

PROTOKÓŁ SPORZĄDZENIA LEKU RECEPTUROWEGO				
Nazwa apteki		Postać farmaceutyczna i fizykochemiczna		Numer apteczny
Apteka Szpitalna ul. Wiosenna 1 11-111 Poznań tel. 123 456 789		jałowy, bezbarwny, klarowny, hipertoniczny roztwór		4/2022
		Warunki przechowywania	Data sporządzenia	
		przechowywać w temp. 2–8°C	12.06.2022	
		Rodzaj opakowania	Termin przydatności do użycia	
		butelka jałowa 10 ml z zakraplaczem	12.07.2022 (dot. leku przechowywanego w temp. 2–8°C)	
Recepta				
Rp. 5% Sol. Natrii chlorati M.f. guttae ophtalmicae No III D.S. 1× dziennie do obu oczu		10,0 g		Dawki [g]/Działanie Działanie: przywracanie równowagi osmotycznej w tkankach rogówki, działanie hamujące obrzęk rogówki
Obliczenia				
5 - 30 10 - x $x = (5 \times 30)/10 = 15,0 \text{ g}$				
Odważanie składników				
Lp.	Nazwa surowca, data przydatności do użycia	Ilość na receptcie	Ilość odważona	Producent, seria
1.	10% Natrium chloratum, 07.01.2023		15,0 g	ABCD, 123
2.	Aqua pro injectione, 31.05.2024		15,0 g	EFGH, 456
Wykonanie				

1. Przygotować utensylia apteczne: zlewkę szklaną, strzykawkę 10 ml, sączeek wyjąławiający, butelki jałowe do kropli ocznych 10,0 ml.
2. Na wadze elektronicznej postawić zlewkę, wytarować, odważyć bezpośrednio 15,0 g 10% Natrium chloratum.
3. Do wytarowanej na wadze zlewki z 15,0 g 10% Natrium chloratum odważyć bezpośrednio 15,0 g Aqua pro injectione.
4. Zdjąć z wagi i wymieszać.
5. Do strzykawki pobrać 10 ml roztworu. Na wadze elektronicznej postawić butelkę, wytarować. Na strzykawkę założyć sączeek i sączyć roztwór bezpośrednio do butelki, która znajduje się na wadze. Po odważeniu 10 g zdjąć butelkę z wagi. Zamknąć butelkę.
6. Poprawnie wypisać pomarańczową etykietę z piktogramem oka i przymocować ją do opakowania.

APTEKA

Rp.
5% Sol. Natrii chlorati 10,0
M.f. guttae ophtalmicae No III

D.S. 1× dziennie do obu oczu

data wykonania: 12.06.2022

termin przydatności do użycia: 12.07.2022 (dot. leku przechowywanego w temp. 2–8°C)

wykonał: Jan Kowalski

ZEWNĘTRZIE

Komentarz

Badanie w trakcie sporządzania leku		Badanie po sporządzeniu leku	
Oceniono wizualnie klarowność i barwę roztworu		Oceniono wizualnie klarowność i barwę roztworu	
Rzeczywista ilość sporządzonego leku	Osoba sporządzająca	Osoba nadzorująca	
30,0 g	Jan Kowalski	Anna Nowak	