г Выбираем ступку №4 ,на ВР-5 отвешиваем сахара 3.0,затираем им поры ступки, так как он является индифферентным веществом .На ВР- 1 отвешиваем 0,2 дибазола и 0,2 папаверина гидрохлорида, помещаем в ступку и одновременно измельчаем, а далее смешиваем со всем количеством сахара со стенок ступки. до получения однородного порошка. Проверяем качество порошковой массы: надавливаем пестиком, при этом в

углублении не должно быть блестящих вкраплений. Порошковую массу дозируем по 0,34 на 10 доз. Упаковываем в вощёные или парафинированные капсулы. Порошки складываем по 3-5 штук и помещаем в пакет.

3. Оформляем лицевую сторону паспорта письменного контроля (ППК):

Дата рец. №

Saccharum 3,0

Dibazolum 0,2

Papaverinhydrochloridum 0,2

Мобщ. = 3,3 m₁ = 0,33 № 10

Приготовил: Проверил:

Оборотная сторона ППК:

Mдибазола= 0,02×10= 0,2

Mпапав. гидрохл. = 0,02×10=0,2

Mсахара=0,3×10=3,0

Мобщ= 0,2+0,2+3,0= 3,4

M1= 3,4:10= 0,34

4. ГФХIV ОФС.1.4.1.0010.15 «Порошки», приказ Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г.

№751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Оценка качества: -Правильность упаковки и оформления: порошки упакованы в вощёные капсулы с учетом физ-хим свойств. -Органолептический контроль: цвет белый, вкус горьковатый, без запаха. -Однородность порошков: визуально не обнаруживается отдельных видимых частиц. - Письменный контроль заключается в проверке соответствия записей в ППК и на рецепте, а также в правильности произведенных расчетов. На ППК указывают дату, № рецепта -Контроль при отпуске соответствия:

- Упаковки - физико-химическим свойствам,
- Доз – возрасту больного,
- Фамилии и инициалов больного на рецепте, в сигнатуре, этикетке, № на рецепте, сигнатуре, этикетке,
- Оформление лекарственного средства в соответствии с действующими приказами: должна быть наклеена соответствующая этикетка, подчеркивающая цветом общую форму назначения

-Дополнительно (физический и опросный)

5. В соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" данный препарат выписывается на рецептурном бланке формы № 107-1/у. На бланке ставится штамп медицинской организации с указанием адреса и телефона, дата выписки, Ф.И.О. пациента и медицинского работника указывается полностью, в графе возраст указывается количество полных лет. В графе «Rp» указывается: на латинском языке наименование ЛП (международное непатентованное или группированное, либо торговое), его дозировка, количество; на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата. Рецепт, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

Задание 50. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на изготовление лекарственной формы по прописи:

Rp: Sol. Pilocarpini hydrochloridi 1% - 10,0

D.S. Глазные капли. По 2 капли 3 раза в день в оба глаза.

1. Дайте теоретическое обоснование выписанной лекарственной форме.
2. Изложите стадии технологического процесса изготовления лекарственной формы.
3. Оформите паспорт письменного контроля на данную лекарственную форму (лицевую и обратную стороны).
4. Перечислите требования к оформлению рецепта на данный лекарственный препарат.
5. Контроль при отпуске изготовленных лекарственных препаратов.

Правильный ответ:

1. Выписана глазная лекарственная форма в виде водного истинного раствора, предназначенная для инстилляции в глаз. Глазные капли относятся к лекарственным формам местного применения. В состав входит пилокарпина гидрохлорид – ядовитое вещество, но так как лекарственная форма предназначена для наружного применения, дозы не проверяем.

2. Готовят в асептических условиях.

Изготовление

Стерильным цилиндром отмериваем 10 мл воды очищенной и примерно половину переливаем в подставку. Провизор-технолог по требованию фармацевта после проверки расчётов отвешивает 0,1 пилокарпина гидрохлорида на весах для ядовитых веществ в присутствии фармацевта при двойном контроле разновеса и надписи на штанглasse.

Переносит пилокарпина гидрохлорид в подставку. На весах отвешиваем 0,07 натрия хлорида, переносим в подставку. Растворяем пилокарпина гидрохлорид и натрия хлорид при перемешивании и полученный раствор фильтруем через двойной бумажный фильтр промытый водой очищенной в флаcon для отпуска. Через этот же фильтр фильтруем оставшийся объём воды очищенной. Флаcon закрываем резиновой пробкой

Контроль ЛФ

Отдают капли на качественный и количественный анализ, проверяют на отсутствие механических включений.

Укупорка

Флаcon с раствором укупоривают резиновой пробкой и металлическим колпачком под обкатку. Стерилизуют при 120°C в течение 8 минут.

Оформление к отпуску

Флаcon оформляют этикеткой розового цвета для глазных капель, на которой указывают номера аптеки, рецепта, ФИО больного, способ применения. Срок годности 30 суток. Наклеивают предупредительные этикетки: «Хранить в прохладном и защищенном от света месте», «Стерильно», «Обращаться с осторожностью», «Хранить в недоступном от детей месте».

3. ППК лицевая сторона

Дата № рецепта

Aqua purificatae 10 ml

Natrii chloridi 0,07

Pilocarpini hydrochloridi 0,1

Misce.Sterilis.Da.Signa.

V=10 ml

Sterilisatum! 120 °C - 8 мин.

Приготовил

Проверил

ППК обратная сторона

1,0 пилокарпина гидрохлорида эквивалентен 0,22 натрия хлорида

Количество NaCl, необходимое для изотонирования 10 мл воды.

0,9 NaCl изотонир 100 мл воды

количество NaCl, необходимое для доизотонирования 1% раствора пилокарпина гидрохлорида.

$0,09 - 0,022 = 0,068 \rightarrow 0,07 \text{ г}$

Пилокарпина гидрохлорида 0,1 г

Воды очищенной 10 мл

Общий объем 10,0 мл

4. Пилокарпина гидрохлорид не подлежит ПКУ и выписывается на рецептурном бланке формы 107-1/у в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

Обязательные реквизиты: штамп медицинской организации с указанием наименования, адреса и телефона, дата выписки рецепта, ФИО мед.работника (полностью), ФИО пациента (полностью), возраст пациента (количество полных лет), наименование ЛП на латинском языке по МНН или группировочному наименованию, а в случае их отсутствия по торговому наименованию, дозировка, количество, способ применения ЛП, подпись и личная печать медицинского работника. Дополнительные реквизиты не предусмотрены.

5. Согласно приказу МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» контролю при отпуске лекарственных препаратов подвергаются все изготовленные лекарственные препараты, в рамках которого проверяется соответствие: а) упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств; б) указанных в рецепте или требованиях доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента; в) реквизитов рецепта, требования сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата; г) маркировки лекарственного препарата требованиям. При выявлении одного из указанных несоответствий изготовленный лекарственный препарат не подлежит отпуску.

Задание 51. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Infusi rad. Althaeae 200 ml

Natrii benzoatis 3,0

Sirupi simplicis 20 ml

Elixiris pectoralis 4 ml

M.D.S. По 1 десертной ложке 4 раза в день.

После фармацевтической экспертизы и таксировки рецепта провизор-технолог поручил изготовить лекарственный препарат молодому фармацевту, который растворил в подставке в 170 мл воды очищенной 20 г сухого экстракта-концентрата корня алтея, профильтровал через тампон ваты во флакон, добавил 30 мл 10% раствора натрия бензоата, 4 мл эликсира грудного и 20 мл сиропа сахарного, перемешал, проверил на отсутствие механических включений и оформил к отпуску этикеткой «Микстура»,

«Внутреннее» с предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте». Оформил паспорт письменного контроля. Провизор-технолог после письменного, физического и опросного контроля сделал вывод, что настой изготовлен неудовлетворительно, и рекомендовал изготовить новый.

Примечание:

КУО натрия бензоата = 0,6 мл/г;

КУО сухого экстракта концентрата алтея = 0,61 мл/г;

К расх. = 1,3 мл/г; допустимые отклонения для объема свыше 200 мл - 1%.

1. Назовите возможные варианты изготовления данного лекарственного препарата.
2. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте. Оформите оборотную сторону паспорта письменного контроля (ППК).
3. Приведите правильную технологию изготовления лекарственного препарата по рецептурной прописи с использованием сухого экстракта-концентрата алтея.
4. Укажите особенности изготовления лекарственного препарата по данной рецептурной прописи с использованием лекарственного растительного сырья – корней алтея.
5. Оформите оборотную и лицевую стороны ППК на данный лекарственный препарат, изготовленный из лекарственного растительного сырья.

Правильный ответ:

1. Водное извлечение можно изготовить из лекарственного растительного сырья или с использованием сухого экстракта-концентрата корней алтея.
2. Согласен(на). Водное извлечение из корней алтея при отсутствии указания массы сырья следует готовить в соотношении 1:20, то есть нужно взять 10 г сухого экстракта-концентрата (1:1). Нарушен порядок добавления жидких лекарственных средств. Объем общий определят по рецептурной прописи. Объем общий = 200 мл + 20 мл + 4 мл = 224 мл. Прирост объема от растворения сухого экстракта – концентрата алтея = $10,0 \times 0,61$ мл/г = 6,1 мл. Допустимые отклонения для данного объема = $200 \times 1\% / 100\% = 2$ мл. Следовательно, необходимо учесть прирост объема от растворения сухого экстракта концентрата. Объем концентрированного раствора натрия бензоата = $3,0 \times 10 = 30$ мл. Объем воды = 200 мл - 6,1 мл - 30 мл = 163,9 мл.
3. В подставке в рассчитанном количестве воды очищенной растворяем растворяем сухой экстракт-концентрат алтея, фильтруем через тампон ваты в отпускной флакон, добавляем 30 мл 10% раствора натрия бензоата. В отдельной подставке смешиваем 20мл сахарного сиропа и 4 мл грудного эликсира. Во флакон добавляем частями при постоянном перемешивании., проверяют на отсутствие механических включений, оформляют к отпуску.
4. Особенности изготовления данной лек. формы из ЛРС: а) настой готовят холодным способом без нагревания, настаивают при комнатной температуре 30 мин. б) алтеиный корень после извлечения не подвергается отжиманию, чтобы в готовую слизь не попал крахмал и клеточные элементы; в) согласно ГФ настой готовят в соотношении 5:100; г) учитывая, что настой готовят без отжимания, ГФ рекомендует на 100мл настоя брать 6,5 сырья и 130 мл воды, т.е учитывать Красх=1,3.
5. Оборотная сторона ППК: V общий = 200 мл + 20 мл + 4 мл = 224 мл масса лекарственного растительного сырья = $10,0 \times 1,3$ мл/г = 13,0 объем воды очищенной = 200 мл $\times 1,3$ мл/г = 260 мл прирост объема от растворения натрия бензоата = $3,0 \times 0,6$ мл/г = 1,8 мл допустимые отклонения для данного объема = $224 \text{ мл} \times 1\% / 100\% = 2,24$ мл, следовательно прирост объема от растворения натрия бензоата не учитывают.

Лицевая сторона ППК:

Дата Рецепт №

Radicis Althaeae 13,0

Aqua purificatae 260 ml

Natrii benzoatis 3,0

Sirupi simplicis 20 ml

Elixiris pectoralis 4 ml

V общий = 224 мл +/- 2,24 мл

Подписи.

Задание 52. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Dibazoli 0,004

Papaverini hydrochloridi 0,02

Theobromini 0,2

M.f. pulv.

D.t.d № 10

S. По 1 порошку 2 раза в день.

Провизор-технолог после фармацевтической экспертизы рецепта и таксировки поручил изготовить лекарственный препарат молодому фармацевту, который сделал необходимые расчёты, изготовил порошковую смесь, оформил паспорт письменного контроля и отдал на проверку. При количественном анализе было установлено, что содержание дибазола в порошках не укладывается в допустимые нормы отклонений.

Проведение опросного контроля показало, что фармацевт измельчил в ступке 2,0г теобромина, поместил в ступку 0,04г дибазола, измельчил, смешал, добавил 0,2г папаверина гидрохлорида, измельчил и смешал до однородности. Провизор-технолог сделал вывод, что порошки изготовлены неудовлетворительно, и рекомендовал изготовить их вновь.

1. Дайте характеристику лекарственной форме, приведенной в прописи.
2. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте.
3. Что такое тритурация? Когда и с какой целью ее используют?
4. Как выбирают разведение тритурации при изготовлении порошков?
5. Приведите правильную технологию изготовления порошка по прописи.

Правильный ответ:

1. В рецепте выписан сложный дозированный порошок для внутреннего применения. В соответствии с ГФХIV ОФС.1.4.1.0010.15 «Порошки», порошки – лекарственная форма, состоящая из твёрдых отдельных сухих частиц различной дисперсности, обладающая свойством сыпучести. Особенность изготовления связана с содержанием дибазола в количестве менее 0,05 г на всю порошковую массу, что не позволяет обеспечить однородность смеси и точность его дозирования.

2. Да, согласна. Препарат приготовлен неудовлетворительно, так как количество дибазола на всю массу порошка 0,04 это менее чем 0,05, поэтому надо было использовать тритурацию (1:10).

3. Тритурация – порошкообразная смесь ядовитого или сильнодействующего вещества с индифферентным наполнителем (чаще с молочным сахаром) в соотношениях 1:10 или 1:100. Тритурации используют, если ядовитого или сильнодействующего вещества выписано 0,05 г и менее на всю порошковую массу.

Использование тритураций вызвано двумя причинами:

- невозможность отвесить с достаточной точностью навеску вещества массой менее 0,05 г на ручных однограммовых весах;

- невозможность равномерного распределения малого количества вещества списка А или списка Б в общей массе порошка. Использование тритурации обеспечивает равномерное распределение малого количества ядовитого или сильнодействующего вещества в общей массе порошка и точность дозирования.

4. Выбор разведения тритурации зависит от массы ядовитого или сильнодействующего вещества на все дозы порошка. Если вещества выписано в количестве 0,01-0,05 г, используют тритурацию 1:10, менее 0,01 г – тритурацию 1:100.

5. В ступке измельчают 2,0 г теобромина, добавляют и измельчают 0,2 г папаверина гидрохлорида (соотношение ингредиентов не превышает 1:20), затем добавляют 0,4 г тритурации дигазола (1:10), все смешивают до однородности. Проверяют однородность смеси. Дозируют по 0,26 г числом 10 и упаковывают в вощеные или парафинированные капсулы и коробку или пакет. Оформляют к отпуску.

Задание 53. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Laevomycetini 2,5

Acidi salicylici 1,0

Spiritus aethylici 70 % 50 мл

M.D.S. При гнойничковых заболеваниях кожи.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал необходимые расчёты, изготовил раствор по данной прописи, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку.

При проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил лекарственную форму в ассистентской комнате. В ступку поместил левомицетин, кислоту салициловую и измельчил. Произвел разбавление этанола, смешав 36,5мл 96% спирта и 13,5мл воды очищенной. Внес по частям водно-спиртовую смесь в ступку, смешал. Раствор перенес во флакон для отпуска темного стекла. Оформил этикеткой «Наружное», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищенном от света месте», «Беречь от огня», «Хранить в недоступном для детей месте». На обороте рецепта указал учётное количество спирта, выписал сигнатуру. Провизор-технолог сделал вывод, что препарат изготовлен неудовлетворительно.

1. Дайте характеристику лекарственной форме, приведенной в рецептурной прописи. С чем связаны особенности ее изготовления и оформления к отпуску?
2. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте.
3. Как рассчитывают фактический объем раствора и количество спирта для учёта?
4. Приведите правильную технологию раствора по данной прописи.
5. Перечислите спиртовые растворы, выпускаемые фармацевтической промышленностью (не менее трёх).

Правильный ответ:

1. В рецепте прописана жидккая лекарственная форма для наружного применения – спиртовой раствор сложного состава, не выпускаемый промышленностью. Спиртовые растворы готовят массо-объемным способом прямо во флакон для отпуска, так как растворитель – летучая жидкость. Особенности изготовления связаны с наличием в прописи антибиотика, неводного летучего растворителя, а также явления контракции, сопровождающего разбавление этанола. Оформление к отпуску обусловлено предметно-количественным учётом спирта этилового.
2. Да, согласна(ен). Изготовление неудовлетворительное по следующим причинам. Наличие в прописи антибиотика – левомицетина обуславливает изготовление препарата в асептических условиях. Этanol является летучим растворителем, поэтому из-за потери его не следует помещать в ступку, а только - во флакон для отпуска. Прописанные лекарственные вещества легко растворимы в этаноле и не требуют измельчения в ступке. При разбавлении спирта наблюдается явление контракции, (сумма объёмов использованного крепкого спирта и воды очищенной должна быть больше 50 мл).

3. Фактический объём данного спиртового раствора больше 50 мл, что обусловлено растворением твёрдых веществ, суммарное содержание которых превышает 3%. Объём раствора складывается из объёма спирта этилового и произведений массы каждого лекарственного вещества на его коэффициент увеличения объёма. Массу использованного спирта учётной концентрации отражают на обороте рецепта в соответствии с данными алкоголеметрических таблиц (приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. № 751н) или массу спирта учётной концентрации находят путём умножения его объёма на плотность. В данной ЛФ отпущено 29,45 спирта этилового 96%.

4. В асептических условиях в стерильный флакон для отпуска из светозащитного стекла помещают отвшенное количество левомицетина и салициловой кислоты. В мерном цилиндре проводят разбавление водой 96% спирта до получения 50 мл 70% спирта, который вносят во флакон для отпуска. Флакон укупоривают, лекарственные вещества растворяют при взбалтывании. Контролируют полноту растворения и отсутствие механических включений. Оформляют к отпуску.

5. Раствор кислоты салициловой 1 или 2%, раствор кислоты борной 3%, раствор йода 5%, раствор Фурацилина 1:1500, Меновазин и др.

Задание 54. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp: Anaesthesia 1,5

Methyluracili

Sol. Vitamin E oleosae 5% ana 5,0

Ol. Helianthi ad 100,0

M. D. S. Для тампонов.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал необходимые расчёты, быстро изготовил лекарственную форму, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт поместил во флакон для отпуска 1,5 анестезина, 5,0 метилурацила, 5 мл раствора витамина Е и 100,0 подсолнечного масла. Флакон укупорил и нагрел на водяной бане. Лекарственный препарат оформил к отпуску этикеткой «Наружное». Провизор-технолог сделал вывод, что препарат изготовлен неудовлетворительно.

6. Какая лекарственная форма приведена в прописи? Охарактеризуйте ее как дисперсную систему.
7. В чём состоит правило проф. Дерягина, используемое при формировании суспензионных систем?
8. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте.
9. Какова рациональная технология лекарственной формы?
10. Какие виды внутриаптечного контроля используются при оценке качества данного препарата?

Правильный ответ:

1. В рецепте прописана лекарственная форма для наружного применения сложного состава, комбинированный линимент, так как масляный раствор витамина Е смешивается с подсолнечным маслом, Анестезин растворим в подсолнечном масле 1:50 (гомогенная система), Метилурацил не растворим в масле и образует суспензию.

2. «Для получения тонко измельченного лекарственного вещества при его диспергировании рекомендуется добавлять растворитель в половинном количестве от массы измельчаемого лекарственного вещества»

3. Да, согласна(ен). Изготовление неудовлетворительное по следующим причинам.
Масляный раствор витамина Е дозируется по массе во флакон для отпуска, его не следует нагревать, чтобы не снижать стабильность.

Анестезин и метилурацила предварительно нужно измельчить и растворить, получив из нее пульпу.

Нужно провести расчёт количества масла подсолнечного с учётом того, что лекарственная форма изготавливается по массе (приказ от 26 октября 2015 г. № 751 н).

При отпуске препарат должен быть снабжен дополнительными предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте».

4. Для начала в ступку взвешивают и добавляют 1,5 Анестезина и 5,0 метилурацила, измельчают, затем по правилу Дерягина добавляют в половинном количестве от всей массы взвешиваемых веществ, основы масла Подсолнечного, т.е. на 6,5 общей массы приходиться 3 мл основы, добавляют в ступку и помешивают, 100-3 мл=92, далее добавляют остальные 92 мл масла подсолнечного и только в конце добавляют раствор витамина Е. Затем помещают все в отпускной флакон. Оформляем этикеткой «Наружное» и «Перед употреблением взболтать», «Хранить в недоступном для детей месте»

5. Приказом Минздрава России от 26.10.2015 N 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» регламентированы

Обязательные виды контроля:

- письменный контроль (проверка соответствия записей в паспорте письменного контроля прописи в рецепте, правильности произведенных расчетов);
- органолептический контроль (проверка по показателям описание – внешний вид, цвет, запах, отсутствие видимых механических включений);
- контроль при отпуске (соответствие упаковки физико-химическим свойствам входящих лекарственных веществ, номера на рецепте и номера на этикетке, фамилии больного на квитанции, фамилии на этикетке и рецепте или его копии, копий рецептов прописям рецептов).

В качестве выборочного контроля может быть произведены:

- опросный
- физический
- химический

Задание 55. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Dimedroli 2,0

Acidi salicylici 5,0

Lanolini

Vaselini ana 50,0

M.D.S. Мазь для рук.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту.

Тот сделал необходимые расчёты, быстро изготовил лекарственный препарат по данной прописи, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору технологу на проверку.

При проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт поместил в фарфоровую чашку ланолин безводный, вазелин и нагрел смесь на водяной бане до расплавления. В ступке измельчил димедрол и кислоту салициловую. Внес в ступку смесь из фарфоровой чашки. Смешал и перенес во флакон оранжевого стекла. Укупорил и оформил к отпуску этикеткой «Наружное», предупредительной надписью:

«Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте». Провизор-технолог сделал вывод, что мазь изготовлена неудовлетворительно.

Примечание: растворимость димедрола в воде 1:0,35,

допустимые отклонения в массе мази свыше 100,0 составляют +/- 2%.

1. Каковы общие правила введения лекарственных веществ в мазевые основы?
2. Что такое комбинированные мази?
3. Охарактеризуйте приведенную в прописи мазь как дисперсную систему.
4. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что препарат изготовлен неудовлетворительно? Ответ аргументируйте.
5. Предложите оптимальный вариант технологии изготовления лекарственного препарата по приведенной прописи. Оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля (ППК).

Правильный ответ:

1. Лекарственные вещества вводят в мазевые основы в соответствии с их физико-химическими свойствами:

если лекарственные вещества растворимы в основе, то вещества липофильного характера растворяют в расплавленной основе; вещества гидрофильного характера растворяют непосредственно в основе или в минимальном количестве воды;

если лекарственные вещества нерастворимы ни в основе, ни в воде, то они вводятся по типу суспензии с учётом содержания твёрдой фазы: до 5%, от 5% до 25%, более 25%;

если лекарственные вещества растворимы в воде, но нерастворимы в основе, то их растворяют в воде с последующим эмульгированием компонентами основы.

Сухие и густые экстракты предварительно растирают с равным количеством спирто-водно-глицериновой смеси.

2. Комбинированные мази – это сочетание нескольких типов дисперсных систем, обусловленное различными физико-химическими свойствами лекарственных веществ и разным способом их введения в основу.

3. В рецепте прописана мягкая лекарственная форма для наружного применения - гетерогенная комбинированная мазь, состоящая из эмульсионной мази (димедрол после растворения в воде образует мазь-эмульсию) и суспензионной мази (салициловая кислота).

4. Да, согласна(ен). Изготовление неудовлетворительное по следующим причинам.
Необходимости в плавлении основы нет.

Содержание кислоты салициловой в мази составляет менее 5%, поэтому её нужно измельчить по правилу Дерягина со вспомогательной жидкостью родственной основе - вазелиновым маслом в количестве $\frac{1}{2}$ от массы измельчаемого лекарственного вещества. Димедрол необходимо предварительно растворить в воде очищенной с учётом растворимости.

5. В ступку помещают отвешенное количество салициловой кислоты, измельчают с вазелиновым маслом (приблизительно 2,5 г).

По частям добавляют вазелин, смешивают до однородности. Отодвигают мазь на край ступки.

В освободившуюся ступку отвешивают димедрол, растворяют в 0,7 мл воды очищенной, полученный раствор эмульгируют ланолином водным до образования однородной массы. Смешивают суспензионную и эмульсионную мазь.

Последовательность изготовления суспензионной и эмульсионной частей комбинированной мази не является принципиальной (также верным вариантом

технологии является изготовление в первую очередь эмульсионной части мази).

Готовую мазь переносят в банку и оформляют к отпуску.

Лицевая сторона ППК

Дата

Рецепт №

Acidi salicylici 5,0

Olei Vaselini 2,5

Vaselini 50,0

Dimedroli 2,0

Aqua purificatae 0,7 ml gtts. XIV

Lanolini hydraci 50,0

м общая = 107,0 +/- 2,1

Подписи.

Задание 56. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Natrii benzoatis 2,0

Liquoris Ammonii anisati 5 ml

Sirupi sacchari 5 мл

Aqua purificatae 180 ml

M.D.S. По 1 ст.л. 3 раза в день.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить этот лекарственный препарат фармацевту.

Во флакон для отпуска отмеривают 160 мл воды очищенной, 20 мл 10% раствора натрия бензоата (1:10), 5 мл сиропа сахарного и в последнюю очередь - 5 мл нашатырно-анисовых капель. Смешивают, укупоривают, оформляют этикеткой «Внутреннее».

1. Дайте оценку лекарственной формы. Оцените действия фармацевта.
2. Каков алгоритм действий провизора по изготовлению данной лекарственной формы?
3. В соответствии с какими приказами Минздрава России должен соблюдаться санитарный режим при изготовлении прописи?
4. Обоснуйте оценку качества лекарственного препарата.
5. Укажите фармакотерапевтическое действие прописи.

Правильный ответ:

1. Выписана жидккая лекарственная форма для внутреннего применения, представляющая собой комбинированную систему: истинный раствор натрия бензоата и суспензию, полученную конденсационным методом (нашатырно-анисовые капли).

Фармацевт неверно ввёл нашатырно-анисовые капли, т.к. при таком введении на поверхности и стенках флакона появляются масляные пятна, а в дальнейшем крупные кристаллы анетола (компонент анисового масла). Нашатырно-анисовые капли перед помещением во флакон необходимо смешать с сахарным сиропом или с равным количеством микстуры, во флакон добавлять частями при постоянном перемешивании. В этом случае получается тонкая взвесь анетола.

2. При смешивании нашатырно-анисовых капель, состоящих из 2,81 г масла анисового, 15 мл раствора амиака, до 100 мл спирта, с водными растворами выделяется не растворимый в воде кристаллический анетол.

Анетол является гидрофобным веществом и нуждается в стабилизаторе. Для того, чтобы исключить возможность прилипания анетола к стенкам флакона, в отдельном стаканчике смешивают 5 мл сахарного сиропа и 5 мл нашатырно-анисовых

капель.

Смесь частями при перемешивании добавляют к раствору в склянку для отпуска.
Тщательно перемешивают.

При отсутствии в прописи сиропов нашатырно-анисовые капли осторожно добавляют к микстуре так, чтобы жидкость не попала на горлышко флакона.
Флакон укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой.

Согласно приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н, оформляют этикетками:
«Внутреннее», «Хранить в прохладном и защищённом от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте», «Перед употреблением взбалтывать».

3. Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678 - 20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг»

Перед началом работы рабочая поверхность стола и руки фармацевта обрабатываются раствором дегмина, весы протираются раствором перекиси водорода. После изготовления прописи весы протираются стерильной одноразовой марлевой салфеткой. Также стерильной одноразовой салфеткой протирают горлышки штангасов. Хранение в аптеке разрешается в соответствии с приказом от 13.11.1996 г. №377 «Об утверждении требований к организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения».

4. Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» регламентирует обязательные виды контроля:

- письменный контроль (проверка соответствия записей в паспорте письменного контроля прописи в рецепте, правильности произведенных расчетов);
- органолептический контроль (проверка по показателям описание – внешний вид, цвет, запах, отсутствие видимых механических включений);
- контроль при отпуске (соответствие упаковки физико-химическим свойствам входящих лекарственных веществ, номера на рецепте и номера на этикетке, фамилии больного на квитанции, фамилии на этикетке и рецепте или его копии, копий рецептов прописям рецептов).

Анализ документации.

Рецепт выписан правильно.

Ингредиенты совместимы.

Паспорт письменного контроля соответствует рецепту.

Правильность упаковки и оформления.

Объём флакона темного стекла соответствует количеству суспензии. Флакон укупорен плотно.

Оформление соответствует приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Ресуспендируемость. Суспензия восстанавливает равномерное распределение частиц по всему объёму при взбалтывании в течение 15 секунд.

Однородность частиц дисперсной фазы. Объём микстуры 190 мл ± 3,8 мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 2\%$) (приказ МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н).

5. Кофеин-Бензоат Натрия применяют при заболеваниях, сопровождающихся

угнетением функций центральной нервной системы и сердечно-сосудистой системы, гипотензии, астеническом синдроме, при спазмах сосудов головного мозга (мигрень), при головной боли (в комбинации с другими лекарственными средствами, например, кислотой ацетилсалициловой).

Препарат назначают при необходимости мобилизации резервов организма, для повышения психической и физической работоспособности, устранения сонливости.

У детей Кофеин-Бензоат Натрия применяют при энурезе.

Нашатырно-анисовые капли. В комплексной терапии в качестве отхаркивающего средства при воспалительных заболеваниях дыхательных путей.

Анисовое масло после попадания в организм оказывает стимулирующее воздействие на секрецию бронхиальных желез.

Также это вещество стимулирует процессы пищеварения и является неплохим антисептиком, отлично разжижает мокроту.

Нашатырно-анисовыми капли могут применяться для лечения влажного кашля.

Они стимулируют эффективно очищение бронхов, активизируют процессы разжижения вязкой мокроты, что способствует ее откашливанию, а также не дают развиться самым разным осложнениям и рецидивам недугов.

Кроме всего прочего такое лекарственное средство помогает заживлению слизистых в дыхательных путях.

Задание 57. Ситуационная задача

Обоснуйте правильность технологии мази в условиях аптеки по прописи:

Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,2

Camphorae 0,3

Streptocidi Sulfadimezini ana 1,0

Norsulfazol 1,5

Solutionis Adrenalinii hydrochloridi 1:1000 guttas V

Lanolini 5,0

Vazelini 15.0

M. f. unguis.

D.S.: Мазь для носа.

Провизор-технолог после предварительной фармацевтической экспертизы и таксировки поручил изготовить этот лекарственный препарат фармацевту.

Фармацевт приготовил мазь следующим образом: в ступку поместил камфору и как трудноизмельчаемое вещество измельчил её в присутствии 3 капель спирта, затем в ступку поместил стрептоцид, сульфадимезин и норсульфазол и продолжал диспергировать с 17 каплями спирта. К смеси порошков добавил последовательно ланолин, вазелин и 5 капель раствора адреналина гидрохлорида и эфедрина гидрохлорида. Готовую мазь поместил в широкогорлую банку темного стекла оформив этикеткой «Наружное», «Хранить в защищенном от света месте», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

1. Дайте оценку правильности изготовления мази и ее характеристику.
2. Приведите классификацию мазевых основ с примерами в соответствии с ГФ.
3. Предложите лекарственные растения и сырьё растительного и животного происхождения для получения препаратов, производных фенилалкиламинов: Эфедрина гидрохлорида и Адреналина гидрохлорида. Какое сырье используется для получения Эфедрина? Дайте характеристику сырья и производящих растений, которые являются его источниками.
4. Приведите расчёты и оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля (ППК).
5. На каком рецептурном бланке выписан рецепт?

Правильный ответ:

1. Фармацевт не правильно изготавлил данную мазь.

Исходя из свойств данных веществ можно утверждать, что мазь по данной прописи является комбинированной дисперсной системой. Таким образом, эфедрина гидрохлорид нужно вводить в мазь по типу эмульсии, камфору — в виде мази-раствора, сульфаниламиды — по правилам изготовления суспензионных мазей с содержанием твердой фазы более 5 % от массы мази. Технология приготовления: камфору растворяют в 5,0 г расплавленного вазелина (при температуре не выше 50 °C). Стрептоцид, сульфадимезин и норсульфазол помещают в подогретую ступку и диспергируют в присутствии 1,8 г раствора камфоры в вазелине(по правилу Дерягина), затем добавляют остальной вазелин, перемешивают и образовавшуюся мазь отодвигают на край ступки. В освобожденную ступку помещают эфедрин гидрохлорид, растворяют его в растворе адреналина гидрохлорида и к полученной жидкости примешивают вначале ланолин, а затем ранее приготовленную суспензионную мазь, массу тщательно перемешивают.

2. Терапевтическое действие мазей во многом определяется использованной мазевой основой. ГФ даёт классификацию мазевых основ: лиофильные, гидрофильные, гидрофильно-липофильные.

К лиофильным основам относятся:

- углеводородные (вазелин, сплавы углеводородов);
- жировые (природные жиры, и их сплавы с растительными маслами и жироподобными веществами);
- воски (воск пчелиный, спермацет, ланолин);
- силиконовые основы.

К гидрофильным относятся:

- гели высокомолекулярных углеводов и белков (эфиры целлюлозы, крахмал, коллаген, желатин, агар);
- гели неорганических веществ (глинистые минералы - бентонит);
- гели синтетических высокомолекулярных соединений (полиэтиленоксида, поливинилпирролидона, полиакриламида);
- гели микробных полисахаридов (аубазидан);
- растворы олигоэфиров (90% олигоэфира-50 и 10% спирта этилового).

К гидрофильно-липофильным относятся:

- безводные сплавы лиофильных основ с эмульгаторами (сплав вазелина с ланолином или с другими эмульгаторами), так называемые абсорбционные основы;
- эмульсионные основы типа вода/масло (эмультгаторы со значением гидрофильнолипофильного баланса ГЛБ от 3 до 6);
- эмульсионные основы типа масло/вода (эмультгаторы со значением ГЛБ 8-18, натриевые, калиевые, триэтаноламиновые соли жирных кислот, Твин-80).

Мазевая основа обеспечивает надлежащий объём мази, необходимые физикохимические свойства, концентрацию лекарственных веществ и терапевтическую активность мази

3. Эфедрин и его диастереомер псевдоэфедрин содержится (0,5-2%) в различных видах эфедры, семейства эфедровых (Ephedraceae).

ПОБЕГИ ЭФЕДРЫ (ТРАВА ХВОЙНИКА) - CORMUS EPHEDRAE

Эфедра хвощевая - *Ephedra equisetina* Bge.

Сем. Эфедровые - Ephedraceae

Ботаническая характеристика. Многолетний двудомный густоветвистый кустарник с толстым серым стволом высотой до 1,5 м. Ветви деревянистые, толстые, направлены вверх. Редуцированные листья представлены пленчатыми красновато-коричневыми образованиями. Цветки раздельнопольные. На одних кустах развиваются женские соцветия, на других мужские. Мужские колоски желтоватые, почти шаровидные. Женские колоски зеленоватые.. Плод - ложная мясистая желтоватая или красноватая шишко-ягода..

Химический состав. Во всех органах растения содержатся алкалоиды: l-эфедрин, d-псевдоэфедрин. Наибольшее количество алкалоидов находится в зеленых веточках (до 3,5%). Также содержаться дубильные вещества, аскорбиновая кислота.

Характеристика сырья: членистые неодревесневшие прутовидные с междуузлиями ветви длиной до 30 см, светло-зел. цв

Наиболее широко Эфедрин применяется при лечении заболеваний аллергического характера (бронхиальная астма, крапивница, вазомоторный насморк и др.).

Природным источником получения адреналина и кортикоидов служат надпочечники крупного рогатого скота и свиней.

4. Лицевая сторона

Дата № рецепта

Camphorae 0,3

Vazelini 15,0

Streptocidi 1,0

Sulfadimezini 1,0

Norsulfazol 1,5

Solutionis Adrenalini hydrochloridi 1:1000 guttas V

Ephedrini hydrochloridi 0,2

Lanolini 5,0

Мобщ- 24,0

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

Оборотная сторона

Камфора 0,3

Вазелин 15,0

Стреотоцид 1,0

Сульфадимезин 1,0

Норсульфазол 1,5 %тв.фазы= $(1,0+1,0+1,5)*100\% / 24 = 14,5\%$ следовательно измельчаем в присутствии расплавленной основы

Раствора камфоры(по правилу Дерягина) $(1,0+1,0+1,5) * \frac{1}{2} = 1,8$

Эфедрин 0,2

Раствор Адреналина 1:1000 5 кап.

Ланолин 5,0

Мобщ=0,3+15,0+1,0+1,0+1,5+0,2+5,0=24,0

5. В соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие: эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно

Задание 58. Ситуационная задача

Молодому специалисту было предложено изготовить препарат по следующей прописи:

Возьми:

Камфоры

Ментола поровну по 1,0 Масла вазелинового 25,0

Смешай. Дай. Обозначь. Ушные капли.

Фармацевт поместил в отпускной флакон камфору с ментолом, несмотря на образовавшуюся жидкую смесь добавил вазелиновое масло. Флакон укупорил пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой и начал оформлять к отпуску. Ему было сделано замечание.

1. Была ли допущена ошибка фармацевтом?
2. Как учитывает технолог физико-химические свойства моноциклических терпенов (ментола, валидола, терпингидрата) и бициклических терпенов (камфоры и бромкамфоры) при изготовлении лекарственных препаратов в различных лекарственных формах?
3. Подлежат ли какие-либо из указанных в прописи лекарственных препаратов предметно- количественному учёту в аптеке?
4. Каковы условия хранения этих лекарственных веществ и правила их дозирования?
5. Предложите правильный вариант изготовления лекарственной формы.

Правильный ответ:

1. Была допущена ошибка в изготовлении. Выписана ЛФ на неводном масляном растворителе. Ментол с камфорой образуют эвтектическую смесь.
2. Ментол, валидол, терпингидрат, камфора, бромкамфора - нерастворимые в воде, спирто- и жирорастворимые соединения. Изготавливают с вышеперечисленными веществами следующие лекарственные формы: порошки (особенность технологии порошков с трудноизмельчаемыми веществами – применение спирта этилового или эфира в качестве вспомогательно жидкости), неводные растворы (изготавливают во флаконе для отпуска, растворение производят при нагревании на водяной бане, в случае использования нелетучего растворителя, при перемешивании в случае использования летучего растворителя), супензии (изготовление дисперсионным или конденсационным методами), мази (образующийся тип - мази-растворы, т. е. сплавляют с основой).

Жидкие лекформы готовят по типу супензий, т.к. терпены обладают резко выраженными гидрофобными свойствами, стабилизируют желатозой 1:1. Терпингидрат обладает не резко выраженными гидрофобными свойствами, поэтому количество желатозы должно быть в 2 раза меньше, т.е. 1:0,5

3. Не подлежат (Приказ Минздрава России от 22.04.2014 №183н "Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно- количественному учету")

4. Указанные вещества относятся к пахучим веществам. Согласно приказу №706н, пахучие лекарственные средства (фармацевтические субстанции как летучие, так и практически нелетучие, но обладающие сильным запахом) следует хранить в герметически закрытой таре, непроницаемой для запаха. В отдельном шкафу для пахучих веществ.

Дозируют указанные ЛВ на ручных весах, выделенных для работы с пахучими веществами. Дозируют по массе.

5. Отвешиваем 25,0г вазелинового масла в выпарительную чашку. Нагреваем на водяной бане до 40 С. В склянку для отпуска отвешиваем 1,0г камфоры и растворяем в половинном количестве вазелинового масла. В выпарительную чашку с оставшейся частью вазелинового масла добавляем 1,0г ментола (т. к. ментол летучее вещество его необходимо растворять в предварительно нагретом масле для того, чтобы снизить потери вещества). Полученный раствор переносим в склянку для отпуска. Оформляем к отпуску.

ППКрецепту 186

Camphorae 1.0

Mentholi 1.0

Olei vaselini 25.0

Мобщ = 27,0

Задание 59. Ситуационная задача

Аптека получила жидкий экстракт-концентрат корневищ с корнями валерианы (1:2). Студенту-практиканту было предложено изготовить препарат по прописи:

Возьми:

Настоя корневищ с корнями валерианы 180 мл Кофеина натрия бензоата 0,6

Натрия бромида 1,0

Настойки травы пустырника 5 мл

Смешай. Дай. Обозначь. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

1. Может ли быть использован полученный экстракт для изготовления микстуры?
2. Какую консультативную помощь может оказать студент-практикант больному при отпуске препарата?
3. Какие современные лекарственные препараты синонимы или аналоги может предложить студент-практикант вместо данного препарата?
4. Предложите оптимальный вариант технологии изготовления.
5. Допускается ли использование концентрированных растворов лекарственных средств при изготовлении водных извлечений из растительного сырья?

Правильный ответ:

1. Согласно ГФ XVI: водные извлечения могут быть изготовлены путем растворения в воде стандартизованных сухих или жидких экстрактов-концентратов, взятых в соответствующих количествах по отношению к ЛРС (1:1 или 1:2).

Согласно приказу № 751н: при изготовлении водных извлечений используются стандартизованные сухие и жидкие экстракты. Сухие стандартизованные экстракты вводятся в состав жидких ЛФ по правилам растворения порошкообразных ЛС, а жидкие - по правилам добавления спиртосодержащих ЛС.

Согласно требованиям НД микстуру можно приготовить с использованием экстракта-концентрата.

2. Студент практиканту может оказать консультативную помощь по правилам приема и режиму дозирования микстуры (по 1 ст л 3 раза в день), хранению ее в домашних условиях (Хранить нужно в прохладном, защищенном от света месте; хранить в недоступном для детей месте; перед применением взбалтывать, по вопросам применения и совместимости лекарственных препаратов, их взаимодействию с пищей (В период применения может быть повышенная сонливость, поэтому следует воздерживаться от управления автомобилем, т.к. изменяется скорость реакции.)

3. Ново-пассит (раствор для приема внутрь), Кардиовален (капли для приема внутрь).

4. Микстуру можно приготовить, используя экстракт-концентрат валерианы жидкого 1:2 и концентрированные растворы прописанных лекарственных средств. Количество корневищ с корнями валерианы при отсутствии указаний в рецепте берут, в соответствии с приказом Минздрава России от 26.10.2015 г. №751н «Об утверждении Правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» в соотношении 1:30, то есть 6,0 г, следовательно, экстракта-концентрата валерианы жидкого - 1:2 = 12 мл.

Общий объем микстуры 185 мл. Проверяем разовую и суточную дозы кофеинабензоата натрия. Количество приемов 185 мл:15 мл= 12,3≈12.

Кофеина-бензоата натрия: РД 0,6:12 =0,05 ВРД =0,5; СД 0,05×3= 0,15 ВСД =1,5. Доза не завышена.

Во флакон для отпуска отмеривают 157 мл воды, 5 мл раствора натрия бромида (1:5), 6 мл раствора кофеина-бензоата натрия (1:10), 12 мл жидкого экстракта концентрата корней и корневищ валерианы и 5 мл настойки травы пустырника. Микстуру оформляют к отпуску.

5. В соответствии с п. 55 приказа Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении Правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими

лицензию на фармацевтическую деятельность» при изготовлении водных извлечений из лекарственного сырья, не допускается использование концентрированных растворов лекарственных средств.

Задание 60. Ситуационная задача №41

При изготовлении препарата по следующей прописи:

Возьми:

Натрия бензоата

Натрия салицилата поровну по 3,0

Нашатырно-анисовых капель 5 мл

Воды очищенной - 150 мл

Смешай. Дай. Обозначь. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Студент-практикант отмерил в широкогорлую подставку 150 мл воды очищенной, отвесил в нее по 3,0 г натрия бензоата и натрия салицилата и, взбалтывая до полного растворения, добавил в подставку нашатырно-анисовые капли 5 мл. Профильтровал через рыхлый тампон ваты, промытый водой, во флакон для отпуска. Ему было сделано замечание об отсутствии профессионализма.

Примечание:

В аптеке имеются концентрированные растворы: натрия бензоата - 10%, натрия салицилата - 10%.

Допустимые отклонения для данного объема составляют +/- 2%.

1. Какой тип дисперсной системы образуется при правильном изготовлении?
2. Сделайте расчёты и оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля (ППК).
3. Предложите оптимальный вариант технологии изготовления.
4. Перечислите виды внутриаптечного контроля при отпуске данного лекарственного препарата.
5. Как должен быть оформлен препарат к отпуску из аптеки?

Правильный ответ:

1. При правильном изготовлении образуется эмульсия.

2. Оборотная сторона ППК:

V общий = 155 мл.

V раствора натрия бензоата = $3,0 \times 10 = 30$ мл

V раствора натрия салицилата = $3,0 \times 10 = 30$ мл

V воды очищенной = 155 мл - 30 мл - 30 мл - 5 мл = 90 мл

Допустимые отклонения - $155 \times 2\% / 100\% = 3,1$ мл

Лицевая сторона ППК:

Дата

Рецепт №

Aqua purificatae 90 ml

Sol. Natrii benzoatis 10% (1:10) 30 ml

Sol. Natrii salicylatis 10% (1:10) 30 ml

Liq. Ammonii anisati 5 ml

V общий = 155 мл +/- 3,1 мл

Подпись.

3. Изготавливаем микстуру с использование концентрированных растворов, поэтому можно готовить сразу во флаконе для отпуска.

Во флакон для отпуска отмеривают 90 мл очищенной воды, по 30 мл 10% растворов натрия бензоата и натрия салицилата. В центр флакона при постоянном перемешивании тонкой струйкой добавляют 5 мл нашатырно-анисовых капель.

4. Письменный, органолептический, опросный, физический.
5. Флакон укупоривают. Оформляют в соответствии с приказом Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» этикеткой, имеющей на белом фоне сигнальный цвет в виде зеленого поля (для внутреннего применения) с надписями: «Внутреннее» и «Микстура», с указанием:

- а) наименования аптечной организации;
- б) местонахождения аптечной организации;
- в) номера рецепта;
- г) Ф.И.О. пациента;
- е) состава лекарственного препарата;
- ж) подробного описания способа применения (по 1 столовой ложке 3 раза в день),
- з) даты изготовления лекарственного препарата;
- и) срока годности лекарственного препарата;
- к) цены лекарственного препарата.

Для микстур наклеивают дополнительные предупредительные надписи:
«Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищенном от света месте»,
«Перед употреблением взбалтывать» и обязательная предупредительная надпись:
«Хранить в недоступном для детей месте».

Задание 61. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт:

Возьми: кислоты аскорбиновой 0,1

витамина Р 0,075

сахара 0,13 г

Смешай, чтобы получился порошок.

Дай таких доз № 12.

Обозначь: по 1 порошку 3 раза в день.

В аптеку через два дня с жалобой обратился больной, утверждающий, что по данному рецепту ему был выдан испорченный порошок темного цвета. Директор аптеки, изучив паспорт письменного контроля, убедился в верности технологии изготовления препарата.

1. Какие разъяснения дал директор аптеки пациенту и какие замечания высказал провизорам-технологам, выдававшим препарат больному?
2. Что является причиной отсыревания и расплавления смеси порошкообразных веществ?
3. В сочетании с какими еще веществами аскорбиновая кислота дает отсыревающие смеси?
4. Укажите пути устранения несовместимости в данном случае.
5. Какие современные лекарственные препараты синонимы или аналоги можно предложить вместо этого порошка?

Правильный ответ:

1. При хранении порошков данного состава в помещении с относительной влажностью 40-45%, они не изменяют своих свойств на протяжении 5 суток. При большей влажности порошки отсыревают и темнеют. При отпуске порошков провизорам следовало предупредить больного о необходимости хранить их в сухом месте.

2. Отсыревать смеси могут за счёт увеличения их гигроскопичности, образования двойных солей с меньшим содержанием воды, выделения кристаллизационной воды при введении в смесь кристаллогидратов, выделения воды при реакции нейтрализации или образования гигроскопичных продуктов. На скорость отсыревания смеси влияют влажность исходных ингредиентов, длительность перемешивания и степень их измельчения, упаковка, относительная влажность воздуха помещения, в котором изготавливается лекарственная форма, и другие факторы.

3. Аскорбиновая кислота даёт отсыревающие смеси в сочетании с веществами щелочного характера:

темисалом, эуфиллином, натрия гидрокарбонатом, а также никотиновой кислотой, которая притягивает влагу из воздуха.

4. Провизор должен выбрать соответствующую упаковку (вошёные или пергаментные капсулы), оформить лекарственный препарат соответствующими предупредительными этикетками и предупредить больного об условиях хранения.

По согласованию с врачом ингредиенты можно отпустить отдельно.

5. Аскорутин, Троксерутин (таблетки).

Задание 62. Ситуационная задача

В аптеку города Н. обратился посетитель с рецептом, выписанным в городе Х. Рецепт выписан на рецептурном бланке формы №107-1/у, имеет все основные реквизиты:

Rp.: Sol. Natrii bromidi 2%- 100 ml

Codeini phosphatis 0,2

T-rae Valerianae

T-rae Leonuri ana 5 ml

M.D.S. По 1 десертной ложке 3 раза в день.

Провизор принял рецепт, ассистент изготовил лекарственный препарат, провизор его отпустил. В конце рабочего дня, осуществляя предметно-количественный учёт лекарственных препаратов, заведующий аптекой увидел принятый провизором рецепт. Он сделал провизору замечание.

Примечание:

Согласно ГФ ВРД кодеина фосфата = 0,1; ВСД = 0,3. НЕО кодеина фосфата = 0,2.

В аптеке имеется 20% концентрированный раствор натрия бромида. Допустимые отклонения в объеме свыше 50 до 150 мл составляют +/-3%.

1. На каком бланке и согласно какому нормативному документу выписывается данная пропись?

2. Перечислите требования к оформлению рецепта и отпуску данного лекарственного препарата.

3. Проведите фармацевтическую экспертизу данной прописи и сделайте необходимые расчёты.

4. Обоснуйте технологию изготовления данной лекарственной формы.

5. Укажите особенности оформления к отпуску данной лекарственной формы.

Правильный ответ:

1. Данная пропись, содержащая кодеин, выписывается на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88.

Согласно приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и

хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов", отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин или его соли (в пересчёте на чистое вещество) в количестве до 20 мг (на 1 дозу твёрдой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения).

2. На рецептурном бланке 148-1/у-88 должны быть следующие реквизиты:

- штамп медицинской организации (с указанием полного наименования медицинской организации, адреса, телефона);
- серия и номер рецептурного бланка;
- дата выписки рецепта;
- ФИО пациента полностью, возраст;
- Номер медицинской карты;
- ФИО врача (фельдшера) полностью;
- наименование ЛС на латинском языке (индивидуальная пропись) по международному непатентованному наименованию с указанием количества, дозировки и способа применения;
- подпись и личная печать врача (фельдшера);

печать медицинской организации «Для рецептов».

Проверяется высшая разовая и высшая суточная дозы.

Если необходимо превышение высшей разовой дозы, то врач указывает дозу прописью и ставит восклицательный знак.

Норма отпуска проверяется, в комбинированных лекарственных препаратах, содержащих кодеин (соли кодеина) норма отпуска кодеина не более 0,2 г.

Срок действия рецепта на бланке формы №148-1/у-88 составляет 15 дней.

Рецепт хранится 3 года в аптеке, поскольку лекарственный препарат подлежит предметно-количественному учёту. Больному выдаётся сигнатура.

3. Данный состав прописи нестандартный (неофициальный).

Компоненты прописи совместимы.

Норма единовременного отпуска для кодеина фосфата на один рецепт не должна превышать 0,2 г.

Производят проверку доз сильнодействующего вещества (кодеина фосфат):

- общий объём лекарственной формы 100 мл + 5 мл + 5 мл = 110 мл;
- количество приёмов 110 мл / 10 мл = 11;
- разовая доза кодеина фосфата 0,2 / 11 приёмов = 0,018;
- суточная доза $0,018 \times 3 = 0,054$.

Согласно ГФ высшая разовая доза кодеина фосфата для взрослых 0,1, высшая суточная доза 0,3.

Вывод: дозы не завышены.

Производим расчёт количеств лекарственных веществ:

Кодеина фосфата 0,2;

Натрия бромида 2,0;

V концентрированного раствора натрия бромида $= 2,0 \times 5 = 10$ мл;

V воды очищенной $= 100$ мл - 10 мл = 90 мл;

Настойки валерианы 5 мл;

Настойки пустырника 5 мл;

Общий объём микстуры 110 мл.

Изменение общего объёма жидкой лекарственной формы при растворении порошкообразных лекарственных веществ не учитывается, так как оно укладывается в отклонения, допустимые в общем объеме жидких лекарственных форм при изготовлении массо-объёмным методом, в соответствии с таблицей № 3 приложения № 3 к приказу МЗ РФ от 26 октября 2015 г. № 751н. Допустимые отклонения в объеме $= 110$ мл $\times 3\% / 100\% = 3,3$ мл.

4. Поскольку данная лекарственная форма представляет собой водный раствор, то, согласно приказу МЗ РФ от 26 октября 2015 г. № 751н, раствор изготавливают массообъемным методом.

В первую очередь отмеривают в подставку 90 мл воды очищенной, в которой растворяют 0,2 кодеина фосфата, полученного по оформленной оборотной стороне рецепта у провизор-технолога, отвечающего за хранение ядовитых и стоящих на предметно-количественном учёте лекарственных веществ.

Перемешивают до полного растворения.

Затем раствор фильтруют во флакон для отпуска через ватный тампон, предварительно промытый водой очищенной.

Непосредственно во флакон для отпуска отмеривают 10 мл 20% концентрированного раствора натрия бромида, затем добавляют по 5 мл настойки пустырника и настойки валерианы (согласно приказу 751н спиртовые растворы вводятся в последнюю очередь в порядке увеличения концентрации этанола – в настойке валерианы и настойке пустырника 70% этанол)

Укупоривают флакон пластмассовой пробкой и навинчивающейся крышкой.

Оформляют к отпуску.

5. Согласно приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» данная лекарственная форма оформляется к отпуску основной этикеткой «Внутреннее», на которой должно быть указано:

- наименование аптечной организации или Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- номер рецепта (присваивается в аптеке); Ф.И.О. пациента, наименование или состав лекарственного препарата; способ применения лекарственного препарата (внутреннее), вид лекарственной формы (микстура);
- подробное описание способа применения (для микстур: «по 1 десертной ложке 3 раз в день до еды»);
- дата изготовления лекарственного препарата;
- срок годности лекарственного препарата («Годен до ____»);
- цена лекарственного препарата; предостережение «Хранить в недоступном для детей месте». Дополнительные этикетки: «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать». Выписывается сигнатура.

Задание 63. Ситуационная задача

В аптеку города С. обратилась женщина с рецептом, выписанным на рецептурном бланке формы № 148-1/у -88, оформленным в соответствии с требованиями нормативных документов:

Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,02 Dimedroli 0,03

Glucosae 0,3 M.ut fiat pulvis

D.t.d. № 30.

S. По 1 порошку 3 раза в день.

Примечание:

Эфедрина г/х: ВРД = 0,05, ВСД = 0,15. Димедрол: ВРД = 0,1, ВСД = 0,25.

Норма единовременного отпуска эфедрина г/х = 0,6.

Допустимые отклонения в массе порошков от 0,3 до 1,0 составляют 5%.

- На каком бланке и согласно какому нормативному документу выписывается данная пропись?
- Перечислите требования к оформлению рецепта и отпуску данного лекарственного препарата.
- Проведите фармацевтическую экспертизу данной прописи, оформите оборотную сторону рецепта и сделайте необходимые расчёты.
- Обоснуйте технологию изготовления данной лекарственной формы.
- Укажите особенности оформления данной лекарственной формы к отпуску.

Правильный ответ:

- Данная пропись, содержащая эфедрина гидрохлорид, выписывается на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88.

Согласно приказу Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" комбинированные лекарственные препараты, содержащие эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения) и лекарственные препараты, содержащие эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твёрдой лекарственной формы), выписываются на бланках формы № 148-1/у-88.

- На рецептурном бланке 148-1/у-88 должны быть следующие реквизиты:

- штамп медицинской организации (с указанием полного наименования медицинской организации, адреса, телефона);
- серия и номер рецептурного бланка;
- дата выписки рецепта;
- ФИО пациента полностью, возраст;
- Номер медицинской карты;
- ФИО врача (фельдшера) полностью;
- наименование ЛС на латинском языке (индивидуальная пропись) по международному непатентованному наименованию с указанием количества, дозировки и способа применения;
- подпись и личная печать врача (фельдшера);
- печать медицинской организации «Для рецептов».

Проверяется высшая разовая и высшая суточная дозы. Если необходимо превышение высшей разовой дозы, то врач указывает дозу прописью и ставит восклицательный знак.

Срок действия рецепта на бланке формы №148-1/у-88 составляет 15 дней. Рецепт хранится 3 года в аптеке, лекарственный препарат подлежит предметно-количественному учёту.

Рекомендованное количество эфедрина гидрохлорида в порошках для единовременного отпуска больному, согласно Приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" составляет 0,6 г, поскольку по данной прописи на 40 порошков масса эфедрина гидрохлорида составит 0,8 г и рецепт не содержит особые отметки о возможности увеличения нормы единовременного отпуска, необходимо уменьшить число доз до 30, не изменяя концентрации лекарственных веществ в прописи.

Срок действия рецепта на бланке формы №148-1/у-88 составляет 15 дней.

Рецепт хранится 3 года в аптеке, лекарственный препарат подлежит предметно-количественному учёту.

3. Выписан твердая ЛФ – сложны дозированный порошок для внутреннего применения распределительным способом. В состав ЛФ входит вещество – эфедрина гидрохлорид, подлежащее предметно-количественному учету и для которого определена норма единовременного отпуска.

Данный состав прописи нестандартный (неофициальный).

Компоненты прописи совместимы.

Дозы сильнодействующих веществ (эфедрина гидрохлорид и димедрол) не завышены.

Эфедрина г/х

РД = 0,02 ВРД = 0,05

СД = 0,06 ВСД = 0,15

Димедрол

РД = 0,03 ВРД = 0,1

СД = 0,09 ВСД = 0,25

Норма единовременного отпуска для эфедрина гидрохлорида на один рецепт не должна превышать 0,6 г.

По данной прописи на 30 порошков масса эфедрина гидрохлорида составит 0,6 г.

Следовательно норма единовременного отпуска не превышена.

Оборотная сторона рецепта:

Ephedrini hydrochloridi 0,6 (шесть дециграммов)

Дата

Выдал

Получил

Производим расчёт масс лекарственных веществ на все дозы:

Эфедрина гидрохлорид $0,02 \times 30 = 0,6$

Димедрол $0,03 \times 30 = 0,9$

Глюкоза $0,3 \times 30 = 9,0$

Общая масса ингредиентов на все дозы $0,6 + 0,9 + 9,0 = 10,5$

Развеска 0,35 № 30

Допустимые отклонения в массе порошков = $0,35 \times 5\% / 100\% = 0,02$

4. Поскольку ингредиенты сложного порошка выписаны в равных количествах (менее чем 1:20), первоначально в ступке растирают индифферентное вещество, выписанное в большем количестве (глюкоза).

В ступку № 6 помещают 9,0 глюкозы, затирают поры и выносят на капсулу.

В ступку получают по оформленной оборотной стороне рецепта у провизоратехнолога, отвечающего за хранение ядовитых и стоящих на предметно-количественном учёте лекарственных веществ, эфедрина гидрохлорид (0,6), измельчают, отвешивают димедрол (0,9), измельчают и смешивают.

В конце частями прибавляют глюкозу с капсулы и смешивают до однородности.

Далее смесь развешивают на 30 порошков, упаковывают и оформляют к отпуску.

5. Согласно приказу от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» данная лекарственная форма оформляется к отпуску основной этикеткой «Порошки» или «Внутреннее» на которой должно быть указано:

- наименование аптечной организации или Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- номер рецепта (присваивается в аптеке); Ф.И.О. пациента;
- наименование или состав лекарственного препарата;
- способ применения лекарственного препарата (внутреннее, наружное, для инъекций), вид лекарственной формы (глазные капли, мазь и т.д.);

- подробное описание способа применения («для порошков: по ____ порошку ____ раз в день ____ еды»);
- дата изготовления лекарственного препарата;
- срок годности лекарственного препарата («Годен до ____»);
- цена лекарственного препарата; предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».
- Дополнительная этикетка: «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищённом от света месте».

Задание 64. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на изготовление суппозиториев по прописи:

Rp.: Papaverini hydrochloridi 0.1

Coffeini 0,3

Butyroli q.s.

D. t. d. N 10 S. По 1 свече 2 раза в день.

Сотрудник аптеки определил, что объем гнезд суппозиторной формы обеспечивает получение свечей массой 3,0 г. Учитывая объем, который займут 1,0 г папаверина гидрохлорида, 3,0 г кофеина, была рассчитана масса бутиrola 27,24 г (для папаверина гидрохлорида 1/Еж = 0,63, для кофеина 1/Еж = 0,71).

При изготовлении суппозиториев сотрудник тщательно измельчил 3,0 г кофеина и 1,0 г папаверина гидрохлорида с частью расплавленного бутиrola. Далее частями добавил полуостывшую расплавленную основу, тщательно перемешал и разлил суппозиторную массу в формы.

1. Правильно ли были сделаны расчеты действующих и вспомогательных веществ?
2. Приведите технологию изготовления суппозиториев на гидрофобных основах методом выливания.
3. Что такое обратный заместительный коэффициент и когда он используется?
4. По каким показателям проводится оценка качества суппозиториев?
5. Поясните порядок выписывания рецепта на данную пропись и отпуска по нему ЛП.

Правильный ответ:

1. Сотрудник верно сделал расчёты действующих и вспомогательных веществ поскольку:
Папаверина гидрохлорида $0,1 \times 10 = 1,0$ Кофеина $0,3 \times 10 = 3,0\%$
твёрдых веществ более 5% (13,3%) – 0,4 (общая масса твёрдых веществ – 3,0
 $X - 100,0 X = 13,3\%$,
следовательно учитываем обратные заместительные коэффициенты для данных веществ
Бутиrola 27,24
Папаверин гидрохлорид замещает $1/\text{Еж} = 0,63 \times 1,0 = 0,63$
Кофеин $1/\text{Еж} = 0,71 \times 3,0 = 2,14$
Расчёт количества Бутиrola: $3,0 \times 10 - (0,63 + 2,14) = 27,24$.
2. Изготовление суппозиториев на гидрофобных основах состоит из следующих стадий: - подготовка лекарственных веществ и основы заключается в измельчении компонентов или самой основы, а затем сплавлении компонентов или расплавлении самой основы; предварительное измельчение основы облегчает её дозирование и ускоряет расплавление; - изготовление суппозиторной массы: компоненты основы расплавляют в выпарительной чашке с учётом их температуры плавления – вначале более тугоплавкие, затем с более низкой температурой плавления. Не следует основы длительно нагревать, что может привести к явлениям полиморфизма и изменению температуры плавления. Температура нагревания не должна превышать 45-50°C. Лекарственные вещества в гидрофобные основы вводят в зависимости от их физико-химических свойств, согласно общепринятым технологическим правилам. Приготовленная для выливания суппозиторная масса должна быть полуохлаждённой во избежание образования пустот и для обеспечения однородности, то есть

охлаждают массу до температуры, близкой к температуре её застывания. Дозирование массы и формирование суппозиториев. При использовании метода выливания эта операция осуществляется одновременно. Приготовленную массу заливают в разъёмные суппозиторные формы, выполненные из металла, или пластмассовые. Во избежание прилипания массы к стенкам формы гнезда формы предварительно должны быть смазаны мыльным спиртом – гидрофильная смазка, а также охлаждены. После разлива в формы их помещают в холодильник для быстрого застывания суппозиториев, чтобы предупредить осаждение взвешенной фазы на конце свечи. После застывания разъединяют разъёмные части формы и освобождают суппозитории. Подсушивают на воздухе несколько минут. Упаковка и оформление к отпуску осуществляется согласно требованиям нормативной документации.

3. При приготовлении суппозиториев на гидрофобных основах необходимо провести расчёт количества основы. При известном объёме гнезда формы учитывают прямой Еж заместительный коэффициент, который показывает количество лекарственного вещества, занимающего тот же объём, что и 1 г жировой основы с плотностью 0,95. Обратный заместительный коэффициент используется при расчётах в случае содержания твёрдых веществ 5 и более %. На практике удобно пользоваться обратным заместительным коэффициентом 1/Еж, который равен количеству жировой основы, занимающей объём равный объёму 1 г лекарственных веществ.

4. Оценка качества суппозиториев проводится по следующим показателям: - наличие и правильность оформления документации, - правильность оформления лекарственной формы к отпуску, - одинаковая форма суппозиториев, однородность массы – определяют визуально на продольном срезе по отсутствию вкраплений, - среднюю массу определяют взвешиванием 20 суппозиториев с точностью до 0,01 г, отклонение в массе суппозиториев не должно превышать 5%.

5. Данная пропись выписывается на рецептурном бланке формы № 107-1/у. Рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы № 107-1/у, действителен в течение 60 дней со дня выписывания. Рецепт отдается вместе с ЛП с отметкой на рецепте, что лекарственный препарат отпущен, датой отпуска и подписью фармработника. При выписывании медицинским работником рецептов на готовые лекарственные препараты и лекарственные препараты индивидуального изготовления пациентам с хроническими заболеваниями на рецептурных бланках формы № 107-1/у разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года и превышать рекомендуемое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приказом МЗ РФ от 14.01.2019г. №4н «Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения». При выписывании рецептов сроком до одного года медицинский работник делает пометку «Пациенту с хроническим заболеванием», указывает срок действия рецепта и периодичность отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность (еженедельно, ежемесячно и иные периоды), заверяет это указание своей подписью и личной печатью, а также печатью медицинской организации «Для рецептов».

Задание 65. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на изготовление капель глазных по прописи:

Rp.: Sol. Kalii iodidi 3% - 10 ml

D.t.d. № 30

S. Глазные капли.

Сотрудник аптеки в асептических условиях в стерильную подставку отмерил воду очищенную, отвесил на ВСМ-20 9,0 г калия йодида, довел объем раствора до 300 мл водой очищенной. Провел полный химический анализ раствора. Раствор профильтровал с помощью

фильтровальной установки по 10 мл во флакон для отпуска № 30. Флаконы с раствором укупорил стерильной резиновой пробкой, проверил на отсутствие механических включений. Укупорил колпачком под обкатку, промарковал и простерилизовал под давлением при 120 °С в течении 8 минут. Повторно провел контроль после стерилизации.

6. Оцените действия сотрудника. Перечислите требования, предъявляемые к глазным каплям.
7. Как в условиях аптечного производства обеспечивается требование стерильности?
8. Как достигается обеспечение отсутствия механических включений в глазных каплях?
9. Обеспечение комфортности глазных капель, требования.
10. Поясните порядок выписывания рецепта на данную пропись и отпуска по нему

Правильный ответ:

- 1.Последовательность действий верна. Требования, предъявляемые к глазным лекарственным формам:
 - стерильность;
 - стабильность;
 - пролонгирование действия;
 - комфортность применения;
 - отсутствие механических включений.
- 2.Стерильность глазных капель достигается путём приготовления их в асептических условиях и применением одного из способов стерилизации, принятого ГФ.
3. Существует 2 способа обеспечения отсутствия механических включений в глазных каплях.
 - 3.1. Глазные капли фильтруются через стеклянные, бумажные или мембранные фильтры с одновременной стерилизацией. Для достижения желаемого качества используют тщательное фильтрование через лучшие сорта фильтровальной бумаги и длинноволокнистую вату или стеклянный фильтр № 3 (при использовании прибора для фильтрования глазных капель с последующей фасовкой при серийном производстве в аптечных условиях).
Поскольку при фильтровании происходят большие потери, а это отражается на точности концентрации ЛВ в глазных каплях, особенно при очень низких концентрациях ЛВ, прибегают к использованию концентрированных растворов.
Нормы допустимых отклонений в объеме глазных капель не должно превышать 10% — при объеме раствора 5-10мл, и 8%- при объеме 11 до 20мл
 - 3.2. Приготовление глазных капель из растворов концентратов.
- 4.Многие глазные капли вызывают при инстилляции неприятные ощущения, и в большинстве случаев дискомфортные явления обусловлены несоответствием значений pH и осмотического давления глазных капель значению pH и осмотическому давлению слёзной жидкости. В норме слёзная жидкость и плазма крови имеют осмотическое давление, равное осмотическому давлению изотонического раствора натрия хлорида (0,9%-ного).
Изотоническими являются глазные капли, имеющие такое же осмотическое давление, что и растворы натрия хлорида в концентрации 0,9% +0,2% т.е. 0,7-1,1%. Капли ниже 0,7% эквивалентной концентрации подлежат изотонированию до 0,9% эквивалентной концентрации натрия хлорида.
Для изотонирования глазных капель используются следующие вещества: натрия хлорид, натрия сульфат, борная кислота, натрия нитрат. Количество изотонирующего вещества определяют расчетным путем. Расчеты проводят с использованием изотонического эквивалента по натрия хлориду.

Глазные капли, компоненты которых в совокупности повышают осмотическое давление капель выше 1,1% эквивалентной концентрации натрия хлорида, необходимо рассматривать как специальные прописи и при отпуске предупреждать больного о неблагоприятных ощущениях. Эти капли разрешены к применению, они оказывают более быстрый эффект, особенно антимикробный.

Не изотонируют глазные капли колларгола, протаргола, этакридина лактата, так как натрия хлорид сильный электролит и может вызвать коагуляцию.

5. Данная пропись выписывается на рецептурном бланке формы № 107-1/у.

Рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы № 107-1/у, действителен в течение 60 дней со дня выписывания.

Рецепт отдается вместе с ЛП с отметкой на рецепте «Лекарство отпущено», датой отпуска и подписью фармработника.

При выписывании медицинским работником рецептов на готовые лекарственные препараты и лекарственные препараты индивидуального изготовления пациентам с хроническими заболеваниями на рецептурных бланках формы № 107-1/у разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года и превышать рекомендуемое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приказа МЗ РФ № 1094 н от 24 ноября 2021 г. «Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов»

Задание 66. Ситуационная задача

В производственную аптеку города Х. обратился больной с рецептом на изготовление лекарственной формы состава:

Rp.: Inf. herbae Leonuri 200 ml

Natrii bromidi 4,0

T-rae Valerianae 10 ml

M.D.S. По 1 ст. ложке 3 раза в день.

6. Укажите особенности хранения лекарственного растительного сырья – пустырника травы.

7. Укажите особенности хранения спиртовых настоек.

8. Укажите режим настаивания на водяной бане и охлаждения настоев и отваров.

9. Проведите расчеты для изготовления данной лекарственной формы с использованием лекарственного растительного сырья ($K_b = 2,0$) и напишите лицевую сторону паспорта письменного контроля.

10. Почему при изготовлении водных извлечений из лекарственного растительного сырья не используют концентрированные растворы лекарственных веществ?

Правильный ответ:

1. Пустырника траву хранят в соответствии с требованиями ГФ XIII ОФС.1.1.0011.15 «Хранение ЛРС и ЛРП» в группе лекарственного сырья основного хранения. Трава пустырника должна храниться в сухом, хорошо проветриваемом помещении в плотной

закрытой таре при относительной влажности воздуха не более $60 \pm 5\%$ в зависимости от соответствующей климатической зоны (I, II, III и IVА). Высушенный пустырник хранят в тканевых мешочках, пакетах из плотной бумаги или в картонных коробках в прохладном, защищенном от попадания влаги месте.

Согласно Приказу Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 N 706н: нерасфасованное лекарственное растительное сырье должно храниться в сухом (не более 50% влажности), хорошо проветриваемом помещении в плотно закрытой таре.

2. Согласно требованиям приказа от 23.08.2010 г. № 706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств», фармацевтические субстанции, требующие защиты от улетучивания и высыхания, в том числе содержащие летучие растворители (в частности, спиртовые настойки), следует хранить в прохладном месте, в герметически укупоренной таре из непроницаемого для летучих веществ материала, как в первичной, так и

вторичной (потребительской) упаковке производителя.

3. Настаивание на кипящей водяной бане для настоев составляет 15 минут, для отваров – 30 минут. Охлаждение при комнатной температуре составляет для настоев не менее 45 минут, для отваров – 10 минут.

4. При изготовлении настоев из несильнодействующего лекарственного растительного сырья водные извлечения готовят в соотношении 1:10, тогда сырья (измельченной травы пустырника) необходимо взять 20,0 г, воды для настаивания с учётом Kv: V воды = 200 + (20×2) = 240 (мл).

Лицевая сторона ППК:

№ рецепта, дата

Aquaе purificatae 240 ml

Herbae Leonuri 20,0

Natrii bromidi 6,0

T-rae Valerianae 10 ml

Vобщ = 210 ml

Приготовил:

Проверил:

5. В случае использования концентрированных растворов лекарственных веществ объём воды очищенной следует уменьшить на объём концентрированных растворов, что приведёт к нарушению соотношения между сырьём и готовым водным извлечением.

Задание 67. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись.

Rp.: Acidi hydrochlorici 3ml

Pepsini 2,0

Aquaе purificatae 100ml

M.D.S. Внутреннее. По 1 столовой ложке 3 раза в день перед едой.

Провизор-технолог провел фармацевтическую экспертизу рецепта и поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал расчёты на обратной стороне паспорта письменного контроля, изготовил микстуру, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проверке паспорта письменного контроля и проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил микстуру следующим образом. Он отмерил в подставку 70 мл воды, растворил 2,0 Пепсина, профильтровал во флакон для отпуска, проконтролировал отсутствие механических включений, добавил 30 мл раствора Кислоты хлористоводородной 1:10 (0,83%). Провизор-технолог сделал вывод, что «микстура изготовлена неудовлетворительно», указал на ошибки и рекомендовал изготовить микстуру заново.

6. В чём заключалась фармацевтическая экспертиза прописи рецепта?
7. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что лекарственный препарат изготовленнеудовлетворительно? Какие ошибки допустил фармацевт?
8. Приведите расчёты по данной прописи.
9. Как должен быть оформлен паспорт письменного контроля по данному рецепту?
10. Укажите, как должна быть оформлена эта микстура к отпуску и срок её хранения.

Правильный ответ:

1. Под фармацевтической экспертизой рецепта понимают оценку соответствия поступившего в аптеку рецепта на лекарственный препарат действующим регламентам по порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов и порядку отпуска их из аптеки.

Фармацевтическая экспертиза рецепта заключается в проверке:

- формы рецептурного бланка (рецепт должен быть выписан на бланке №107-1/у)
- фармацевтической (физико-химической, химической и фармакологической) совместимости ингредиентов прописи (ЛВ совместимы)
- в проверке разовых и суточных доз и принадлежности выписанных ЛВ к действующим спискам

Срок действия 60 дней. В аптеке не хранится.

2. ЛП изготовлен неудовлетворительно, так как фармацевт допустил существенные ошибки, отразившиеся на его качестве: - неверно определен объём воды очищенной, он должен быть равен 73 мл; - нарушена последовательность смешивания ингредиентов микстуры, приводящая к нарушению фармакологической активности пепсина, зависящей от pH; - следовало к воде добавить раствор кислоты хлористоводородной, затем растворить пепсин.

3. Расчёты Вобщий = 100 +3 = 103 мл

V раствора кислоты хлористоводородной 1:10 = $3 \times 10 = 30$ мл

C пепсина по рецепту = $2,0 \times 100\% : 103 = 1,94\%$

C max = 3 : 0,61 = 4,9%, значит увеличение объёма не учитывают.

V воды = 103 – 30 = 73 мл

4. ППК (лицевая сторона)

Дата №рецепта

Aqua purificatae 73 ml

Sol. Acidi hydrochlorici diluti 0,83 %(1:10) 30 ml

Pepsini 2,0

Vобщ.=103 ml + _ 3%

Приготовил:

Проверил:

5. Оформление микстуры к отпуску: основная этикетка “Внутреннее” предупредительные надписи “Хранить в недоступном от детей месте”, “Хранить в прохладном месте и защищенном от света месте”, «Перед употреблением взбалтывать», рецептный номер, срок хранения 10 суток.

Основание: Приказ Минздрава России от 26.10.2015 №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Задание 68. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Infusi herbae Adonidis 200 ml

Dimedroli 0,5

Natrii bromidi 3,0

Tincturae Leonuri 10 ml

M.D.S. Внутреннее. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Провизор-технолог провел фармацевтическую экспертизу рецепта и поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал расчеты на обратной стороне паспорта письменного контроля, изготовил микстуру, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проверке паспорта письменного контроля и проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил микстуру следующим образом. Он отмерил в подставку 160 мл воды, растворил 0,5 димедрола, профильтровал во флакон для отпуска, добавил 15 мл концентрата натрия бромида 1:5. В последнюю очередь по частям при перемешивании добавил 40 мл экстракта-концентрата горицвета жидкого 1:2 и 10 мл настойки пустырника. Провизор-технолог сделал вывод, что микстура изготовлена неудовлетворительно, указал на ошибки и рекомендовал изготовить микстуру заново.

6. В чем заключалась фармацевтическая экспертиза прописи рецепта?
7. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что лекарственный препарат изготовленнеудовлетворительно? Какие ошибки допустил фармацевт?
8. Приведите расчеты по данной прописи.
9. Как должен быть оформлен паспорт письменного контроля по данному рецепту?
10. Укажите, как должна быть оформлена эта микстура к отпуску и срок ее хранения.

Правильный ответ:

1. Фармацевтическая экспертиза рецепта заключается в определение соответствия поступившего рецепта действующим правилам выписывания рецептов.

Выписан рецепт на сложную жидкую лекарственную форму для внутреннего применения - микстура. Форма бланка № 107-1/у. Срок действия рецепта от 60 суток до года, в аптеке хранится 3 месяца

Концентрация водного извлечения в прописи рецепта не указана. В соответствии с ГФ изготавливают в соотношении 1:30. Для изготовления 200 мл настоя необходимо взять 6,7 стандартного сырья.

Трава адониса – средство, имеющее ограничение дозировок. Содержит сердечные гликозиды термолабильные и светочувствительные вещества.

Проверка доз: ВРД= 1,0 ВСД=5,0

200 мл: 15 мл приблизительно 13 приемов

6,7:13 приемов=0,5

0,5*3 = 1,5

Дозы не завышены, данную ЛФ готовить и отпустить можно.

Димедрол: по рецепту РД = 0,04(0,5:13 приемов) СД = 0,12(0,04*3)

по ГФ ВРД = 0,1 ВСД = 0,25

Дозы не завышены. Данную ЛФ готовить можно.

2. ЛП изготошен неудовлетворительно, так как фармацевт допустил существенные ошибки, отразившиеся на его качестве: - неверен объём 40 мл экстракта-концентрата адониса жидкого 1:2; его следовало взять 13 мл с учётом стандартного соотношения настоя горицвета 1:30, - неверно рассчитан объём воды, так как не учтён объём концентрата натрия бромида; воды следовало взять 145 мл, а не 160 мл.

3. Вобщий = 210 мл

М лрс = $200 \times 1,0 : 30 = 6,66$

V экстракта-концентрата 1:2 = $6,66 \times 2 = 13,32$ мл

V раствора натрия бромида 1:5 = $3,0 \times 5 = 15$ мл

С димедрола по рецепту = $0,5 \times 100\% : 210 = 0,24\%$

C max = 1 : 0,86 = 1,2%, значит увеличение объёма не учитывают.

V воды = 210 – 10 – 15 – 13 = 172 мл

4.ППК

Дата, № рецепта

Aqua purificatae 172ml

Dimedroli 0,5

Solutionis Natrii bromidi 1:5 15 ml

Extracti Adonidis fluidi standartisati 1:2 13 ml

Tincturae Leonuri 10 ml

Общий объем 210 мл

Приготовил

Проверил

5. Флакон для отпуска оранжевого стекла на 200мл. Оформить к отпуску основной этикеткой с зеленой сигнальной полосой «Внутреннее», «Микстура», дополнительной «Хранить в прохладном и защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте». Срок годности 2 суток.

На обратной стороне рецепта указывают, что использован экстракт-концентрат во избежание недоразумений при повторном обращении (микстуры, изготовленные из ЛРС и экстрактов - концентратов отличаются по внешнему виду).

Задание 69. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Extracti Belladonnae 0,015

Anaesthesini 0,1

Magnesii oxydi 0,3

M.f. pulv.

D.t.d № 20.

S. Внутреннее. По 1 порошку 2 раза в день.

Провизор-технолог провел фармацевтическую экспертизу прописи и поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал расчеты на обратной стороне паспорта письменного контроля, изготовил порошковую смесь, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проверке паспорта письменного контроля и проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил порошковую смесь следующим образом. Взвесил 6,0 магния оксида и затер им поры ступки. Добавил 0,3 сухого экстракта красавки 2,0 анестезина. Измельчил и смешал, проверил однородность смеси. Провизор-технолог сделал вывод, что порошковая смесь изготовлена неудовлетворительно, указал на ошибки и рекомендовал изготовить порошковую смесь заново.

6. В чем заключалась фармацевтическая экспертиза прописи?

7. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что лекарственный препарат изготовленнеудовлетворительно? Какие ошибки допустил фармацевт?

8. Приведите расчеты по данной прописи.

9. Как должен быть оформлен паспорт письменного контроля по данному рецепту?

10. В какие бумажные капсулы следует упаковать порошки данного состава? Укажите условия и срок хранения порошков.

Правильный ответ:

1. Фармацевтическая экспертиза заключается в проверке: совместимости ингредиентов - дисперсионной среды (увлажнение порошкообразной массы, выделение воды из кристаллогидратов)

массы СВ нормам единовременного отпуска

- числа выписанных доз (РД и СД)экстракта красавки и анестезина.

2.ЛП изготовлен неудовлетворительно, так как фармацевт допустил существенные ошибки, отразившиеся на его качестве:

- в рецепте не указан вид экстракта красавки, значит подразумевается густой; если вместо него используют сухой экстракт 1:2, его масса должна равняться 0,6, а не 0,3.

поры ступки следовало затереть небольшим количеством магния оксида, примерно равным абсолютным потерям в выбранной ступке, а основную его массу добавить в последнюю очередь, порциями при аккуратном перемешивании, чтобы свести к минимуму потери за счёт распыления.

Да, согласны, потому что фармацевт допустил следующие ошибки:

фармацевт отвесил сухой экстракт красавки, а по правилам нужно было отвесить густой экстракт красавки;

неправильно произвел затирание пор ступки (т.к. магния оксида больше всего мы затираем поры ступки им, учитывая что он является пылящим веществом, затем добавляем анестезин и в самую последнюю очередь добавляем густой экстракт красавки)

3. Оборотная сторона:

Экстракт красавки густой (1:1): $0,015 \times 20 \times 1 = 0,3$

Анестезин: $0,1 \times 20 = 2,0$

Магния оксид: $0,3 \times 20 = 6,0$

Развеска: $0,015 + 0,1 + 0,3 = 0,415$

Общая масса: $0,3 + 2,0 + 6,0 = 8,3$

4. Лицевая сторона ППК:

Дата № рецепта

Ex. Belladonnaesicci (1:1) 0,3

Anaesthesini 2,0

Magnesii oxydi 6,0

M1 = 0,43 числом 20

Мобщая = 8,3

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

5. Эти порошки упаковывают в вощёные капсулы, так как они защищают магния оксид от взаимодействия с диоксидом углерода воздуха, а сухой экстракт - с влагой (он гигроскопичен).

Срок хранения 10 суток.

«Хранить в сухом, прохладном, защищенном от света месте, «Хранить в недоступном для детей месте».

Задание 70. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт со следующей прописью:

Rp.: Solutionis Natrii bromidi 3% - 200 ml

Tincturae Valerianaе 10 ml

Tincturae Leonuri 10 ml

M.D.S. По 1 ст. ложке 3 раза в день.

Провизор изготовил лекарственную форму с использованием бюреточной установки и отпустил пациенту, но в связи с ограниченным сроком годности экстemporальной лекарственной формы предложил готовый лекарственный препарат аналогичного действия.

6. Какими нормативными документами регламентируется изготовление лекарственных форм в аптечных учреждениях?

7. Каковы преимущества использования концентрированных растворов в

технологии микстур по сравнению с использованием твердых лекарственных веществ?

8. Опишите технологию приготовления микстуры по вышеуказанной прописи. Как оформляется к отпуску изготовленная микстура? Каков срок ее годности?

9. Каким действием обладает данная микстура? Какие готовые лекарственные препараты провизор может предложить при невозможности изготовления данной экстремальной лекарственной формы?

10. Какие рекомендации должны быть даны провизором при отпуске седативных лекарственных препаратов?

Правильный ответ:

1. Нормативные документы:

Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678 - 20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг»

2. Концентрированные растворы – это рабочие растворы лекарственных веществ в определенно большей концентрации, чем эти вещества прописываются в рецептах, в расчёте на соответствующее разведение водой до указанной в рецепте концентрации. Применение концентрированных растворов имеет ряд преимуществ по сравнению с изготовлением микстур из твёрдых веществ: снижается трудоемкость, повышается качество и ускоряется отпуск лекарственных препаратов больным.

3. Технология изготовления микстуры с использованием концентрированного раствора.

1) Общий объем микстуры - 220 мл.

Из него 30 мл концентрированный раствор натрия бромида 20%, по 10 мл настоек валерианы и пустырника. Таким образом, воды потребуется $220-30-10-10=170$ мл. Для изготовления раствора во флакон 250 мл темного стекла (натрия бромид является светочувствительным веществом) отмеривают 170 мл воды дистиллированной. С помощью бюреточной установки дозируем во флакон 30 мл концентрированного раствора натрия бромида 20% (1:5). В последнюю очередь отмеривает спиртосодержащие настойки (в порядке увеличения крепости спирта): 10 мл настойки пустырника и 10 мл настойки валерианы. Смешивают, укупоривают, оформляют к отпуску. Оформить к отпуску основной этикеткой с зеленой сигнальной полосой «Внутреннее», «Микстура», дополнительной «Хранить в прохладном и защищенном от света месте»,

«Хранить в недоступном для детей месте».

"Перед применением взбалтывать"

Срок годности 2 суток.

4. Данная микстура обладает седативным действием. Поэтому в качестве замены провизор может предложить безрецептурные растительные и комбинированные лекарственные препараты седативного действия. Лекарственные препараты, содержащие пустырник, валериану, пассифлору, альфа-бром-изовалериановую кислоту и др.

5. Препарат усиливает действие алкоголя и других веществ, угнетающих ЦНС. Во время лечения не следует употреблять алкогольные напитки, управлять транспортными средствами и механизмами.

Задание 71. Ситуационная задача

В аптеку города Н. обратился пациент с рецептом на пропись дерматологической мази

следующего состава:

Rp: Dimedrol 0,5

Lanolini Vaseliniana ana 5,0

M.f. unguentum.

D.S. Наносить на пораженные участки кожи.

Провизор принял рецепт на изготовление.

6. Приведите определение мазей как лекарственной формы. Перечислите требования, предъявляемые к мазям, их классификацию.
7. Классификация и примеры мазевых основ, используемых для экстремального изготовления мазей.
8. Особенности введения лекарственных веществ в мазевые основы в зависимости от физико-химических свойств вводимых веществ и мазевых основ при изготовлении дерматологических мазей.
9. Опишите технологию приготовления мази по вышеуказанной прописи.
10. Как оформляется к отпуску изготовленная мазь? Каков срок годности данной лекарственной формы?

Правильный ответ:

1. Мази – это мягкая лекарственная форма, предназначенная для нанесения на кожу, раны и слизистые оболочки.

Требования:

- Мази должны иметь мягкую консистенцию для удобного нанесения их на кожу и слизистые оболочки с образованием на поверхности ровной сплошной пленки.
- Для достижения необходимого терапевтического эффекта и точности дозирования лекарственные вещества в мазях должны быть максимально диспергированы и равномерно распределены по всей массе лекарственного средства.
- Мази, как и другие лекарственные формы, должны быть стабильны и не содержать механических включений.
- Состав мазей не должен изменяться при использовании и хранении.
- Концентрации лекарственных веществ в мази должны соответствовать рецептуре соответствующей нормативной документации.

Классификации:

- 1) По типу дисперсности: гомогенные (сплавы-растворы), гетерогенные (суспензионные, эмульсионные) и комбинированные.
- 2) в зависимости от консистенции: • Жидкие (линименты, суспензии и эмульсии); • Собственно мази с содержанием суспензионной фазы до 25% • Мази-пасты-суспензии с содержанием нерастворимых частиц более 25%.
- 3) По назначению: дерматологические, глазные, назальные, ушные, ректальные, вагинальные, уретральные.
- 4) По основе: на гидрофильной, гидрофобной, эмульсионной, многофазной основе.
 - по фармакологическим группам:
 - -антисептики, местные анестетики, гормоны, витамины, противогрибковые средства, анальгетики, антибиотики и т.д.;
 - по области применения:
 - Дерматологические.
 - Косметические.
 - Стоматологические
 - Ректальные и вагинальные мази
 - Противопаразитарные мази
 - Мази для лечения ран
 - Глазные мази
 - Мази для лечения ожогов.

- • Мази и гели для носа.
- • Ушные мази
- - в зависимости от дисперсности фаз:
 - • Гомогенные
 - • Гетерогенные

2. Основы, используемые при производстве мазей, подразделяются на:

2.1.гидрофобные: жировые (липофильные) (природные жиры, растительные масла, гидрогенизованные жиры и их сплав с растительными маслами и жироподобными веществами и др.);

- углеводородные (вазелин, вазелиновое масло, петролат, парафин, церезин и другие сплавы углеводородов);

- силиконовые (эсилон-аэросильная основа и др.) и пр.

2.2.гидрофильные: гели высокомолекулярных углеводов (эфиры целлюлозы, крахмала, агара) и белков (желатина, коллагена и др.);

- гели неорганических веществ (бентонита);

- гели синтетических высокомолекулярных соединений (полиэтиленоксида, поливинилпирролидона, полиакриламида) и др.

2.3.дифильные:

- абсорбционные основы – безводные сплавы гидрофобных основ (сплав вазелина с эмульгатором Т1, Т2 или другими эмульгаторами);

эмulsionные основы типа вода/масло (композиция воды, гидрофобной основы и соответствующего эмульгатора, консистентная эмульсия вода/вазелин и др.), реже масло/вода (композиция липофильных компонентов, эмульгаторов и воды, в качестве эмульгаторов используют натриевые, калиевые, триэтаноламиновые соли жирных кислот, полисорбат-80) и др.

3. Жирорастворимые лекарственные вещества (камфора, анестезин, ментол) предварительно растворяют в расплаве липо-фильной основы или в липофильных компонентах сложных основ.

Водорастворимые лекарственные вещества (соли алкалоидов и азотистых оснований, калия йодид, гексаметилентетрамин и др.) растворяют в воде, являющейся составной частью мази, а затем смешивают с основой. При приготовлении мази на безводной основе лекарственные вещества растворяют в минимальном количестве воды, эмульгируют с равной массой ланолина и смешивают с основой. Нерастворимые в основе лекарственные вещества, а также водорастворимые, но прописанные в больших количествах, предварительно измельчают в наимельчайший порошок и вводят в мази по типу суспензий.

Летучие вещества вводят в состав мазей в последнюю очередь при температуре не выше 40°C.

4. Стадии изготовления мази.

1) Подбор и подготовка посуды – используем ступку № 5, пест.

2) Отвешиваем димедрол на весах ВР-1, помещаем в ступку.

3) В ступку мерной пробиркой прибавляем 1,5 мл воды очищенной, растворяем димедрол.

4) Отвешиваем на электронных весах 3,5 ланолина безводного, помещаем в ступку.

5) Эмульгируем (перемешиваем пестом в одну сторону до появления характерного потрескивания).

6) Отвешиваем на электронных весах 5,0 вазелина, помещаем в ступку.

7) Перемешиваем содержимое ступки в течение 2,5 минут.

8) Переносим готовую мазь в банку для отпуска.

5.Оформление к отпуску: этикетка «Наружное» с оранжевой сигнальной полосой, дополнительная этикетка «Хранить в прохладном, защищенном от света месте».

Срок годности данной лекарственной формы 10 дней.

Задание 72. Ситуационная задача

В производственную аптеку для изготовления поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Calcii chloridi 5% - 200 ml

Glucosi 5,0

Natrii bromidi 3,0

Adonisidi 5 ml

M.D.S. По 1 ст.ложке 3 раза в день.

6. Укажите особенности хранения в аптеке фармацевтических субстанций, содержащих кристаллизационную воду.
7. Укажите особенности хранения фармацевтических субстанций, содержащих летучие растворители.
8. Дайте характеристику концентрированным растворам лекарственных веществ.
9. Рассчитайте объем воды очищенной для изготовления данной лекарственной формы в случае использования концентрированных растворов (раствор кальция хлорида 50%, раствор глюкозы 10%, раствор натрия бромида 20%).
10. Проведите проверку доз адонизида в данной лекарственной форме, если ВРД - 40 кап., ВСД - 120 кап. В 1 мл адонизида 34 капли.

Правильный ответ:

1. Приказ №706н. Лекарственные средства, представляющие собой фармацевтические субстанции, содержащие кристаллизационную воду (кристаллогидраты), проявляют свойства гигроскопичных веществ. Хранение кристаллогидратов рекомендуется осуществлять в герметично укупоренной упаковке в соответствии с требованиями, указанными в фармакопейной статье или нормативной документации. Как правило, кристаллогидраты хранят при температуре от 8 до 15 °C и относительной влажности воздуха не более 60%.
2. Приказ №706н. Лекарственные средства, представляющие собой растворы и смеси летучих веществ, а также новогаленовые препараты, требуют создания условий хранения, защищающих их от улетучивания и высыхания. Рекомендуется хранить лекарственные средства в прохладном месте, в герметически укупоренной упаковке из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов или в первичной и вторичной (потребительской) упаковке в соответствии с требованиями, указанными в фармакопейной статье или нормативной документации.
3. Концентрированные растворы (концентраты) – заранее изготовленные растворы лекарственных веществ более высокой концентрации, чем концентрация, в которой эти вещества выписываются в рецептах.

Концентраты предназначены для быстрого и качественного изготовления жидких лекарственных форм.

Рекомендуется изготавливать растворы-концентраты из веществ гигроскопичных, выветривающихся, содержащих значительное количество кристаллизационной воды.

Растворы-концентраты изготавливают по мере необходимости, с учётом срока их годности. Концентрированные растворы изготавливают массо-объёмным методом, в мерной посуде в асептических условиях, используя свежеполученную воду очищенную. В случае отсутствия мерной посуды расчёт воды очищенной проводят с учётом коэффициента увеличения объёма (КУО) или плотности раствора.

Изготовленные растворы фильтруют, подвергают полному химическому контролю и проверяют на отсутствие механических включений.

При изготовлении концентрированных растворов следует избегать концентраций, близких к насыщенным, так как при понижении температуры возможна кристаллизация растворённого вещества.

Ёмкости с концентрированными растворами оформляют этикетками с указанием наименования и концентрации раствора, номера серии и анализа, даты изготовления, срока годности.

Концентрированные растворы хранят в хорошо укупоренных штанглассах в защищенном от спиральных лучей месте при температуре не выше 35°C или в холодильнике при температуре 3-5°C.

4. Воды очищ. 200мл. - (20 + 15 + 50) = 115 мл

Глюкозы (с влажностью 10% конц. 1:10) - 5,0 * 10 = 50 мл

Концентратка кальция хлорида 50% (1:2) = 10 * 2 = 20 мл

Концентратка натрия бромида 20% (1:5) = 3 * 5 = 15 мл

Адонизида 5 мл

Объем 205 мл

Задание 73. Ситуационная задача

В производственную аптеку поступил рецепт на изготовление глазных капель:

Rp.: Sol. Atropini sulfatis 1% - 10 ml

M.D.S. По 2 капли в конъюнктивальный мешок.

6. Укажите особенности хранения в аптеке атропина сульфата.
7. Укажите срок хранения данной лекарственной формы в аптеке.
8. Перечислите требования, предъявляемые к глазным каплям.
9. Рассчитайте количество натрия хлорида, необходимое для изотонирования данных глазных капель (изотонический эквивалент атропина сульфата по натрию хлориду составляет 0,1).
10. Недостатком глазных капель в виде водных растворов является короткий период действия. Каким образом можно осуществить пролонгирование действия глазных капель

Правильный ответ:

1. Атропина сульфат в соответствии с ПП РФ № 964 является ядовитым ЛС. Согласно требованиям приказа № 706н от 23.08.2010 «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств» хранение сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств осуществляется в помещениях, оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, аналогичными предусмотренным для хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, установленных постановлением Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148.

Атропина сульфат хранят в запирающемся металлическом шкафу или сейфе. В этом же шкафу(сейфе) находится все необходимое для взвешивания, отмеривания и смешивания (весы, разновесы, воронки, цилиндры). На дверцах шкафа необходимо иметь список веществ с указанием ВРД и ВСД.

2. Согласно приказу МЗ РФ Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» хранение глазных капель в условиях аптеки составляет 30 суток.

3. К глазным каплям предъявляются следующие требования:

- стерильность;
- отсутствие механических примесей;
- комфортность;
- стабильность;
- пролонгирование действия.

4. Так как изотонический эквивалент атропина сульфата по натрию хлориду составляет 0,1, следовательно, 1 г атропина сульфата эквивалентен 0,1 г натрия хлорида, тогда: 1,0 атропина сульфата – 0,1 натрия хлорида, 0,1 атропина сульфата – X, X=0,01 натрия хлорида. Для получения 10 мл изотонического раствора натрия хлорида требуется 0,09 г натрия хлорида

(0,9% раствор), тогда для изотонирования данной лекарственной формы необходимо добавить $0,09 - 0,01 = 0,08$ г натрия хлорида.

ППК Оборотная сторона

Aqua purificatae 10,0

Atropini sulfatis 0,1

$1 \cdot 10 / 100 = 0,1$

NaCl = $0,09 - (0,1 \cdot 0,1) = 0,08$

5. Пролонгирование глазных капель возможно при помощи введения в состав раствора пролонгаторов, повышающих вязкость растворов.

В качестве пролонгаторов используются :

-метилцеллюлоза(0,5-2%)

-поливиниловый спирт(1,5%)

Пролонгаторы включают в состав глазных капель, если они изготавливаются по стандартным прописям или по указанию врача.

Еще одним способом пролонгирования действия глазных капель является включение в состав глазных капель вязких растворителей, которые замедляют быстрое вымывание лекарственных веществ из конъюнктивального мешка. В качестве подобных компонентов глазных капель используют масла (рафинированное подсолнечное, персиковое или абрикосовое, рыбий жир).

Задание 74. Ситуационная задача

В производственную аптеку города Х. обратился пациент с рецептом наизготовление

Rp.: Inf. flores Chamomillae 100 ml

Inf. foliorum Menthae 100 ml

Natrii bromidi 5,0

T-rae Valerianae 20 ml

M.D.S. По 1 столовой ложке 2 раза в день во второй половине дня.

6. Укажите характерные морфолого-диагностические признаки сырья ромашки аптечной и мяты перечной, особенности хранения данного сырья в аптеке.

7. Укажите срок хранения данной лекарственной формы в аптеке.

8. Какова технология настоев из ЛРС, содержащего эфирные масла? Какова технология многокомпонентных настоев из лекарственного растительного сырья, требующего одинаковых условий экстракции?

9. Сделайте расчеты на оборотной стороне паспорта письменного контроля для изготовления данной лекарственной формы из лекарственного растительного сырья (Кв цветков ромашки 3,4; Кв листьев мяты 2,4).

10. Заполните лицевую сторону паспорта письменного контроля. Укажите, по какому показателю проводят физический контроль качества после изготовления данной лекарственной формы, указав допустимые нормы отклонений.

Правильный ответ:

1. Цветки ромашки: Цельные или частично осыпавшиеся цветочные корзинки полушаровидной или конической формы. Корзинка состоит из краевых язычковых пестичных и срединных обоеполых трубчатых цветков. Цветоложе голое, мелкоячматое, полое, в начале цветения полушаровидное, к концу - коническое. Обвертка корзинки черепитчатая, многорядная, состоящая из многочисленных продолговатых, с тупыми верхушками и широкими пленчатыми краями листочков.

Листья Мяты: сырье в виде кусочков листьев различной формы и размером 1-10 мм, с примесью цветков и бутонов. Край листа пильчатый, с неровными острыми зубцами. Снизу по жилкам встречаются редкие прижатые волоски и блестящие желтые железки, заметные под лупой. Ароматный запах усиливается при растирании листьев. Вкус жгучий, пряный, холодящий.

Цветки ромашки и листья мяты относятся к эфиромасличному сырью, обладающему запахом, оно должно храниться отдельно от других видов сырья в хорошо укупоренной таре (в том числе плотно укупоренные мешки, тюки, кипы тканевые).

2. Согласно приказу МЗ РФ Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» хранение настоев в условиях аптеки составляет 2 суток..

3. Измельченное ЛРС, помещенное в инфундирку, заранее прогретую в течение 15 минут на кипящей водяной бане, обливают необходимым количеством воды, перемешивают, плотно закрывают крышкой (чтобы не улетучивались эфирные масла) и настаивают на кипящей водяной бане при перемешивании в течение 15 минут. По истечении указанного времени извлечение снимают с водяной бани и настаивают до полного охлаждения при комнатной температуре 45 минут.

Многокомпонентные водные извлечения из ЛРС, требующего одинакового режима экстракции, приготавливают в одной инфундирке, независимо от его гистологической структуры. Настаивание проводят на кипящей водяной бане в течение 15 минут. Охлаждают полностью при комнатной температуре.

4. ППК

Оборотная сторона

Цветки ромашки 10,0

Листья мяты 10,0, т.к. по ГФ XII готовим настой в соотношении 1:10

Натрия бромида 5,0

Настойки валерианы 20 мл

Вода очищенная для ромашки 134 мл, т.к коэфф. водопоглащ. 3,4 ($10 \times 3,4 + 100$) = 134 мл

Вода очищенная для мяты 124 мл, т.к коэфф. водопоглащ. 2,4 ($10 \times 2,4 + 100$) = 124 мл

Общее кол-во воды очищенной 258 мл

Общий объем микстуры: 220 мл

Для натрия бромида КУО не используется, т.к процент присутствия вещества в ЛФ ниже 3%:

5-220

X-100

X=2,2%

5. Лицевая сторона ППК.

№ рецепта, дата.

Aqua purificatae 258 ml.

Flores Chamomillae 10,0.

Foliorum Menthae 10,0.

Natrii bromidi 5,0.

T-rae Valerianae 20 ml.

Вобщ = 220 ml.

Приготовил.

Проверил.

Физический контроль приготовленной лекарственной формы проводят по показателю «Общий объем». Допустимые отклонения по приказу от 26.10.2015 г. 751н составляют ±1% от прописанного объема 220 мл [217,8-222,2].

Задание 75. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Zinci sulfatis 0,2

Acidi borici 0,3

Lanolini anhydrici 2,0

Vaselini ad 15,0

Misce, fiat unguentum.

Da. Signa. Для смазывания рук.

Провизор-технолог провёл предварительную фармацевтическую экспертизу, таксировку, передал рецепт для изготовления этого лекарственного препарата фармацевту. Фармацевт сделал все необходимые расчеты, изготовил мазь по данной прописи, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору- технологу на проверку. При проведении опросного контроля провизор выяснил, что фармацевт поместил в подогретую ступку цинка оксид и кислоту борную, тщательно измельчил с 0,25 г вазелина, добавил вазелин и ланолин безводный при перемешивании частями в 2-3 приема до образования однородной по внешнему виду мази. Мазь тщательно перемешал. Упаковал во взвешенную сухую широкогорлую банку на 30,0 г и с помощью целулойдного скребка переложил в нее мазь из ступки. Банку укупорил крышкой с подложенной пергаментной прокладкой. Оформил этикеткой: «Наружное. Мазь»; предупредительные надписи: «Хранить в прохладном месте», «Хранить недоступном для детей месте», отдельный рецептурный номер.

Провизор-технолог сделал вывод, что мазь изготовлена неудовлетворительно и рекомендовал фармацевту изготовить новую.

6. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что мазь изготовлена неудовлетворительно и его дальнейшими рекомендациями? Ответ аргументируйте

7. Дайте краткую характеристику ланолину безводному.

8. Перечислите обязательные виды внутриаптечного контроля качества лекарственных препаратов, изготовленных в аптеке. Дайте их характеристику.

9. Физический контроль. Нормы допустимых отклонений изготовленной мази.

10. Каков срок годности изготовленной в аптеке мази?

Правильный ответ:

1. Изготовление проводится согласно приказу №751н. Да, мазь изготовлена неудовлетворительно, т.к. фармацевт допустил ошибки при изготовлении мази:

1) В рецепте выписан цинка сульфат, фармацевт для изготовления мази взял цинка оксид.

2) Для измельчения веществ использовал расплавленный вазелин вместо вазелинового масла. Выписана мазь суспензионного типа. Цинка сульфат растворим в воде, но в дерматологические мази вводится по типу суспензии, чтобы уменьшить токсическое действие на организм. Кислота борная растворима в воде (растворимость 1:25), но для растворения кислоты борной требуется большое количество воды, поэтому вводим в состав мази также по типу суспензии. Способ измельчения веществ в суспензионных мазях зависит от процентного содержания сусpendируемых веществ.

Мази изготавливаются в концентрации по массе

Мобщ=15,0

Рассчитываем % твердой фазы 15,0 - 100%

(0,2+0,3) – x

отсюда x= 3,33% (менее 5%) ГФ и приказ 751н при изготовлении суспензионных мазей с содержанием твердой фазы в составе мази менее 5%, лекарственные средства измельчаются с дополнительно вводимой жидкостью, родственной основе, в количестве примерно равном половине массы измельчаемых лекарственных средств в соответствии с правилом Дерягина.

Технология: в ступку отвешивают кислоту борную и цинка сульфат, измельчают в присутствии 0,25 г масла вазелинового, т.к. Вазелин – углеводородная гидрофобная основа, следовательно, в качестве вспомогательной жидкости берут масло вазелиновое по правилу Дерягина в количестве ½ от массы твердой фазы. Вспомогательная жидкость оказывает расклинивающее действие при измельчении ЛВ, тщательно растирают, добавляют вазелин и ланолин безводный при перемешивании частями в 2-3 приема до образования однородной по внешнему виду мази.

2. Ланолин безводный (*Lanolinum anhydricum*) - представляет собой сложную природную смесь эфиров, спиртов и свободных жирных кислот. Это вязкая густая масса буро- желтого

цвета мазеобразной консистенции со своеобразным запахом. Получают его из промывных вод овечьей шерсти. Температура плавления 36-42 °С. В воде не растворяется, однако при растирании смешивается с ней, не теряя своей мазеобразной консистенции. Безводный ланолин способен поглотить до 200 % воды. Ланолин трудно растворим в спирте, но способен воспринять в виде грубой дисперсии до 40 частей 70% спирта этилового. Ланолин безводный воспринимает до 120-140 частей глицерина. Ланолин прекрасно всасывается кожей, т.к. по составу близок к жироподобным веществам кожи человека. Как самостоятельная мазевая основа не используется ввиду высокой вязкости и клейкости. Чаще всего используется в смеси с вазелином в различных соотношениях (сплав вазелина с безводным ланолином 9:1 – основа для глазных мазей, 6:4 – основа для мазей с антибиотиками), при этом увеличивает резорбцию лекарственных веществ из мазей.

3. Виды внутриаптечного контроля утверждены в Приказе МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г. «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». Все ЛС, изготовленные в аптеке, подвергаются ОБЯЗАТЕЛЬНО: письменному, органолептическому контролю, контролю при отпуске.

1. Письменный контроль.

При изготовлении лекарственных препаратов, в том числе по рецептам и требованиям, а также в виде внутриаптечной заготовки, заполняется паспорт письменного контроля, в котором указываются:

- а) дата изготовления лекарственного препарата;
- б) номер рецепта или требования;
- в) наименование медицинской организации, название отделения (при наличии);
- номер серии, количество в серии - для лекарственных препаратов в виде внутриаптечной заготовки;
- г) наименования взятых лекарственных средств и их количества, степень взятых гомеопатических разведений или гомеопатических субстанций, число доз, подписи лиц, изготавливших, расфасовавших и проверивших лекарственную форму.

Паспорт письменного контроля заполняется сразу после изготовления лекарственного препарата, с указанием лекарственных средств на латинском языке, соответствия с последовательностью технологических операций.

Паспорта письменного контроля хранятся в течение двух месяцев со дня изготовления лекарственных препаратов. При изготовлении порошков, суппозиториев указываются общая масса, количество и масса отдельных доз. Общая суппозиторная масса, концентрация и объём (или масса) изотонизирующего вещества, добавленного глазные капли, растворы для инъекций и инфузий должны быть указаны не только в паспортах письменного контроля, но и на оборотной стороне рецепта на лекарственный препарат. В случае использования концентрированных растворов в паспорте письменного контроля указываются их состав, концентрация и взятый объём. Все расчёты для изготовления лекарственного препарата производятся до изготовления лекарственного препарата и записываются в паспорте письменного контроля.

Если в состав лекарственного препарата входят наркотические средства, психотропные, ядовитые и сильнодействующие вещества, а также другие лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учёту, их количество указывается на оборотной стороне рецепта.

В случае, если лекарственные препараты изготавливаются и отпускаются одним и тем же лицом, паспорт письменного контроля заполняется в процессе изготовления лекарственного препарата.

Изготовленные лекарственные препараты, рецепты и требования, по которым изготовлены лекарственные препараты, заполненные паспорта письменного контроля передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных препаратов.

Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требованиям, правильности произведенных расчётов. Если провизором-аналитиком проведен полный химический контроль качества изготовленного лекарственного препарата, то на паспорте письменного контроля проставляется номер химического анализа и подпись провизора-аналитика.

2. Органолептический контроль.

Заключается в проверке лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах. На вкус проверяются выборочно лекарственные формы, предназначенные для детей. Однородность порошков, тритураций гомеопатических, масел, сиропов, мазей, суппозиториев проверяется выборочно у каждого фармацевта(провизора) в течение рабочего дня с учётом всех видов изготовленных лекарственных форм. Результаты органолептического контроля регистрируются в журнале регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам на лекарственные препараты, требованиям медицинских организаций и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств.

3. Контроль при отпуске.

Включает проверку соответствия: упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств; указанных в рецепте или требованиях доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента; реквизитов рецепта, требования сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата; маркировки лекарственного препарата требованиям, указанным в «Требованиях к маркировке изготовленных лекарственных препаратов для медицинского применения».

При выявлении одного из указанных несоответствий изготовленный лекарственный препарат не подлежит отпуску.

4. Физический контроль

заключается в проверке общей массы изготовленной мази.

тобщ=15,0

Нормы допустимых отклонений $15,0 \pm 8\%$ [$13,8 \div 16,2$]

Нормы допустимых отклонений приведены в Приказе №751н.

5. Согласно приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» – 10 суток.

Задание 76. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецепт, содержащий следующую пропись:

Rp.: Unguenti Zinci 20,0

Resorcini 0,5

Misce. Da. Signa. Наружное. Наносить на поврежденный участок кожи.

Провизор-технолог поручил изготовить этот лекарственный препарат молодому фармацевту. Тот сделал расчёты на обратной стороне паспорта письменного контроля, изготовил мазь, оформил лицевую сторону паспорта письменного контроля и отдал провизору-технологу на проверку. При проверке паспорта письменного контроля и проведении опросного контроля выяснилось, что фармацевт изготовил мазь следующим образом. Цинка оксид в количестве 2,0 растер в теплой ступке примерно с 1,0 вазелина (иззвещенных 16,2), сдвинул пульпу из

центра ступки. Поместил в ступку 0,5 резорцина, растворил его в нескольких каплях воды, раствор заэмульгировал 1,8 ланолина безводного. Смешал пульпу цинка оксида, эмульсию резорцина и остаток вазелина до однородности. Перенёс мазь в баночку с навинчивающейся крышкой. Провизор-технолог сделал вывод, что мазь изготовлена неудовлетворительно, указал на ошибки и рекомендовал изготовить мазь заново.

7. Согласны ли Вы с выводом провизора-технолога, что лекарственный препарат изготовленнеудовлетворительно? Какие ошибки допустил фармацевт?
8. Приведите расчёты по данной прописи.
9. Перечислите обязательные виды внутриаптечного контроля экстемпоральных лекарственных препаратов. Дайте их краткую характеристику.
10. Как должен быть оформлен паспорт письменного контроля по данному рецепту?
11. Укажите условия и срок хранения мази.

Правильный ответ:

1. Да, согласен. Данную мазь необходимо готовить как мазь-суспензию, т.к. Резорцина более 2%, при эмульгировании в дерматологических мазях возникает токсическое действие на организм и некроз тканей.

2. Цинковая мазь имеет официальный состав: Цинка оксида – 10,0; Вазелина – 90,0 Расчет количества цинка оксида: $10 \times 20 : 100 = 2,0$ Расчет общего количества вазелина: $90 \times 20 : 100 = 18,0$ 2) Процент твердой фазы: $2,0 + 0,5 = 2,5$ $20,5 - 100\% = 79,5\%$ $2,5 - x = 12,2\% > 5\%$, т.к. процент твердой фазы более 5% поэтому измельчаем с $\frac{1}{2}$ частью основы.

3. Письменный контроль. При изготовлении лекарственных форм по рецептам и требованиям лечебных организаций заполняются паспорта письменного контроля. В паспорте должны быть указаны: дата изготовления, номер рецепта (номер лечебной организации, название отделения), наименование взятых лекарственных веществ и их количества, число доз, подписи изготавлившего, расфасовавшего и проверившего лекарственную форму. Все расчеты должны производиться до изготовления лекарственной формы и записываться на обратной стороне паспорта. Паспорт заполняется немедленно после изготовления лекарственной формы, по памяти, на латинском языке, в соответствии с последовательностью технологических операций. Изготовленные лекарственные средства, рецепты и заполненные паспорта передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных средств. Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля прописи в рецепте, правильности произведенных расчетов. 2) Органолептический контроль. Заключается в проверке лекарственной формы (в том числе гомеопатической) по показателям: "Описание" (внешний вид, цвет, запах), однородность, отсутствие видимых механических включений (в жидких лекарственных формах). На вкус проверяются выборочно лекарственные формы, предназначенные для детей. Однородность порошков, гомеопатических тритураций, мазей, пилюль, суппозиториев проверяется в соответствии с требованиями Государственной Фармакopeи, действующих нормативных документов. Проверка осуществляется выборочно у каждого фармацевта в течение рабочего дня с учетом различных видов лекарственных форм. Результаты органолептического контроля лекарственных форм регистрируются в журнале по прилагаемой форме (Приложение Б к настоящей Инструкции). 3) Контроль при отпуске. Данному контролю подвергаются все изготовленные в аптеках лекарственные средства (в том числе гомеопатические) при их отпуске. При этом проверяется соответствие: - упаковки лекарственных средств физико-химическим свойствам входящих в них лекарственных веществ; - указанных в рецепте доз ядовитых, наркотических и сильнодействующих лекарственных веществ возрасту больного; - номера на рецепте и номера на этикетке; фамилии больного на квитанции, фамилии на этикетке и рецепте или его копии; - копий рецептов прописям рецептов; - оформления лекарственных средств действующим требованиям. При отпуске особое внимание обращается на оформление соответствующими предупредительными надписями лекарственных форм, изготавляемых в аптеках для лечебных

организаций.

4. Дата № рецепта

Zinci Oxydi 2,0

Resorcini 0,5

Vaselini 1,25

Vaselini 16,75

Мобщ=20,5

Приготовил__

Проверил__

Отпустил__

12. В прохладном, защищенном от света месте. В недоступном для детей месте. Срок хранения – 10 суток.

Задание 77. Ситуационная задача

В производственную аптеку поступил рецепт с прописью порошка. Рецептурный бланк № 107-1/у имеет все необходимые реквизиты (основные и дополнительные). Пациент обратился к провизору с просьбой о скорейшем изготовлении лекарственного препарата, поскольку лечение необходимо начать уже сегодня. Провизор-технолог, изучив представленный рецепт, вынужден был отказать пациенту в изготовлении и отпуске данной лекарственной формы и порекомендовал посетителю обратиться к лечащему врачу за новым рецептом.

Rp.: Codeini phosphatis 0,01

Analгини 0,4

Misceut fiat pulvis

Da tales doses N 15

Signa. По 1 порошку 3 раза в день.

Примечание: кодеина фосфат по ГФ ВРД = 0,1, ВСД = 0,3; анальгин по ГФ ВРД = 1,0, ВСД = 3,0.

6. Дайте характеристику лекарственной форме, прописанной в рецепте. Какие правила должны соблюдаться при выписывании данной лекарственной формы?

7. Приведите расчёты, необходимые для изготовления указанной прописи. Заполните оборотную сторону паспорта письменного контроля (ППК).

8. Предложите рациональную технологию изготовления лекарственной формы, прописанной в рецепте, ее упаковку и оформление.

9. К какой фармакотерапевтической группе относится кодеин? Назовите показания к применению препаратов данной группы. Укажите симптомы передозировки кодеином. Какие мероприятия необходимо осуществлять в случае интоксикации данным препаратом?

10. К организации санитарного режима в производственных аптеках предъявляются строгие требования. Укажите основные правила соблюдения санитарных норм в производственных помещениях аптеки при изготовлении нестерильных лекарственных форм.

Правильный ответ:

1. Выписан сложный дозированный порошок. Содержит вещество списка II – кодеина фосфат. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" используется рецептурный бланк формы N 148-1/у-88. При выписывании рецепта на лекарственный препарат индивидуального изготовления наименования наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учёту, пишутся в начале рецепта, затем

- все остальные ингредиенты. Состав комбинированного лекарственного препарата, обозначение лекарственной формы и обращение медицинского работника к фармацевтическому работнику об изготовлении и отпуске лекарственного препарата выписываются на латинском языке. Способ применения лекарственного препарата обозначается с указанием дозы, частоты, времени приёма относительно сна (утром, на ночь) и его длительности, а для лекарственных препаратов, взаимодействующих с пищей, - времени их употребления относительно приёма пищи (до еды, во время еды, после еды). При необходимости немедленного или срочного отпуска лекарственного препарата пациенту в верхней части рецепта проставляются обозначения «*cito*» (срочно) или «*statim*» (немедленно). При выписывании рецепта на лекарственный препарат индивидуального изготовления количество жидких фармацевтических субстанций указывается в миллилитрах, граммах или каплях, а остальных фармацевтических субстанций - в граммах. Рецепты, выписанные на рецептурном бланке формы N 148-1/у-88, действительны в течение 15 дней со дня выписывания.

2. Проверка доз. Кодеина фосфат: по рецепту РД = 0,01 СД = 0,03 по ГФ ВРД = 0,1 ВСД = 0,3 Аналгин: по рецепту РД = 0,4 СД = 1,2 по ГФ ВРД = 1,0 ВСД = 3,0 Дозы не завышены.

Расчёты.

Кодеина фосфат: $0,01 \times 15 = 0,15$

Аналгин: $0,4 \times 15 = 6,0$

Масса общая: $0,15 + 6,0 = 6,15$

Развеска: $6,15 / 15 = 0,41$

3. Приказ Минздрава России от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». В ступку № 4 помещаем 6,0 г Аналгина, измельчаем, затирая поры ступки. Выносим его на капсулу. В ступку, с затертыми порами получаем у провизора-технолога, ответственного за хранение веществ, находящихся на предметно-количественном учёте, по оформленной обратной стороне рецепта, 0,15 г кодеина фосфата. Измельчаем и добавляем в ступку Аналгин с капсулы. Смешиваем. Проверяем однородность порошковой массы, заполняем лицевую сторону ППК и передаем фасовщику для дозирования по 0,41 г в вощёные капсулы и упаковки. Оформляем этикеткой: «Внутреннее», «Порошки», «Хранить в недоступном для детей месте», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в защищённом от света месте». Снабжаем для отпуска сигнатурой

4. Кодеин — опиоидный анальгетик. Кодеин — противокашлевое средство центрального наркотического типа действия. Показания к применению: приступообразный непродуктивный кашель, болевой синдром при травмах, онкологических заболеваниях Симптомы передозировки: -замедление и затруднение дыхания; -липкий холодный пот, -снижение температуры тела; -сознание пациента становится спутанным; -снижение артериального давления, головокружение; -сильная слабость, чувство усталости и сонливости; -сильное сужение зрачка; -судороги; -тревожность. Лечение: сделать промывание желудка, а также дать адсорбирующие средства и солевые слабительные, затем налоксон (являются специфическими антагонистами препарата). При легкой степени отравлении применяют дыхательные аналгетики.

5. Приказ МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678 - 20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг».

Лекарственные вещества, используемые при изготовлении нестерильных лекарственных

форм, должны храниться в плотно закрытых штанглазах в условиях, исключающих их загрязнение. Штанглазы, используемые при хранении лекарственных веществ, перед наполнением моют и стерилизуют. Вспомогательный материал и укупорочные средства, необходимые при изготовлении и фасовке лекарственных средств, подготавливают, стерилизуют. Аптечную посуду перед использованием моют, сушат и стерилизуют. В начале и в конце каждой смены весы, шпатели, ножницы и другой мелкий аптечный инвентарь протирают 3% раствором перекиси водорода или спирт - эфирной смесью (1:1). После каждого отмеривания или отвешивания лекарственного вещества горловину и пробку штанглаза, а также ручные весы вытирают салфеткой из марли. Салфетка употребляется только один раз. Воронки при фильтрации или процеживании жидких лекарственных средств, а также ступки с порошковой или мазевой массой до развески и выкладывания в тару накрывают пластмассовыми или металлическими пластиинками, которые предварительно дезинфицируют. Для выборки из ступок мазей и порошков используют пластмассовые пластиинки. Применение картона не допускается. После изготовления мазей остатки жира удаляют при помощи картона, бумаги, лигнина, затем ступки моют и стерилизуют. Используемые для работы бумажные и вощаные капсулы, шпатели, нитки, резинки обхваточные и др. хранят в ящиках ассистентского (фасовочного) стола (ящики ежедневно моют). Вспомогательные материалы хранят в закрытых шкафах в условиях, исключающих их загрязнение.

Задание 78. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт, выписанный на рецептурном бланке № 107-1/у:

Возьми: Рибофлавина 0,002

Кислоты аскорбиновой 0,02

Глюкозы 0,2

Воды очищенной 10 мл

Смешай. Дай таких доз числом 2 Обозначь. Глазные капли.

Фармацевт изготовил раствор в асептических условиях, заполнил паспорт письменного контроля, после контроля качества профильтровал, проверил отсутствие механических включений в каплях, укупорил под обкатку, простерилизовал и оформил этикетку.

6. Перечислите требования к оформлению рецепта.
7. Каков срок хранения паспорта письменного контроля в аптеке на изготовленную лекарственную форму?
8. В каких условиях и каком помещении аптеки осуществляют процесс изготовления глазных капель в аптеке?
9. По каким показателям проводят приёмочный контроль лекарственных средств, используемых для изготовления лекарственных препаратов в аптеке?
10. Какие компоненты в составе изготовленных глазных капель оказывают основное фармакотерапевтическое действие при применении лекарственного препарата?

Правильный ответ:

1. Требования к оформлению рецептов приведены в Приказе Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов". Рецептурный бланк формы 107-1/у должен содержать следующие основные (обязательные) реквизиты: -штамп медицинской организации

(с указанием её наименования, адреса и телефона); -дату выписки рецепта; -ФИО пациента (полностью) и его возраст; - ФИО медицинского работника (полностью); -наименование (на латинском языке) лекарственного препарата, его дозировку и количество; -подробный способ применения на русском или русском и национальном языках -подпись и личную печать медицинского работника. На одном бланке может быть выписано не более 3 ЛП

2. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» паспорт письменного контроля сохраняются в аптеке в течение двух месяцев с момента изготовления лекарственного средства.

3. В аптеке изготовление лекарственных форм в условиях асептики осуществляется в соответствии с санитарными требованиями, изложенными в Приказе МЗ РФ от 26 октября 2015 г. №751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» и Постановлении Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678 - 20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг». Для изготовления глазных и других стерильных лекарственных форм в асептических условиях в аптеке оборудуется асептический блок, который включает помещения для изготовления, фасовки и стерилизации, а также получения воды для инъекций и отделен от других помещений аптеки шлюзом. Асептика – это комплекс мероприятий, позволяющий свести к минимуму возможность попадания микроорганизмов в лекарственные препараты на всех этапах технологического процесса. При этом исходят из того, что основными источниками загрязнения лекарственных препаратов являются: - помещения, - технологическое оборудование, - воздух, - обслуживающий персонал, - вспомогательный материал, - посуда, - лекарственные и вспомогательные вещества, растворители. В помещении для приготовления лекарственных препаратов в асептических условиях стены должны быть покрашены масляной белой краской или покрыты светлой кафельной плиткой. Не должно быть карнизов, выступов, трещин. Пол покрывается линолеумом с заваренными швами. Двери и окна должны быть тщательно подогнаны и не иметь щелей. Асептический блок оборудуется приточно-вытяжной вентиляцией с преимуществом приточного воздуха. Для снижения попадания микроорганизмов рекомендуется установка фильтров для очистки воздуха и ультрафиолетовое облучение. Для обезвреживания воздуха в асептическом блоке устанавливают неэкранированные бактерицидные лампы: настенные (ОБН-150), бактерицидные лампы БУВ – 25, БУВ-30, БУВ - 60 из расчёта мощности 2-2,5 Вт на 1м3 объёма помещения, которую включают на 1-2 часа перед началом работы при отсутствии людей. Перед входом в асептический блок на этот период вешают табличку «не входить, включена бактерицидная лампа». Вход в помещение, где включена неэкранированная бактерицидная лампа, разрешается только после её отключения, а длительное пребывание в указанном помещении – только через 15 минут после её отключения. В присутствии персонала могут эксплуатироваться экранированные бактерицидные лампы, которые устанавливаются на высоте 1,8 - 2 м с мощностью в 1 Вт на 1м3 помещения при условии, что излучение не направлено на людей, которые находятся в помещении. Поскольку при работе бактерицидной лампы образуются окислы азота и озон, то в помещении необходима работа вентиляции. Все оборудование и мебель которые вносятся в асептический блок, предварительно протирают влажной тряпкой смоченной дезинфицирующим раствором (например, раствор хлорамина Б 1 %, раствор хлорамина Б 0,75 % с 0,5 % моющего средства, раствор перекиси водорода 3 % с 0,5% моющего средства и др.). Использование в асептическом блоке постороннего оборудования строго запрещено. Уборка помещения проводится не реже одного раза за смену с использованием дезинфицирующих средств с последующим ультрафиолетовым облучением. Один раз в неделю в помещении

проводят генеральную уборку. Перед входом в асептический блок должен лежать резиновый коврик, смоченный дезинфицирующим раствором. Асептический блок отделяется от других помещений шлюзом. Лица, которые принимают участие в приготовлении лекарств в асептических условиях, придерживаются строгих правил личной гигиены: при входе в шлюз одевают специальную обувь, моют руки с мылом и щеткой, потом дезинфицируют их, протирая салфеткой, смоченной этиловым спиртом 80 % концентрации, раствором хлоргексидина биглюконата в 70 % спирте этиловом или 0,5 % раствор хлорамина Б при отсутствии вышеупомянутых средств, одевают стерильный халат, 4-слойную марлевую повязку, шапочку (при этом волосы тщательно заправляют), баухи. Марлевая повязка должна заменяться через каждые 4 часа. Санитарную одежду, халаты, марлю, изделия из текстиля, вата стерилизуются в биксах в паровых стерилизаторах при температуре 132 °С на протяжении 20 минут или при 120 °С на протяжении 45 минут и хранят в закрытых биксах не более 3 суток. Обувь перед началом и окончанием работы дезинфицируют внешне и хранят в шлюзах. Создание асептических условий в аптеке предполагает также использование стерильного вспомогательного материала, средств укупорки и упаковки, стерилизацию вспомогательных и лекарственных средств, если они могут быть простерилизованы.

4. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» приёмочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных средств на соответствие требованиям по показателям: «Описание», «Упаковка», «Маркировка», а также в проверке правильности оформления сопроводительных документов, включая документы, подтверждающие качество лекарственных средств.

5. Действующими веществами в составе изготовленных глазных капель являются рибофлавин (препарат витамина В2) и кислота аскорбиновая (препарат витамина С). Основная цель применения «витаминных» глазных капель нормализация обмена веществ роговицы (наружной оболочки глазного яблока) и внутренних сред глаза, прежде всего – хрусталика. Показаниями к применению изготовленного лекарственного препарата являются: а) предупреждение нарушения оптических свойств роговицы и хрусталика глаза в процессе старения, а также при соматических заболеваниях, сопровождающихся грубыми нарушениями системного метаболизма, например, при сахарном диабете/метаболическом синдроме; б) коррекция уже состоявшихся нарушений оптических свойств роговицы и хрусталика при катаракте

Задание 79. Ситуационная задача

В аптеку города В. обратилась женщина с рецептом на мазь, выписанным на рецептурном бланке формы № 107-1/у, оформленным в соответствии с требованиями нормативных документов.

Возьми: Сульфацила-натрия 1,8 Воды очищенной 1 мл Ланолина безводного 1,2

Вазелина 1,4

Масла вазелинового 0,6

Смешай. Дай. Обозначь. Глазная мазь.

Фармацевт в асептических условиях в стерильной ступке измельчил сульфацил-натрия с 0,6 г стерильного вазелинового масла, добавил частями стерильный сплав вазелина с ланолином. В конце добавил порциями 1 мл стерильной воды, тщательно эмульгируя. Мазь перенёс в широкогорлую склянку для отпуска, закрыл пластмассовой крышкой. Этикетки: «Глазная мазь», «Хранить в прохладном месте», «Приготовлено в асептических условиях».

6. Перечислите требования к оформлению рецепта.

7. Укажите срок хранения глазной мази.
8. Оцените правильность технологии и особенности оформления лекарственной формы. Определите тип основы. Ответ обоснуйте.
9. Каков порядок организации контроля при отпуске?
10. Какова основная цель применения изготовленной глазной мази? Какой из перечисленных компонентов изготовленной глазной мази обеспечивает основное фармакотерапевтическое действие?

Правильный ответ:

1. В соответствии с Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

указанная рецептурная пропись выписывается на бланке

формы № 107-1/у. На рецептурном бланке ставится штамп медицинской организации с указанием её наименования, адреса и телефона, дата выписки, Ф.И.О. пациента и медицинского работника указывается полностью, в графе возраст указывается количество полных лет.

В графе «Rp» указывается: на латинском языке наименование фармацевтических субстанций, количество; на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата. Рецепт, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

2. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» продолжительность хранения глазной мази не более 10 суток.

3. Сульфацил натрия, согласно ГФ, легко растворим в воде. В прописи указана 30% мазь (общая масса мази, согласно прописи, 6 г., следовательно, если, 1.8 г составляет количество сульфацила-натрия, мазь 30%-ая), поэтому сульфацил натрия в количестве 1.8 г растворяют в 1 мл горячей стерильной очищенной воды. Затем раствор эмульгируют ланолином безводным 1.2 г, добавляют вазелиновое масло 0.6 г и вазелин 1.4 г

Основа- эмульсионная.

Фармацевт не соблюдал данную последовательность, поэтому ЛФ приготовлена неверно. Основная этикетка «Глазная мазь», дополнительные этикетки «Хранить в недоступном для детей месте», «Хранить в защищенном от света месте», «Хранить в прохладном месте», «Приготовлено асептически».

4. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» контролю при отпуске лекарственных препаратов, подвергаются все изготовленные лекарственные препараты, в рамках которого проверяется соответствие:

- а) упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств;
- б) указанных в рецепте или требованиях доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента;
- в) реквизитов рецепта, требованияния сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата;
- г) маркировки лекарственного препарата требованиям.

При выявлении одного из указанных несоответствий изготовленный лекарственный препарат не подлежит отпуску.

5. Основная цель применения изготовленного лекарственного препарата – местное антибактериальное (антисептическое) воздействие на патогенную флору, паразитирующую в конъюнктивальной полости, отчасти – носо-слезном канале.

Антисептический эффект изготовленной глазной мази обеспечивается сульфациломнатрия в её составе. Сульфацил-натрия – синтетическое антибактериальное средство группы сульфаниламидов с умеренной выраженностью антибактериальной активностью.

Основным показанием к применению изготовленного лекарства является бактериальный (гнойный) конъюнктивит.

Задание 80. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт, выписанный на рецептурном бланке № 107-1/у:

Возьми: Настоя травы пустырника 200 мл

Анальгина 5,0

Натрия бромида

Магния сульфата поровну по 4,0

Настойки валерианы 6 ml

Смешай. Дай. Обозначь. По 1 ст. ложке 3 раза в день.

Фармацевт поместил в перфорированный цилиндр фарфорового инфундирного стакана 20,0 измельченной травы пустырника, залил 200 мл воды очищенной и настаивал: в инфундирном аппарате – 15 минут (периодически помешивая), в условиях комнатной температуры – 45 минут. Изготовленный настой отжал и профильтровал в подставку. В полученном водном извлечении растворил лекарственные вещества, вновь профильтровав отпускной флакон и добавил 6 мл настойки валерианы. Флакон укупорил пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Оформил препарат к отпуску, снабдив этикетками: «Внутреннее» с надписью «Микстура», «Перед употреблением взбалтывать». При контроле провизор-аналитик оценил качество лекарственного препарата «Неудовлетворительно».

Примечание: Кв травы пустырника = 2 мл/г.

6. Перечислите требования к оформлению рецепта.
7. Укажите срок действия и срок хранения рецепта в аптеке.
8. Что послужило причиной неудовлетворительной оценки? Проанализируйте ситуацию, дайте заключение.
9. По каким показателям проводят приёмочный контроль лекарственных средств в аптеке?
10. Порекомендуйте клиенту аптеки готовые лекарственные средства с целью фармакотерапевтической замены выписанной микстуры. Обоснуйте свое предложение, сопоставив наиболее вероятную цель назначения выписанной микстуры и фармакологические эффекты предложенных Вами лекарственных средств.

Правильный ответ:

1. Требования к оформлению рецептов приведены в Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"Рецептурный бланк формы 107-1/у должен содержать следующие основные (обязательные) реквизиты:

- штамп медицинской организации (с указанием её наименования, адреса и телефона);
- дату выписки рецепта; ФИО пациента (полностью) и его возраст;
- ФИО медицинского работника (полностью);
- наименование (на латинском языке) лекарственного препарата, его дозировку и количество;
- подробный способ применения на русском или русском и национальном языках
- подпись и личную печать медицинского работника.

На одном бланке может быть выписано не более 3 ЛП.

2. Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы № 107-1/у, действительны в течение 60 дней со дня выписывания.

Рецептурный бланк формы № 107-1/у не хранится в аптеке

3. Данная микстура изготовлена неудовлетворительно. Допущена ошибка при расчёте количества воды, так как Кв. травы пустырника = 2,0 мл/г, следовательно, воды необходимо взять 240 мл.

Кроме того, до стадии настаивания необходимо фарфоровый инфундирный стакан подогреть. После растворения лекарственных веществ в настой микстуру необходимо фильтровать в мерный цилиндр и при необходимости довести водой очищенной до 200 мл. Затем микстуру перелить в отпускной флакон темного стекла, после чего добавить в последнюю очередь 6 мл настойки валерианы. При оформлении следует добавить предупредительную надпись: «Хранить в прохладном месте»; и «Хранить в защищённом от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

4. В соответствии с приказом МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» приёмочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных средств на соответствие требованиям по показателям: «Описание», «Упаковка», «Маркировка», а также в проверке правильности оформления сопроводительных документов, включая документы, подтверждающие качество лекарственных средств.

5. Входящие в состав выписанной микстуры ингредиенты обеспечивают выраженный седативный/ успокаивающий и анальгетический/ обезболивающий эффекты. Добиться аналогичного фармакотерапевтического действия можно сочетанием готовых лекарственных препаратов, разрешённых к отпуску в аптеке без рецепта врача. Например, Броменвал + Метамизол; Магне-В6 (или аналоги) + Метамизол и пр.

Персен, Афобазол- обладают успокоительным и седативным действием.

ВАЛОКОРМИД- успокаивающее и спазмолитическое (снимающее спазмы) средство.

Применяют при сердечнососудистых неврозах, сопровождающихся брадикардией.

ВАЛОКОРДИН- при неврозах с повышенной раздражительностью, нерезко выраженных спазмах (сужении просвета) коронарных (сердечных) сосудов, тахикардии (учащенных сердцебиениях), бессоннице, ранних стадиях гипертонической болезни (стойком повышении артериального давления) и спазмах кишечника.

НОВО-ПАССИТ - комбинированный препарат, состоящий из комплекса экстрактов из лекарственных растений и гвайфенезина. Оказывает седативное (успокаивающее) и анксиолитическое (противотревожное) действие. Легкие формы неврастении, сопровождающиеся раздражительностью, тревогой, страхом, усталостью, рассеянностью, нарушением памяти, психическим истощением; легкие формы расстройств сна; головные боли, обусловленные нервным напряжением; мигрень; повышенная нервномышечная возбудимость; климактерический синдром; функциональные заболевания желудочно-кишечного тракта (диспепсический синдром, синдром "раздраженного кишечника").

Задание 81. Ситуационная задача

В рецептурно-производственный отдел аптеки поступил рецептный бланк формы

№ 148-1/у-88:

Rp.: Amyli

Zinci oxydi Talci ana 1,5

Aquaе purificatae 25 ml

Glycerini 5,0

Spiritus a ethylici 5 ml

Misce. Da. Signa. Втирать в кожу стоп.

Ассистент изготовил лекарственную форму, укупорил и оформил к отпуску, соблюдая требования нормативной правовой документации.

6. Перечислите требования к оформлению рецепта.
7. Каков порядок предметно-количественного учёта этилового спирта?
8. Дайте определение и дисперсологическую характеристику изготовленной лекарственной формы. Какой закон лежит в основе теоретического обоснования технологии? Назовите метод изготовления.
9. Нормируется ли отпуск ингредиентов, входящих в состав рецептурной прописи, из аптеки?
10. Какие фармакологические эффекты характерны для входящих в состав изготовленного лекарственного препарата ингредиентов? С какой целью изготовленное лекарство может быть применено?

Правильный ответ:

1. В соответствии с Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 № 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" этиловый спирт (подлежит предметно-количественному учёту в соответствии с приказом МЗ РФ от 22.04.2014 г. № 183н) выписывается на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, который должен иметь номер и серию.

Рецептурный бланк формы 148-1/у-88

Обязательные реквизиты:

- 1.Штамп МО с указанием наименования, адреса и телефона
- 2.Ф.И.О мед.работника (полностью)
- 3.Ф.И.О пациента (полностью)
- 4.Возраст пациента (кол-во полных лет)
- 5.Дата выписки рецепта
- 6.Наименование ЛП на латинском языке
- 7.Дозировка, кол-во ЛП
- 8.Способ применения
- 9.Подпись и личная печать мед.работника

Дополнительные реквизиты:

- 1.Серия и номер бланка
- 2.Номер карты (истории пациента)
- 3.Печать для рецептов

Срок действия-15 дней. Срок хранения-3 года

2. Спирт этиловый согласно 964 Постановлению Правительства РФ «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ, а также крупного размера сильнодействующих веществ» относится к ядовитым веществам.

Согласно Приказу МЗ РФ №183н «Перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ» входит во 2 раздел.

Учёт ведут в журнале, утвержденным приказом МЗ РФ №378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского

применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету». Согласно данному приказу, журнал учёта должен быть сброшюрован, пронумерован и скреплён подписью руководителя юридического лица и печатью юридического лица. Записи в журнале учёта производятся лицом, ответственным за их ведение и хранение, шариковой ручкой (чернилами) в конце рабочего дня на основании документов, подтверждающих совершение этих операций (в данном случае – рецепта). Документы или их копии, заверенные в установленном порядке, подшиваются в отдельную папку, которая хранится вместе с соответствующим журналом учёта. Исправления в журналах регистрации заверяются подписью лица, ответственного за их ведение и хранение. Подчистки и незаверенные исправления в журналах регистрации не допускаются. На последнее число каждого месяца лицо, уполномоченное на ведение и хранение журналов учёта, проводит сверку фактического наличия лекарственных средств с их остатком по журналу учёта и вносит соответствующие записи в журнал учёта. Журнал хранится в металлическом шкафу (сейфе), ключи от которого находятся у лица, уполномоченного на ведение и хранение журнала учёта.

Задание 82. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт на лекарственный препарат:

Rp: Dimedroli 0,02

Rutini 0,02

Calcii gluconatis 0,1

Acidi ascorbinici 0,3

Acidi acetylsalicilici 0,5

D.t.d. № 10

Signa. По 1 порошку 3 раза в день.

6. Дайте характеристику лекарственного препарата, выписанного в рецепте, предложите показания к его применению и охарактеризуйте лекарственную форму.

7. Укажите порядок и последовательность действий при приготовлении данного лекарственного препарата. Обоснуйте причину Вашего выбора технологии изготовления порошка. Каковы правила заполнения паспорта письменного контроля: для чего он нужен, когда и кем заполняется, кем проверяется, сколько хранится?

8. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. В чём они заключаются?

9. Каким образом оформляются результаты обязательного внутриаптечного контроля?

10. Каким образом упаковывается и оформляется данный лекарственный препарат?

Правильный ответ:

1. Выписана ТЛФ распределительным способом, представляющая собой сложный дозированный порошок для внутреннего применения. Данный лекарственный препарат общеизвестен как Антигриппин. Фармакологическое действие – жаропонижающее, анальгезирующее, противоаллергическое. Показания – инфекционно-воспалительные заболевания (ОРВИ, грипп), сопровождающиеся повышенной температурой, ознобом, головной болью, болями в суставах и мышцах, заложенностью носа и болями в горле и пазухах носа.

2. В соответствие с приказом Минздрава России от 26.10.2015 № 751н изменение и смешивание порошков осуществляется путем добавления последовательно ингредиентов от меньших количеств к большим количествам в предварительно затертой ступке индифферентным в фармакологическом отношении вспомогательным веществом или ЛС с соблюдением потерь. Первым в ступку добавляют ацетилсалциловую кислоту, им затирают поры ступки, после перемещают на бумажную капсулу. Далее вещества добавляют по принципу от «меньшего к большему». В предварительно затертую ступку добавляют рутин

0,2, кислоту аскорбиновую 3,0, кислоту ацетилсалициловую оставшееся количество. В отдельной ступке затирают поры ступки кальцием глюконата 0,1 и добавляют димедрол 0,02, измельчают. При изготовлении лекарственных препаратов, в том числе по рецептам и требованиям, а также в виде внутриаптечной заготовки, заполняется паспорт письменного контроля, в котором указываются: а) дата изготовления лекарственного препарата; б) номер рецепта или требования; в) наименование медицинской организации, название отделения (при наличии); номер серии, количество в серии - для лекарственных препаратов в виде внутриаптечной заготовки; г) наименования взятых лекарственных средств и их количества, степень взятых гомеопатических разведений или гомеопатических субстанций, число доз, подписи лиц, изготовившего, расфасовавшего и проверившего лекарственную форму. ППК заполняется сразу после изготовления лекарственного препарата, с указанием лекарственных средств на латинском языке, в соответствии с последовательностью технологических операций. ППК хранятся в течение двух месяцев со дня изготовления лекарственных препаратов. Все расчеты для изготовления лекарственного препарата производятся до изготовления лекарственного препарата и записываются в паспорте письменного контроля. Изготовленные лекарственные препараты, рецепты и требования, по которым изготовлены лекарственные препараты, заполненные паспорта письменного контроля передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных препаратов. Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требовании, правильности произведенных расчетов. Если провизором-аналитиком проведен полный химический контроль качества изготовленного лекарственного препарата, то на паспорте письменного контроля проставляется номер химического анализа и подпись провизора-аналитика.

Хранится в течение 2х месяцев.

3. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. N 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». Контроль качества изготавливаемых и изготовленных лекарственных препаратов осуществляется посредством: приёмочного контроля, письменного контроля, опросного контроля, органолептического контроля, физического контроля, химического контроля, контроля при отпуске лекарственных препаратов. Все изготовленные лекарственные препараты подлежат обязательному письменному, органолептическому контролю при отпуске. Письменный контроль: Изготовленные лекарственные препараты, рецепты и требования, по которым изготовлены лекарственные препараты, заполненные паспорта письменного контроля передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных препаратов. Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требовании, правильности произведённых расчётов. Опросный контроль: Опросный контроль осуществляется выборочно и проводится после изготовления фармацевтом (провизором) не более пяти лекарственных форм. При проведении опросного контроля провизором, осуществляющим контрольную функцию, называется первое входящее в состав лекарственного препарата лекарственное средство, а в лекарственных препаратах сложного состава указывается также его количество, после чего фармацевтом (провизором) указываются все иные используемые лекарственные средства и их количества.

Органолептический контроль: Органолептический контроль является обязательным видом контроля и заключается в проверке лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах. На вкус проверяются выборочно лекарственные формы, предназначенные для детей.

Физический контроль: Физический контроль заключается в проверке общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз (не менее трёх доз), входящих в лекарственный препарат. Химический контроль: Химический контроль

заключается в оценке качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: * качественный анализ: подлинность лекарственных средств; * количественный анализ:

количественное определение лекарственных средств. Для проведения химического контроля оборудуется специальное рабочее место, оснащённое необходимым оборудованием, приборами и реактивами, обеспеченное документами в области контроля качества и справочной литературой. Контроль при отпуске: Контроль при отпуске лекарственных препаратов подвергаются все изготовленные лекарственные препараты, в рамках которого проверяется соответствие: а) упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств б) указанных в рецепте или требованиям доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента; в) реквизитов рецепта, требованиям сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата; г) маркировки лекарственного препарата.

4. Согласно приказу Минздрава России от 26.10.2015 № 751н результаты органолептического, физического и химического контроля изготовленных лекарственных препаратов регистрируются в журнале регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам, требованиям и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств. Журнал должен быть пронумерован, прошнурован и скреплен подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати). В данном журнале указываются следующие сведения:

- а) дата осуществления контроля и номер по порядку;
- б) номер рецепта, требования, наименование медицинской организации, выдавшей их (при наличии);
- в) номер серии лекарственного средства промышленного производства;
- г) состав лекарственного средства: определяемое вещество или ион (указывается при физическом или химическом контроле лекарственных форм, изготовленных по рецептам);
- д) результаты физического, органолептического, качественного контроля (каждый по шкале: положительный или отрицательный), химического контроля (качественное и количественное определение); е) Ф.И.О. лица, изготовившего, расфасовавшего лекарственный препарат;
- ж) подпись лица, проверившего изготовленный лекарственный препарат;
- з) заключение по результатам письменного контроля: удовлетворительно или неудовлетворительно. Журнал регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам, требованиям и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств должен быть пронумерован, прошнурован и скреплён подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати).

5. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»: Каждая доза порошка заворачивается в капсулу, капсулы помещаются в бумажный пакет. Упаковка изготовленных лекарственных препаратов осуществляется в зависимости от формы и способа применения лекарственного препарата. В процессе упаковки изготовленных лекарственных препаратов осуществляется проверка общего вида упаковки, правильности использования упаковочных материалов, маркировки упаковки. Маркировка:
1. Все лекарственные препараты, изготовленные и расфасованные в аптечной организации или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, оформляются соответствующими этикетками.
2. Этикетка для оформления лекарственных препаратов в зависимости от способа их применения. Этикетка для данного ЛП – как для ЛП для внутреннего применения – с надписью: «Внутреннее».
3. Этикетка имеет на белом фоне следующие сигнальные цвета в виде поля: так как для внутреннего применения – зелёный цвет.

4. На всех этикетках для оформления изготовленных лекарственных препаратов должны быть отпечатаны предупредительные надписи, соответствующие каждой лекарственной форме, но для данного порошка не предусмотрены.
5. Этикетка обязательно должна содержать предупредительную надпись: «Хранить в недоступном для детей месте».
8. Размер этикетки определяется в соответствии с размерами посуды или другой упаковки, в которой отпускаются изготовленные лекарственные препараты.
9. Лекарственные препараты в зависимости от лекарственной формы и назначения следует оформлять соответствующими видами этикеток: данную – «Порошки».
10. На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано: а) наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность; б) местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя; в) номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента; д) наименование или состав лекарственного препарата; е) способ применения лекарственного препарата (внутреннее, наружное, для инъекций), вид лекарственной формы (глазные капли, мазь и т.д.); ж) подробное описание способа применения; з) дата изготовления лекарственного препарата; и) срок годности лекарственного препарата («Годен до ____»); к) цена лекарственного препарата; л) предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».
12. Текст этикетки должен быть напечатан типографским способом на русском языке. Состав лекарственного препарата пишется от руки или наносится штампом. Наименования лекарственных препаратов, часто встречающихся в рецептуре, таких как Антигриппин, или изготавляемых в виде внутриаптечной заготовки, могут быть напечатаны типографским способом.

Задание 83. Ситуационная задача

В аптеку поступило требование на изготовление изотонического раствора натрияхлорида:

Rp: Sol. Natrii chloride isotonica 1000 ml

Sterilisetur!

D.S. pro injectionibus.

6. Каковы показания к применению данного лекарственного препарата?
Дайте характеристику лекарственной форме.
7. Каковы особенности изготовления стерильных растворов?
8. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. В чём они заключаются?
9. Каким образом оформляются результаты обязательного контроля?
10. Каким образом упаковывается и оформляется данный лекарственный препарат?

Правильный ответ:

1. Выписана жидккая лекарственная форма для внутривенного применения – истинный раствор, требующая асептического условия изготовления. Раствор для инъекций представляет собой прозрачную жидкость солоноватого вкуса, pH 5,0 – 7,0.
Фармакологическое действие – гидратирующее, дезинтоксикационное, плазмозамещающее, нормализующее КЩС. Применение: большие потери внеклеточной жидкости (в том числе токсическая диспепсия, холера, диарея, неукротимая рвота, обширные ожоги с сильной экссудацией), гипохлоремия и гипонатриемия с обезвоживанием, кишечная непроходимость, в качестве дезинтоксикационного средства; промывание ран, глаз, полости носа, для растворения и разведения различных лекарственных веществ и увлажнения перевязочного материала. Лекарственная форма – стерильный раствор для инъекций.
2. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями,

индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». Изготовленные инъекционные и инфузионные растворы должны быть свободными от видимых механических включений, стерильными, стабильными, выдерживать испытание на пирогенность. Дополнительными требованиями для изготовленных инфузионных растворов являются их изотоничность, изогидричность, изоионичность, изовязкость. Инъекционные и инфузионные растворы изготавливаются в асептических условиях массо-объёмным методом на воде для инъекций. Запрещается одновременное изготовление на одном рабочем месте нескольких инъекционных и инфузионных растворов, содержащих лекарственные средства с различными наименованиями или лекарственные средства одного наименования в разных концентрациях. Инъекционные и инфузионные растворы фильтруются с использованием разрешенных к применению фильтровальных материалов и установок. Фильтрование раствора сочетается с одновременным розливом его в подготовленные стерильные флаконы, которые укупориваются стерильными пробками. Интервал времени от начала изготовления инъекционного и инфузионного раствора до стерилизации не должен превышать 3 часов. Инъекционные и инфузионные растворы стерилизуются в соответствии с требованиями к режимам стерилизации, указанными в таблице № 1 приложения № 15 к приказу Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н. Не допускаются стерилизация растворов объёмом более 1 литра и повторная стерилизация инъекционных и инфузионных растворов. Процесс стерилизации должен обеспечивать эффективность стерилизации всего объёма загрузки. Контроль параметров и эффективности термических методов стерилизации осуществляется с помощью контрольно-измерительных приборов, химических и биологических тестов. Режимы стерилизации исходных лекарственных средств, изготовленных инъекционных и инфузионных растворов, а также вспомогательных материалов и посуды регистрируются в журнале регистрации режима стерилизации исходных лекарственных средств, изготовленных лекарственных препаратов, вспомогательных материалов, посуды и прочих материалов. В журнале регистрации режима стерилизации исходных лекарственных средств, изготовленных лекарственных препаратов, вспомогательных материалов, посуды и прочих материалов указываются следующие сведения: а) дата и порядковый номер проведения стерилизации; б) номер рецепта или требования; в) наименование материала, подлежащего стерилизации; г) количество исходных лекарственных средств, изготовленных лекарственных препаратов, вспомогательных материалов, посуды и прочих материалов; д) условия стерилизации (температура, время); е) термотест; ж) подпись лица, проводившего стерилизацию материалов. Журнал регистрации режима стерилизации исходных лекарственных средств, изготовленных лекарственных препаратов, вспомогательных материалов, посуды и прочих материалов должен быть пронумерован, прошнурован и скреплен подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати). Оценка качества инъекционных и инфузионных растворов до стерилизации проводится по внешнему виду, отсутствию механических включений, значению pH, подлинности и количественному содержанию лекарственных средств, содержанию изотонирующих и стабилизирующих веществ. Оценка качества инъекционных и инфузионных растворов после стерилизации проводится по внешнему виду, отсутствию механических включений, проверке номинального объёма при розливе во флаконы, значению pH, допустимые погрешности при измерении которой приведены в таблице № 9 приложения № 3 к настоящим Правилам, подлинности и количественному содержанию лекарственных средств, отклонению от номинального объёма, фиксированности укупорки, стерильности, пирогенности или содержанию бактериальных эндотоксинов. При несоответствии одному из перечисленных требований растворы являются недоброкачественными.

3. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность». Контроль качества изготавливаемых и изготовленных лекарственных препаратов осуществляется посредством: приёмочного контроля; письменного контроля;

опросного контроля; органолептического контроля; физического контроля; химического контроля; контроля при отпуске лекарственных препаратов. Все изготовленные лекарственные препараты подлежат обязательному письменному, органолептическому контролю при отпуске. Раствор для инъекций контролируется на механические включения. Письменный контроль. Изготовленные лекарственные препараты, рецепты и требования, по которым изготовлены лекарственные препараты, заполненные паспорта письменного контроля передаются на проверку провизору, выполняющему контрольные функции при изготовлении и отпуске лекарственных препаратов. Контроль заключается в проверке соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требованиях, правильности произведенных расчётов. При изготовлении лекарственных препаратов для инъекций и инфузий все стадии изготовления регистрируются в журнале регистрации результатов контроля отдельных стадий изготовления лекарственных препаратов для инъекций и инфузий.

В журнале регистрации результатов контроля отдельных стадий изготовления растворов для инъекций и инфузий указываются следующие сведения:

- а) дата и порядковый номер проведения контроля;
- б) номер рецепта или требования;
- в) наименование и взятое количество исходных средств (в том числе воды);
- г) наименование и объём изготовленного раствора;
- д) подпись лица, изготовившего раствор;
- е) фильтрование и фасовка (разлив) (указывается объём в миллилитрах и количество бутылок (флаконов); ж) подпись лица, расфасовавшего раствор;
- з) подпись лица, проводившего первичный контроль раствора на механические включения; и) стерилизация (указывается температура, время «от» и «до», термотест, подпись лица, проводившего стерилизацию раствора на механические включения);
- к) подпись лица, проводившего вторичный контроль раствора на механические включения;
- л) номера анализов до и после стерилизации (указываются через пробки);
- м) количество ёмкостей готовой продукции, поступившей для отпуска;
- н) подпись лица, допустившего изготовленные лекарственные препараты к отпуску (допуск изготовленных растворов для инъекций и инфузий к отпуску осуществляет ответственное лицо, назначенное руководителем аптечной организации, или индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на фармацевтическую деятельность).

Журнал регистрации результатов контроля отдельных стадий изготовления растворов для инъекций и инфузий должен быть пронумерован, прошнурован и скреплен подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати).

Опросный контроль. Опросный контроль осуществляется выборочно и проводится после изготовления фармацевтом (провизором) не более пяти лекарственных форм. При проведении опросного контроля провизором, осуществляющим контрольную функцию, называется первое входящее в состав лекарственного препарата лекарственное средство, а в лекарственных препаратах сложного состава указывается также его количество, после чего фармацевтом (провизором) указываются все иные используемые лекарственные средства и их количества.

Органолептический контроль. Органолептический контроль является обязательным видом контроля и заключается в проверке лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах. На вкус проверяются выборочно лекарственные формы, предназначенные для детей.

Физический контроль. Физический контроль заключается в проверке общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз (не менее трёх доз), входящих в лекарственный препарат.

Химический контроль. Химический контроль заключается в оценке качества изготовления лекарственных препаратов по показателям:

качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ:

количественное определение лекарственных средств. Для проведения химического контроля

оборудуется специальное рабочее место, оснащённое необходимым оборудованием, приборами и реактивами, обеспеченное документами в области контроля качества и справочной литературой. Контроль на механические включения. До и после стерилизации стерильных растворов выполняется их контроль на механические включения. Механическими включениями являются посторонние подвижные нерастворимые вещества, кроме пузырьков газа, случайно присутствующие в растворах лекарственных препаратов. Одновременно должны проверяться объём растворов в ёмкостях и качество их укупорки. В процессе изготовления стерильные растворы должны подвергаться первичному и вторичному контролю на механические включения. Первичный контроль осуществляется после фильтрования и фасовки изготовленного раствора. При обнаружении механических включений раствор повторно фильтруется, вновь просматривается, укупоривается, маркируется и стерилизуется. Растворы, изготовленные асептически, просматриваются один раз после фасовки или стерилизующего фильтрования. Первичному и вторичному контролю подлежат 100% ёмкостей с растворами. Контроль растворов на отсутствие механических включений осуществляется провизором - технологом с соблюдением условий и техники контроля. Для просмотра ёмкостей должно быть специально оборудованное рабочее место, защищённое от попадания прямых солнечных лучей, допускается применение чёрнобелого экрана и специальных устройств. В зависимости от объёма ёмкости просматриваются одновременно от одной до пяти штук. Контроль при отпуске. Контролю при отпуске лекарственных препаратов подвергаются все изготовленные лекарственные препараты, в рамках которого проверяется соответствие:

а) упаковки лекарственного препарата физико-химическим свойствам, входящих в него лекарственных средств;

б) указанных в рецепте или требованиях доз наркотических средств, психотропных, сильнодействующих веществ возрасту пациента;

в) реквизитов рецепта, требованияния сведениям, указанным на упаковке изготовленного лекарственного препарата;

4. Результаты органолептического, физического и химического контроля изготовленных лекарственных препаратов регистрируются в журнале регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам, требованиям и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств. В данном журнале указываются следующие сведения:

а) дата осуществления контроля и номер по порядку;

б) номер рецепта, требования, наименование медицинской организации, выдавшей их (при наличии);

в) номер серии лекарственного средства промышленного производства;

г) состав лекарственного средства: определяемое вещество или ион (указывается при физическом или химическом контроле лекарственных форм, изготовленных по рецептам);

д) результаты физического, органолептического, качественного контроля (каждый по шкале: положительный или отрицательный), химического контроля (качественное и количественное определение); е) Ф.И.О. лица, изготовившего, расфасовавшего лекарственный препарат;

ж) подпись лица, проверившего изготовленный лекарственный препарат;

з) заключение по результатам письменного контроля: удовлетворительно или неудовлетворительно.

Журнал регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля лекарственных препаратов, изготовленных по рецептам, требованиям и в виде внутриаптечной заготовки, концентрированных растворов, тритураций, спирта этилового и фасовки лекарственных средств должен быть пронумерован, прошнурован и скреплен подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) и печатью (при наличии печати).

5. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 г. № 751н «Об утверждении правил изготовления и

отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»:

Этикетки на лекарственные препараты для парентерального введения с надписью: «Для инъекций».

Этикетки имеют на белом фоне следующие сигнальные цвета в виде поля: для инъекций и инфузий – синий цвет. На всех этикетках для оформления изготовленных лекарственных препаратов должны быть отпечатаны предупредительные надписи, соответствующие каждой лекарственной форме: р-р для инъекций и инфузий – «Стерильно». Размеры этикеток определяются в соответствии с размерами посуды или другой упаковки, в которой отпускаются изготовленные лекарственные препараты.

На всех этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для медицинских организаций, должно быть указано:

- а) наименование медицинской организации и её структурное подразделение (при необходимости);
- б) наименование аптечной организации/Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность; в) местонахождение аптечной организации/фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность; г) Ф.И.О. пациента, для которого индивидуально изготовлен лекарственный препарат (при необходимости);
- д) способ применения лекарственного препарата (внутреннее, наружное, для инъекций), вид лекарственной формы (глазные капли, мазь и т.д.); е) дата изготовления лекарственного препарата; ж) срок годности лекарственного препарата («Годен до ____»);
- з) подписи изготовившего, проверившего и отпустившего лекарственный препарат («Изготовил _____, проверил _____, отпустил _____»);
- и) номер анализа проверки лекарственного препарата; к) состав лекарственного препарата (предусматривается пустое место для указания состава). На этикетках лекарственных препаратов для инъекций и инфузий должен быть указан способ применения лекарственного препарата: «Внутривенно».

Упаковывается раствор натрия хлорида 0,9% во флаконах емкостью по 50, 100, 200, 400.

Оформляют «Раствор для инъекций», «Стерильно», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в недоступном для детей месте». Срок годности 90 суток.

Задание 84. Ситуационная задача

В аптеку обратилась девушка с просьбой изготовить лекарственный препарат по рецепту врача:

Recipe: Infusi foliorum Menthae piperitae ex 3,0 – 80 ml

Sirupi simplicis 5 ml

Misce. Da. Signa. По 1 ст. ложке 3 раза в день

Примечание: Кв листьев мяты - 2,4.

6. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
7. Оформите паспорт письменного контроля, рассчитайте количества ингредиентов.
8. Предложите вариант технологии изготовления лекарственной формы с использованием лекарственного растительного сырья.
9. Оформите лекарственную форму к отпуску.
10. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата.

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:

- компоненты прописи совместимы;
- препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;
- веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
- проверка доз не требуется. Препарат изготавливать можно.

2. Оборотная сторона ППК

Листьев мяты 3,0

КВП листьев мяты –2,4

Воды очищенной $80 + 3,0 \times 2,4 = 87,2$ мл

Сиропа сахарного 5 мл

Лицевая сторона ППК

Дата № рецепта

Foliorum Menthae piperitae 3,0

Aquaе purificatae 87,2

Sirupi simplicis 5 ml

Вобщ –85 мл

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

3. Листья мяты измельчают до размера не более 5 мм, отсеивают от пыли, отвешивают 3,0.

Помещают в прогретую инфундирку, заливают 87,2 мл воды очищенной, накрывают крышкой и настаивают на кипящей водяной бане 15 минут не перемешивая. Настаивают при комнатной температуре 45 минут.

Настой процеживают через двойной слой марли с подложенным комочком ваты, переносят в мерный цилиндр, доводят водой до 80 мл.

Полученный настой переносят во флакон для отпуска, добавляют 5 мл сиропа сахарного.

4. Флакон укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой.

Наклеивают номер рецепта и этикетку.

На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано:

а) наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;

б) местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;

в) номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента;

д) «Внутреннее», Микстура»

е) подробное описание способа применения (для микстур: «по ложке раз в день еды»);

ж) дата изготовления лекарственного препарата;

з) срок годности лекарственного препарата («Годен до »); и) цена лекарственного препарата;

к) предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».

Для микстур обязательны дополнительные этикетки «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном и защищённом от света месте».

Текст этикеток должен быть напечатан типографским способом на русском языке. Срок хранения – не более 2 суток.

Оформление согласно требованиям приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н

5. Анализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют.

Ингредиенты совместимы, расчёты сделаны верно. Объём флакона соответствует объёму лекарственной формы. Флакон укупорен герметично. Этикетка соответствует способу применения.

Органолептический контроль. Светло-жёлтая жидкость с характерным запахом.

Механические включения отсутствуют.

Объём лекарственной формы $85 \pm 2,5$ мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 3\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 85. Ситуационная задача

В аптеку обратился мужчина с просьбой изготовить лекарственный препарат порецепту врача:

Recipe: Infusi herbae Leonuri 70 ml
Coffeini- natrii benzoatis 0,1
Natrii bromidi 0,2
Tincturae Valerianaе 5 ml
Misce. Da. Signa. По 1 столовой ложке 3 раза в день

Примечание: Кофеина-бензоат натрия ВРД = 0,5, ВСД = 1,5; Кв травы пустырника - 2,0.

1. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
2. Оформите паспорт письменного контроля и рассчитайте количества
3. Предложите вариант технологии изготовления лекарственной формы с использованием лекарственного растительного сырья.
4. Оформите лекарственную форму к отпуску.
5. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата.

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:

- компоненты прописи совместимы;
- препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;
- веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
- проверка доз:

Кофеина-бензоата натрия

ВРД = 0,5; Число приёмов: 75/15=5; РД = 0,1/15=0,007

ВСД = 1,5; СД = 0,007×3=0,02

Дозы не завышены

Препарат изготавливать можно

2.. ППК (лицевая сторона):

Дата ____ № рец. ____

Aq. purificatae 84 ml

Herbae Leonuri 7,0

Coffeini- natrii benzoatis 0,1

Natrii bromidi 0,2

Tincturae Valerianaе 5 ml

V=75 ml

Приготовил:

Проверил:

ППК (оборотная сторона):

Оборотная сторона ППК: Травы пустырника 70/10=7,0. КВП травы пустырника – 2,0.

Воды очищенной 70 + 7,0×2,0=84 мл.

Кофеина-бензоата натрия 0,1.

Натрия бромида 0,2.

Расчёт содержания в микстуре твёрдых лв: 0,1+0,2=0,3

0,3 - 75 мл

X -100 мл

x= 0,4% (меньше 3%, прирост объёма не учитываем) Настойки валерианы 5 мл

3. Траву пустырника измельчают до частиц не более 5 мм, отсеивают от пыли, отвешивают 7,0. Помещают в прогретую инфундирку, заливают 84 мл воды очищенной, накрывают

крышкой и настаивают на кипящей водяной бане 15 минут не перемешивая, настаивают при комнатной температуре 45 минут.

Настой процеживают через двойной слой марли с подложенным комочком ваты, переносят в мерный цилиндр, доводят водой до 70 мл.

Полученный настой переносят в подставку и растворяют в нём 0,1 кофеинабензоата натрия и 0,2 натрия бромида, фильтруют во флакон для отпуска, добавляют 5 мл настойки валерианы. Укупоривают.

4. Флакон светозащитного стекла V 100 мл, укупоривают полиэтиленовой пробкой и навинчивающейся крышкой, проводят контроль на механические примеси. Наклеивают номер рецепта и заполняют ППК лицевую сторону. Препарат отпускают с этикетками «Внутреннее», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте» и «Хранить в недоступном для детей месте». Срок хранения 2 суток. На этикетке отражена фамилия больного, номер рецепта, способ применения.

5. Анализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют.

Ингредиенты совместимы, дозы не превышены, расчёты сделаны верно. Объём флакона соответствует объёму лекарственной формы. Флакон укупорен герметично. Этикетка соответствует способу применения.

Органолептический контроль. Светло-коричневая жидкость с характерным запахом.

Механические включения отсутствуют.

Объём лекарственной формы $75 \pm 2,3$ мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 3\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 86. Ситуационная задача

В аптеку обратился мужчина с просьбой изготовить лекарственный препарат по рецепту врача:

Rp.: Infusi radicis Althaeae 180 ml

Natrii benzoatis 4,0

Misce. Da.

Signa. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Примечание: КУО натрия бензоата = 0,6 мл/г; допустимые отклонения для объема от 150 до 200 мл = 3%.

6. Проведите фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.
7. Проведите расчёты и оформите лицевую сторону паспорта письменного контроля.
8. Предложите технологию изготовления лекарственного препарата из лекарственного растительного сырья.
9. Оформите лекарственный препарат к отпуску.
10. Проведите оценку качества изготовленного лекарственного препарата

Правильный ответ:

1. Анализ показывает:

- компоненты прописи совместимы;
- препарат должен быть выписан на бланке рецепта формы № 107-1/у;
- веществ, подлежащих ПКУ и НЕО нет;
- проверка доз не требуется.

Препарат изготавливать можно.

2. Оборотная сторона:

Расчёт корней алтея: $180 : 20 = 9,0$.

Красх=1,3

С учётом Красх.: $9 \times 1,3 = 11,7$ г

Воды очищенной: $180 \times 1,3 = 234$ мл

Натрия бензоата: 4,0 г

Прирост объема ($KYO = 0,6 \text{ мл/г}$) = $0,6 \text{ мл/г} \times 4,0 = 2,4 \text{ мл}$

Допустимые отклонения в объеме (+/- 2%) = $180 \text{ мл} \times 2\% / 100\% = 3,6 \text{ мл}$ больше 2,4 мл

Следовательно, прирост объема укладывается в допустимые отклонения

Лицевая сторона:

Дата № рецепта

Radicis Althaeae 11,7

Aqua purificatae 234 ml

Natrii benzoatis 4,0

Вобщ – 180 мл

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

3. Поскольку в рецепте не указано количество корня алтея, настой готовят 5% концентрации.

Учитывая особенности сырья и то что слизь алтея не отжимают из сырья, при изготовлении используют расходный коэффициент для сырья и воды, равный 1,3.

Берут 11,7 г сырья и 234 мл воды очищенной. Настаивание проводят в течение 30 минут при комнатной температуре при периодическом перемешивании.

После настаивания извлечение фильтруют, не отжимая сырья, через двойной слой марли с подложенным ватным тампоном в мерный цилиндр и промывают сырье водой очищенной, доводя объем извлечения до 180 мл.

Отвешивают 4,0 г натрия бензоата, растворяют в профильтрованном настое, хорошо перемешивают, после чего еще раз фильтруют во флакон для отпуска.

4. Флакон оранжевого стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают отдельный рецептурный номер и этикетку.

На этикетках для оформления лекарственных препаратов, изготовленных для населения, должно быть указано:

- а) наименование аптечной организации, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность;
- б) местонахождение аптечной организации или место фармацевтической деятельности индивидуального предпринимателя;
- в) номер рецепта (присваивается в аптеке); г) Ф.И.О. пациента;
- д) наименование или состав лекарственного препарата;
- е) способ применения лекарственного препарата («Внутреннее»), вид лекарственной формы («Микстура»);
- ж) подробное описание способа применения (для микстур: «по ложке раз в день еды»);
- з) дата изготовления лекарственного препарата;
- и) срок годности лекарственного препарата («Годен до»);
- к) цена лекарственного препарата;
- л) предостережение «Хранить в недоступном для детей месте».

Для микстур обязательны дополнительные этикетки «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном и защищенном от света месте».

Текст этикеток должен быть напечатан типографским способом на русском языке.

Состав лекарственного препарата пишется от руки или наносится штампом.

Срок хранения – не более 2 суток.

Оформление согласно требованиям приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

5. Анализ документации. Имеющийся рецепт, паспорт письменного контроля и номер лекарственной формы соответствуют.

Ингредиенты совместимы, расчёты сделаны верно. Правильность упаковки и оформления. Объем флакона оранжевого стекла соответствует объему лекарственной формы, пробка нужного качества обеспечивает герметичность укупорки.

Органолептический контроль. Молочно-белая жидкость со слабым запахом.

Объём лекарственной формы $180 \pm 3,6$ мл, что соответствует нормам допустимых отклонений ($\pm 2\%$) по приказу МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н.

Задание 87. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Riboflavini 0,02

Acidi ascorbinici 0,15

M.f. pulvis D.t.d № 6

S. По 1 порошку 3 раза в день.

4. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления порошковой смеси по прописи рецепта

5. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

6. Укажите срок и условия хранения изготовленных порошков в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Riboflavini 0,02

Acidi ascorbinici 0,15 M.f.

pulvis D.t.d № 6

S. По 1 порошку 3 раза в день.

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Acidi ascorbinici 0,9

Riboflavini 0,12 0,17 №6

Приготовил

Оборотная сторона

Рибофлавина $0,02 \times 6 = 0,12$

Кислоты аскорбиновой $0,15 \times 6 = 0,9$

Общая масса: $0,12 + 0,9 = 1,02$

Раввеска: $1,02 : 6 = 0,17$

Рибофлавин относится к красящим веществам. Эти вещества загрязняют ступку, пестик таким образом, что окраска не удаляется при обычном способе обработки посуды. Данные лекарственные вещества (субстанции) хранят в отдельном шкафу; для приготовления порошков организуют специальные места, используют отдельные ступки и пестики (требование НД). Изготовление порошков с такими веществами осуществляют следующим образом. В ступке сначала растирают небольшую часть неокрашенного вещества, добавляют красящее вещество, затем оставшееся количество неокрашенного вещества и все смешивают до получения однородной массы. При таком порядке смешивания веществ устраняется загрязнение ступки и пестика и достигается лучшее смешивание. Чтобы не загрязнить другие лекарственные препараты, изготавляемые в аптеке, красящие вещества следует отвешивать на особых весочках и изготовление таких порошков проводить отдельно от других веществ.

Так как общая масса порошка составляет 1,02, то выбирают ступку №3. В ступку на ВР-1 отвешивают 0,9 кислоты аскорбиновой, тщательно растирают и высыпают на бумагу или капсулатурку, оставив небольшую часть (приблизительно 0,3) в ступке. Затем отвешивают на специальных весочках и высыпают в ступку 0,12 рибофлавина, сверху насыпают слой кислоты аскорбиновой, смешивают и постепенно добавляют оставшееся количество кислоты аскорбиновой.

Готовый равномерно окрашенный сложный порошок развешивают на 6 порций по 0,17.

Порошки упаковывают в желатиновые капсулы (так как содержится красящее вещество) либо в капсулы из вошеной бумаги (кислота аскорбиновая может адсорбировать влагу). Складывают по три капсулы вместе, помещают в бумажный пакет.

Оформляют этикеткой «Внутреннее». "Порошки", «Хранить в защищенном от света месте», "Хранить в недоступном для детей месте".

Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы.

Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно.

Допустимые отклонения в массе отдельных доз порошков. Правильность упаковки и оформления.

Срок хранения— не более 10 суток.

Задание 88. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Talci

Zinci oxydi aa 4,0

Aquaee purificatae 100 ml

M.D.S. Наносить на кожу.

- Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.
- Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
- Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Recipe: Talci

Zinci oxydi aa 4,0

Aquaee purificatae 100 ml

M.D.S. Наносить на кожу.

Паспорт письменного контроля

Оборотная сторона

Концентрация твердой фазы более 3 %, суспензию готовим по массе

Вода очищенная 100 мл

Цинк оксид 4,0

Тальк 4,0

Масса ЛФ = 100+4,0+4,0=108,0

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Zinci oxydi 4,0

Talci 4,0

Aquaee purificatae 100 ml

Общая масса 108,0

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись) Отпустил
(подпись)

Цинка оксид и тальк относятся к группе гидрофильных лекарственных веществ. Поэтому стабилизировать данную суспензию не требуется, т.к. на поверхности частиц таких лекарственных веществ образуется сольватный (гидратный) слой, обеспечивающий устойчивость системы.

Для получения тонко измельченных лекарственных веществ рекомендуется при растирании применять воду или другую вспомогательную жидкость в количестве $\frac{1}{4}$ от массы измельчаемого лекарственного вещества (правило Б.В. Дерягина). Прибавление жидкости значительно способствует процессу диспергирования. Объясняется это понижением твердости измельчаемого вещества и расклинивающим действием жидкостей, которые проникают в получившиеся при измельчении микротрешины, расширяют, расклинивают их и тем способствуют дальнейшему измельчению («эффект Ребиндера»).

В ступку помещают цинка оксид, измельчают, добавляют и примешивают тальк. К полученному порошку добавляют 4 мл воды очищенной для получения первичной пульпы. Оставшуюся воду, очищенную используют для разбавления первичной пульпы, используя прием взмучивания с целью фракционирования частиц. Взмучивание заключается в том, что при смешивании твердого вещества с жидкостью, в 10-20 раз по объему превышающей его массу, мелкие частицы находятся во взвешенном состоянии, крупные частицы оседают на дно. Тонкую взвесь сливают, осадок повторно измельчают и взмучивают с новой порцией жидкости. Операцию повторяют, пока весь осадок не перейдет в тонкую взвесь.

Флакон бесцветного стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой.

Оформляют этикеткой «Наружное», предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте». Наклеивают номер рецепта.

Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в массе лекарственной формы. Оценка ресуспендируемости. Правильность упаковки и оформления.

Срок хранения 3 суток.

Задание 89. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Leonuri ex 5,0 - 100 ml

Natrii bromidi 1,0

Glucosae 5,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

4. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи с использованием

жидкого экстракта-концентрата травы пустырника, выбрав оптимальный вариант технологии.

5. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
6. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Infusi herbae Leonuri ex 5,0 - 100 ml
Natrii bromidi 1,0
Glucosae 5,0
M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Паспорт письменного контроля (ППК)

<i>Лицевая сторона</i>	<i>Оборотная сторона</i>
Aqua purificatae 75 ml Solutionis Natrii bromidi (1:5) 5 ml Solutionis Glucosae (1:2) 10 ml Extracti Leonuri standartsati fluidi (1:2) 10 ml Общий объем 100 мл <i>Приготовил</i> <i>Проверил</i> <i>Отпустил</i>	3. Общий объем 100мл 4. Экстракта валерианы стандартизированного жидкого 1:2 - 5 x 2=10мл 5. Раствора натрия бромида 20% (1:5)1 x 5= 5мл 6. Раствора глюкозы 50% (1:2) 5x2=10мл 7. Воды очищенной: 100мл-(10+ 5+ 10)=75 мл

Во флакон для отпуска оранжевого стекла (натрия бромид светочувствительный) отмеривают 75 мл воды очищенной, 5 мл раствора натрия бромида (1:5), 10 мл раствора глюкозы (1:2), 10 мл экстракта-концентрата пустырника жидкого (1:2), хорошо перемешивают.

Флакон укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают номер рецепта и этикетки: «Внутреннее», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

Контролируют совместимость ингредиентов.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Органолептический контроль. Объем лекарственной формы.

Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

До отпуска больному лекарственный препарат хранится в запирающемся шкафу. Срок хранения в аптеке 2 суток.

Задание 90. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Natrii chloridi isotonicae 200 ml

D.S. Для внутривенного введения.

4. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальные условия технологии.
5. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
6. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Sol. Natrii chloridi isotonicae 200 ml

D.S. Для внутривенного введения

Паспорт письменного контроля.

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Aquaee pro injectionibus 200 ml

Natrii chloridi 1,8

V = 200 ml Простерилизовано! Приготовил (подпись) Проверил
(подпись) Отпустил (подпись)

Оборотная сторона

Натрия хлорида 0,9 - 100 мл

x - 200 мл X = 1,8

C max = МКУО = 2:0,33 = 6,1%, КУО не учитывается Воды для инъекций 200 мл

Лекарственные вещества, используемые для изготовления инъекционных лекарственных форм должны отвечать требованиям ГФ, ФС, ВФС, ГОСТ, иметь марку «для инъекций», «годен для инъекций». При изготовлении 0,9% раствора натрия хлорида используют депирогенированный натрия хлорид. Депирогенизацию осуществляют прокаливанием натрия хлорида при 180 °C в течение 2 часов с целью разрушения возможных пирогенных веществ.

В асептических условиях в стерильной подставке в воде для инъекций растворяют 1,8 г натрия хлорида, затем раствор фильтруют через стеклянный фильтр с размером пор 10-16 мкм или стерильную фильтровальную бумагу с подложенным комочком стерильной длинноволокнистой медицинской ваты в стерильный флакон нейтрального стекла вместимостью 200 мл.

Изготовленный раствор подвергают полному химическому контролю до и после стерилизации. (Для этого во флакон из стеклодрота отливают 2-3 мл раствора.

Флакон укупоривают «под обкатку», стерилизуют вместе с основным флаконом. После стерилизации раствор из флакона используют для проведения полного химического анализа.) Кроме того, флакон с раствором просматривают невооруженным глазом на отсутствие механических включений на белом и черном фоне, освещенном электрической лампочкой матового стекла мощностью 40 Вт. Причем, проверка на отсутствие механических включений проводится также дважды: до и после стерилизации.

Укупоривают и стерилизуют при 120 °C в течение 8 мин.

Оформляют «Раствор для инъекций», «Стерильно», «Хранить в прохладном месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.
Правильность упаковки и оформления. Органолептический контроль. Опросный контроль. Объем лекарственной формы. Режим стерилизации.

До отпуска больному лекарственный препарат хранится в запирающемся шкафу.
Срок хранения 90 суток.

Задание 91. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Recipe: Zinci sulfatis 0,05

Solutionis Acidi borici 2% 10 ml

M.D.S. По 2 капли 4 раза в день в оба глаза

4. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии с использованием концентрированных растворов лекарственных веществ.
5. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
6. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Recipe: Zinci sulfatis 0,05

Solutionis Acidi borici 2% 10 ml

M.D.S. По 2 капли 4 раза в день в оба глаза

Паспорт письменного контроля

Оборотная сторона

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Кислоты борной $(2 \times 100)/10 = 0,2$

Solutionis Acidi borici (1:25) 5 ml

Раствора борной кислоты (1:25)

Solutionis Zinci sulfatis (1:100) 5ml

$0,2 \times 25 = 5$ мл

Общий объем 10 мл

Раствора цинка сульфата (1:100)

Приготовлено асептически!

$0,05 \times 100 = 5$ мл

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

В асептических условиях отмеривают 5 мл воды очищенной предварительно простерилизованной при 120 °C, добавляют раствор цинка сульфата (1:100) во флакон для отпуска, туда же отмеривают концентрированный раствор борной кислоты (1:25), укупоривают флакон с раствором резиновой пробкой с металлическим колпачком, просматривают на отсутствие механических включений, и оформляют к отпуску. Оформление: «Глазные капли», «Приготовлено асептически», «Хранить в прохладном месте». «Хранить в недоступном для детей месте». Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Отклонения в объеме

лекарственной формы. Органолептический контроль.

Опросный контроль Срок годности 30 суток.

Задание 92. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Recipe: Coffeini natrii benzoatis 0,65

Natrii salicylatis 1,2

Aquaee purificatae 85 ml

M.D.S. по 1 десертной ложке 3 раза день.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.

2. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Recipe: Coffeini natrii benzoatis 0,65

Natrii salicylatis 1,2

Aquaee purificatae 85 ml

M.D.S. по 1 десертной ложке 3 раза день.

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Aquaee purificatae 72 ml

Natrii salicylatis 1,2

Sol. Coffeini natrii benzoatis 5% (1:20) 13 ml

Общий объем 85 мл

Оборотная сторона

Раствора кофеина натрия бензоата 5% (1:20) $0,65 \cdot 20 = 13$ мл

Концентрация натрия салицилата в рецепте 1,2 - 85мл

$x - 100$ мл $x = 1,41\%$

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

4.

$5,1\% > 1,41\%$, КУО при расчете количества воды не используется Воды очищенной 85 - 13 = 72 мл

Объем раствора равен 85 мл. Стхах при растворении натрия салицилата = 5,1%, С% в рецепте > 1,41%, следовательно КУО при изготовлении раствора натрия салицилата не используют.

В данном случае целесообразно использовать концентрированный раствор кофеина натрия бензоата 5% (1:20).

В подставку отмеривают 72 мл воды очищенной, растворяют 1,2 г натрия салицилата.

Фильтруют раствор натрия салицилата через складчатый бумажный фильтр с подложенным комочком ваты во флакон для отпуска. Во флакон для отпуска оранжевого стекла отмеривают из бюреточной установки 13 мл 5% раствора кофеина натрия бензоата и перемешивают.

Оформляют к отпуску.

Флакон оранжевого стекла с микстурой укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой.

Оформляют этикеткой «Внутреннее», предупредительными надписями «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

Наклеивают номер рецепта.

Оценка качества и сроки хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

На 1 г - 5 капель

На 0,72 - x капель; x=4 капли

Анальгина 0,1x6=0,6

Магния оксида $0,15 \times 6 = 0,9$

Развеска: $0,12+0,1+0,15=0,37$

Общая масса: $0,72 + 0,6 + 0,9 = 2,22$

В ступку № 4 (при расчете № ступки массу магния оксида удваивают, как порошок с малой объемной массой) помещают 0,72 г стрептоцида, измельчают в ступке около 3 минут, несколько раз снимая капсулаторкой порошковую смесь со стенок ступки и пестика с 4 каплями спирта (как труднопорошкуемое вещество). Затем на ручных весах ВР-1 отвешивают анальгин 0,6 г, помещают в ступку, измельчают и смешивают до получения однородного порошка. В последнюю очередь добавляют легкопылящее вещество магния оксид, осторожно смешивают порошок.

Проверяют однородность порошка и развешивают с помощью весов ВР-1 по 0,37 г на 6 доз.

Порошки упаковывают в вощеные капсулы - анальгин -гигроскопичное вещество. Порошки складывают по три, помещают в бумажный пакет.

Оформляют этикетками «Порошки», «Внутреннее». Предупредительные надписи: «Хранить в недоступном для детей месте» Наклеивают номер рецепта.

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Допустимые отклонения в массе отдельных

2 24 C

В аптеку поступил рецепт следу-

Rp.: Infusı herbae
Nat. üld. - iidi 2.0

М.Д.С. № 1, членский пакет 3, км 3, пакет

- М.Д.С. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

 - Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии с использованием жидкого экстракта-концентрата травы пустырника
 - Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
 - Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Infusi herbae Leonuri 100 ml

Natrii bromidi 2.0

М.Д.С. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Паспорт письменного контроля (ППК)

Лицевая сторона **Оборотная сторона**

Aquaе purifcatae 70 ml 1. Общий объем 100мл

Solutionis Natrii bromidi (1:5) 2. Масса травы пустырника 10,0

10 ml (т.к. не указано соотношение)

Extracti Leonuri standartsati fluidi

(1:2) 20 ml

Общий объем 100 мл сырья и экстрагента)

3. Экстракта пустырника стандартизированного жидкого

Приготовил 1:2 - 10,0 x 2=20мл
Проверил 4. Раствора натрия бромида 20%
Отпустил (1:5) 2,0 x 5 = 10мл
5. Воды очищенной:
100мл- (20+ 10)=70 мл

Во флакон для отпуска оранжевого стекла (натрия бромид светочувствительный) отмеривают 70 мл воды очищенной, 10 мл раствора натрия бромида (1:5), 20 мл экстракта-концентрата пустырника жидкого (1:2), хорошо перемешивают.

Флакон оранжевого стекла укупоривают плотно пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. Наклеивают номер рецепта и этикетки: «Внутреннее», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Отклонения в объеме лекарственной формы.

Органолептический контроль. Опросный контроль Срок хранения 2 суток.

Задание 95. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianae ex 3,0 - 100 ml

Kalii bromidi 3,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии с использованием жидкого экстракта-концентрата корневищ с корнями валерианы.

2. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianae ex 3,0 - 100 ml

Kalii bromidi 3,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона

Дата № рецепта

Aqua purificatae 79 ml

Sol. Kalii bromidi (1:5) 15 ml

Extr. Valerianae standartisati fluidi (1:2) 6 ml

Общий объем 100 мл Приготовил (подпись) Проверил (подпись) Отпустил (подпись)

Оборотная сторона

Экстракта валерианы стандартизированного жидкого (1:2)

3,0 x 2 = 6 мл Раствора калия бромида (1: 5)

3,0 x 5 = 15 мл Воды очищенной 100 - 15 - 6 = 79 мл

Для изготовления микстуры используют экстракт - концентрат валерианы жидкий (1:2), который берут в двойном количестве к количеству корней с корневищами валерианы. При

изготовлении настоев из экстрактов -концентратов можно использовать концентрированные растворы солей.

Во флакон для отпуска оранжевого стекла отмеривают 79 мл воды очищенной, куда добавляют 15 мл концентрированного раствора калия бромида, 6 мл экстракта-концентрата валерианы жидкого (1:2). Всё тщательно взбалтывают и оформляют к отпуску.

Флакон укупоривают пластмассовой пробкой с навинчивающейся крышкой. На флакон наклеивают № рецепта. Оформляют этикеткой «Внутреннее», «Хранить в прохладном месте», «Перед употреблением взбалтывать», «Хранить в недоступном для детей месте». Наклеивают номер рецепта.

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Отклонения в объеме лекарственной формы.

Органолептический контроль. Опросный контроль Срок хранения 2 суток.

Задание 96. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Coffeini-natrii benzoatis 0,1

Natrii tetraboratis 0,22

Calcii gluconatis 0,15

Misce ut fiat pulvis

Da tales doses N 6

Signa: По 1 порошку 3 раза в день

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологию изготовления лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.

2. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Coffeini-natrii benzoatis 0,1

Natrii tetraboratis 0,22

Calcii gluconatis 0,15

Misce ut fiat pulvis

Da tales doses N 6

Signa: По 1 порошку 3 раза в день.

Проверка доз

Кофеина-бензоата натрия

ВРД 0,5 РД 0,1

ВСД 1,5 СД 0,1 x 3 = 0,3

Дозы не завышены

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона

Natrii tetraboratis 1,32

Spiritus aethylici 95% 6 gtts

Coffeini-natrii benzoatis 0,6

Calcii gluconatis 0,9

M= 2,82

m1 = 0.47 №6

(ППК)

Оборотная сторона

Кофеина натрия бензоата $0,1 \times 6 = 0,6$

Натрия тетрабората $0,22 \times 6 = 1,32$

Кальция глюконат $0,15 \times 6 = 0,9$

Спирта этилового 95 % -6 капель

Развеска $0,1+0,22+0,15=0,47$ № 6

Масса общая 2.82

Приготовил

Проверил

Отпустил

В ступку № 3 на ручных весах ВР-1 отвешивают 1,32 г натрия тетрабората и 6 капель спирта этилового измельчают (как труднопорошкуемое вещество), затем добавляют 0,6 г кофеина натрия

бензоата (соотношение 1:20 не превышено) и 0,9 г кальция глюконата и смешивают.

Этикетки: «Внутреннее», «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

До отпуска больному лекарственный препарат хранится в запирающемся шкафу.

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации. Правильность написания паспорта письменного контроля.

Правильность упаковки и оформления. Допустимые отклонения в массе отдельных доз.

Органолептический контроль. Опросный контроль Срок хранения 10 суток.

Задание 97. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Pilocarpini hydrochloride 2 % - 10 ml

D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологический процесс изготовления глазных капель по прописи рецепта.

2. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp.: Sol. Pilocarpini hydrochloridi 2 % 10 ml

D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день.

Паспорт письменного контроля.

Лицевая сторона

Выдал:

Pilocarpini hydrochloridi 0,2 г

(два дециграммма)

Дата Подпись

Получил:

Pilocarpini hydrochloridi 0,2 г

(два дециграммма)

Дата Подпись

Дата № рецепта

Aqua purificatae 10,0

Pilocarpini hydrochloridi 0,2

Natrii chloridi 0,046

V = 10 ml

Простерилизовано!

Приготовил (подпись)

Проверил (подпись)

Отпустил (подпись) Оборотная сторона

Пилокарпина гидрохлорида

2 – 100

x – 10

Натрия хлорида:

эквивалент пилокарпина гидрохлорида по натрия хлориду

0,22 г NaCl – 1,0 г пилокарпина гидрохлорида
x г NaCl – 0,2 г пилокарпина гидрохлорида

$$X=0,22x0,2$$

Масса натрия хлорида $0,09 - 0,044 = 0,046$ г

C% сухих веществ в рецепте 2,7% КУО не используют.

Воды очищенной 10 мл

В асептических условиях в 5 мл воды очищенной растворяют 0,1г пилокарпина гидрохлорида. (Пилокарпина гидрохлорид в количестве 0,2 отвешивает провизор-технолог в присутствии ассистента. Об этом делается отметка в ППК и на оборотной стороне рецепта.) Затем отвешивают 0,05 г натрия хлорида и растворяют. Раствор фильтруют во флакон для отпуска через стерильный фильтр, промытый водой очищенной. Фильтр промывают 5 мл воды очищенной с целью сохранения концентрации и объема раствора.

Раствор проверяют на отсутствие механических включений, укупоривают «под обкатку» и стерилизуют при 120 °C – 8 минут.

Флакон оформляют этикеткой с сигнальной полосой розового цвета для глазных капель, на которой указывают номера аптеки, рецепта, ФИО больного, способ применения.

Лекарственную форму опечатывают сургучной печатью, выписывают сигнатуру. Наклеивают предупредительные этикетки: «Хранение в защищенном от света месте», «Стерильно», «Обращаться с осторожностью», «Хранить в недоступном для детей месте». Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в объеме лекарственной формы. Отклонение в дозировке лекарственного вещества. Правильность упаковки и оформления.

Фиксируют правильность стерилизации. Срок хранения – 30 суток

Задание 98. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp: Sol. Zinci sulfatis 0,5 % 10 ml

Acidi borici 0,2

D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите технологический процесс изготовления глазных капель по прописи рецепта, выбрав оптимальный вариант технологии с использованием концентрированных растворов лекарственных веществ.

2. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.

3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Rp: Sol. Zinci sulfatis 0,5% 10 ml

Acidi borici 0,2

D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона

Оборотная сторона

№ рецепта дата

Aqua purificatae 2,5 ml

Sol. Ac. borici 4% 5 ml

Sol. Zinci sulfatis 2% 2,5 ml Sterilis

V=10 ml

Приготовил

Проверил

Отпустил

Цинка сульфата 0,05

Натрия хлорида (Э цинка сульфата = 0,12)

1,0 Цинка сульфата – 0,12 натрия хлорида 0,05 Цинка сульфата – X натрия хлорида

x=0,006

Борной кислоты 0,2

Натрия хлорида (Э борной кислоты = 0,53)

1,0 Борной кислоты – 0,53 натрия хлорида 0,2 Борной кислоты – X натрия хлорида

x=0,106

На изотонирование 10 мл воды необходимо 0,09 натрия хлорида

0,006+0,106=0,112

0,112 > 0,09 => капли гипертонические Расчет концентрированных растворов: Раствора 2%

цинка сульфата 2,5 мл

2,0 – 100 мл

0,05 – x x = 2,5

Раствора 4% кислоты борной 5мл 4,0 – 100 мл

0,2 – x x = 5 мл

В асептических условиях в стерильный отпускной флакон отмеривают 2,5 мл воды очищенной, стерилизуют при 120°C 8 мин. После стерилизации и охлаждения в отпускной флакон отмеривают 5 мл 4% стерильного.

Концентрированного раствора борной кислоты и 2,5 мл 2% стерильного концентрированного раствора цинка сульфата.

Флакон укупоривают под обкатку.

Оформляют основной этикеткой: «Глазные капли», предупредительными надписями:

«Приготовлено «асептически», «Хранить в прохладном и защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте», отдельным рецептурным номером. На этикетке указывают № аптеки, ФИО больного, способ применения, дату изготовления.

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в объеме лекарственной формы. Отклонение в дозировке лекарственного вещества. Правильность упаковки и оформления.

Фиксируют правильность стерилизации. Срок хранения –2 суток

Задание 99. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Acidi salicylici 0,1

Vaselini 10,0

M.D.S. Наносить на кожу.

1. Сделайте необходимые расчеты и опишите изготовление лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.
2. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
3. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптек

Правильный ответ:

Recipe: Acidi salicylici 0,1

Vaselini 10,0

M.D.S. Наносить на кожу.

Паспорт письменного контроля

Лицевая сторона Оборотная сторона

Дата № рецепта Acidi salicylici 0,1 Vaselini 10,0

Общая масса 20,0

Приготовил (подпись) Проверил (подпись) Отпустил (подпись) 1. Концентрация
твердой фазы 0,1 – 10,0
 $x - 100,0$ $x = 1\%$

5% > 1%, необходимо измельчать в присутствии вспомогательной жидкости, родственной к основе

2. Масла вазелинового 0,1 : 2 = 0,05 (3 кап.)

3. Масса мази $10,0 + 0,1 = 10,1$

Содержание твердой фазы (кислоты салициловой) – 1%.

Прописанное количество салициловой кислоты не обеспечивает растворимость в основе. Ее необходимо ввести по типу суспензии. В ступку помещают 0,1 салициловой кислоты и тщательно растирают с 3 каплями вазелинового масла (0,05 по массе), так как прописанная основа углеводородного характера (родственна вазелину). К измельченному таким образом препарату частями добавляют вазелин и гомогенизируют до однородности.

Мазь помещают в стеклянную банку с навинчивающейся крышкой с подложенным под нее кусочком стерильной пергаментной бумаги. Наклеивают номер рецепта.

Оформляют этикеткой «Наружное» с указанием номера аптеки, Ф.И.О. больного, способа применения, даты изготовления, цены; предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте». Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии приказом МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в массе лекарственной формы. Правильность упаковки и оформления.

Срок хранения — 10 суток.

Задание 100. Ситуационная задача

В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Ung. Acidi borici 5 % 10,0

D.S. Втирать в пораженные участки кожи.

4. Сделайте необходимые расчеты и опишите изготовление лекарственного препарата по прописи, выбрав оптимальный вариант технологии.
5. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите целесообразные виды внутриаптечного контроля. Определите требования к оформлению ЛФ.
6. Укажите срок и условия хранения изготовленной ЛФ в аптеке.

Правильный ответ:

Recipe: Ung. Acidi borici 5 % 10,0
D.S. Втирать в пораженные участки кожи.

Паспорт письменного контроля
Лицевая сторона Оборотная сторона
Дата № рецепта Acidi borici 0,5 Vaselini 9,5
Общая масса 10,0

Приготовил (подпись) Проверил (подпись)

Отпустил (подпись)

1.Кислоты борной в 5,0 – 100,0

X – 10,0 x = 0,5

2.Вазелина – 10,0 – 0,5 =9,5

Выписана мазь суспензия на гидрофобной основе. Содержание твердой фазы (кислоты борной) – 5%. Ее необходимо ввести по типу суспензии. В фарфоровой выпарительной чашке на водяной бане расплавляют 0,25 вазелина при температуре не выше 40-50 °C, или же используют прием использования теплой ступки, что является более рациональным. В теплую ступку помещают 0,5 кислоты борной и тщательно растирают вначале с 0,25 г вазелина. К измельченному таким образом препарату частями добавляют оставшийся вазелин и перемешивают до отсутствия видимых частиц кислоты борной. Гомогенизируют до полной однородности.

Мазь помещают в стеклянную банку с навинчивающейся крышкой с подложенным под нее кусочком стерильной пергаментной бумаги. Наклеивают номер рецепта.

Оформляют этикеткой «Наружное» с указанием номера аптеки, Ф.И.О. больного, способа применения, даты изготовления, цены; предупредительными надписями: «Хранить в прохладном, защищенном от света месте», «Хранить в недоступном для детей месте».

Оценка качества и сроки Хранения в аптеке осуществляется в соответствии с приказом МЗ РФ № 751н от 26.10 2015 г.

Анализ документации: Рецепт выписан правильно. Ингредиенты совместимы. Расчеты сделаны правильно, паспорт письменного контроля выписан, верно. Отклонение в массе лекарственной формы. Правильность упаковки и оформления.

Срок хранения — 10 суток.

КРИТЕРИИ оценивания компетенций и шкалы оценки

Оценка «неудовлетворительно» (не зачтено) или отсутствие сформированности компетенции	Оценка «удовлетворительно» (зачтено) или удовлетворительный (пороговый) уровень освоения компетенции	Оценка «хорошо» (зачтено) или достаточный уровень освоения компетенции	Оценка «отлично» (зачтено) или высокий уровень освоения компетенции
Неспособность обучающегося самостоятельно продемонстрировать знания при решении заданий, отсутствие самостоятельности в применении умений. Отсутствие подтверждения наличия сформированности компетенции свидетельствует об отрицательных результатах освоения учебной дисциплины	Обучающийся демонстрирует самостоятельность в применении знаний, умений и навыков к решению учебных заданий в полном соответствии с образцом, данным преподавателем, по заданиям, решение которых было показано преподавателем, следует считать, что компетенция сформирована на удовлетворительном уровне.	Обучающийся демонстрирует самостоятельное применение знаний, умений и навыков при решении заданий, аналогичных образцам, что подтверждает наличие сформированной компетенции на более высоком уровне. Наличие такой компетенции на достаточном уровне свидетельствует об устойчиво закрепленном практическом навыке	Обучающийся демонстрирует способность к полной самостоятельности в выборе способа решения нестандартных заданий в рамках дисциплины с использованием знаний, умений и навыков, полученных как в ходе освоения данной дисциплины, так и смежных дисциплин, следует считать компетенцию сформированной на высоком уровне.

Критерии оценивания тестового контроля:

процент правильных ответов	Отметки
91-100	отлично
81-90	хорошо
70-80	удовлетворительно
Менее 70	неудовлетворительно

При оценивании заданий с выбором нескольких правильных ответов допускается одна ошибка.

Критерии оценивания собеседования:

Отметка	Дескрипторы		
	прочность знаний	умение объяснять (представлять) сущность явлений, процессов, делать выводы	логичность и последовательность ответа
отлично	прочность знаний, знание основных процессов изучаемой предметной области, ответ отличается глубиной и полнотой раскрытия темы; владением терминологическим аппаратом; логичностью и последовательностью ответа	высокое умение объяснять сущность, явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры	высокая логичность и последовательность ответа
хорошо	прочные знания основных процессов изучаемой предметной области, отличается глубиной и полнотой раскрытия темы; владение терминологическим аппаратом; свободное владение монологической речью, однако допускается одна - две неточности в ответе	умение объяснять сущность, явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры; однако допускается одна - две неточности в ответе	логичность и последовательность ответа
удовлетворительно	удовлетворительные знания процессов изучаемой предметной области, ответ, отличающийся недостаточной глубиной и полнотой раскрытия темы; знанием основных вопросов теории. Допускается несколько ошибок в содержании ответа	удовлетворительное умение давать аргументированные ответы и приводить примеры; удовлетворительно сформированные навыки анализа явлений, процессов. Допускается несколько ошибок в содержании ответа	удовлетворительная логичность и последовательность ответа
неудовлетворительно	слабое знание изучаемой предметной области, неглубокое раскрытие темы; слабое знание основных вопросов теории, слабые навыки анализа явлений, процессов. Допускаются серьезные ошибки в содержании ответа	неумение давать аргументированные ответы	отсутствие логичности и последовательности ответа

Критерии оценивания ситуационных задач:

Отметка	Дескрипторы			
	понимание проблемы	анализ ситуации	навыки решения ситуации	профессиональное мышление
отлично	полное понимание проблемы. Все требования, предъявляемые к заданию, выполнены	высокая способность анализировать ситуацию, делать выводы	высокая способность выбрать метод решения проблемы, увереные навыки решения ситуации	высокий уровень профессионального мышления
хорошо	полное понимание проблемы. Все требования, предъявляемые к заданию, выполнены	способность анализировать ситуацию, делать выводы	способность выбрать метод решения проблемы увереные навыки решения ситуации	достаточный уровень профессионального мышления. Допускается одна-две неточности в ответе
удовлетворительно	частичное понимание проблемы. Большинство требований, предъявляемых к заданию, выполнены	удовлетворительная способность анализировать ситуацию, делать выводы	удовлетворительные навыки решения ситуации, сложности с выбором метода решения задачи	достаточный уровень профессионального мышления. Допускается более двух неточностей в ответе либо ошибка в последовательности решения
неудовлетворительно	непонимание проблемы. Многие требования, предъявляемые к заданию, не выполнены. Нет ответа. Не было попытки решить задачу	низкая способность анализировать ситуацию	недостаточные навыки решения ситуации	отсутствует