|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № рецепта  дата | Рецепт на латинском языке , проверка доз и норм отпуска, форма бланка | Расчеты количества ингридиентов по прописи рецепта, ППК | Физико-химические свойства ингридиентов | Определение ЛФ по ГФ и дисперсологической классификации.  Технология ЛФ по стадиям с теоретическим обоснованием | Оценка качества ЛФ (по видам контроля) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| 1  26.01.24 | Rp.: Magnesii oxydi 0,25  D.t.d. N 10  S. По 1 пор 3 раза в день.  Бланк 107-1/у  Проверка доз не требуется | Магния оксид 0,25\*10=2,5  M общ=2,5  Р1=0,25  ППК № 1 26.01.24  Magnesii oxydi 2.5  M =2.5  P1=0.25  Приготовил  Проверил  расфасовал | Магния оксид – белый аморфный порошок, хранение в хорошо укупоренной таре. | Это твердая лек форма, состоящая из отдельных сухих частиц, обладающих различной степенью дисперсности. Простой дозированный порошок для внутреннего применения.  Свободная гетерогенная система, где дисперсионная среда – воздух, дисперсная фаза-порошок.  ТО:  Готовим на основании ГФ, приказа 249н, соблюдая санитарный режим.  В составе пылящее вещество, не растираем.  ТИ:  Подготавливаем рабочее место, выбираем посуду по оптимальной загрузке. В ступку № 4 отвешиваем 2,5 магния оксида на ручных весаз ВР-5, готовим 10 вощеных капсул, дозируем по 0,25. Складываем по 3-5 в пакет, оформляем к отпуску. Основная этикетка «Внутреннее» с зеленой сигнальной полосой. По памяти заполняем лицевую сторону ППК. | -письменный  -органолептический  -при отпуске |

1 графа. Проставляется календарная дата, согласно графика работы студента и нумерация рецептов по мере заполнения дневника.

2 графа. Рецепт записывают на латинском языке без сокращений. Делают заключение о правильности оформления рецепта согласно действующим НД. Проверяют дозы лекарственных веществ, нормы отпуска наркотических.

3 графа. Расчеты проводят подробно с использованием коэффициентов, табличных значений.

4 графа. Записывают из ГФ латинское и русское название веществ, указывают свойства, имеющие отношение к технологии данного лекарственного препарата, фармакологическое действие.

5 графа. Указать, какая лекарственная форма выписана. Привести ее определение по ГФ 14 и дисперсологическую характеристику, основные требования, предъявляемые к этой ЛФ в соответствии с ГФ.

Перечислить особенности изготовления ЛП по рецепту. Привести подробное, последовательное описание технологии с теоретическим обоснованием каждой технологической стадии. Указать особенности оформления лекарственного препарата с обоснованием выбора этикеток, условия хранения и сроки хранения препарата в аптеке.

6 графа. Привести все возможные виды контроля согласно приказу 751-н.