



ACTIVIDAD Unidad 1 (cuestionario repaso)

Consultando las Unidades UT1 del aula virtual contesta:

1ª ¿Cuáles son los componentes mínimos de un local de preparación ?

Los locales deben contar con agua potable y fuentes de energía, estarán bien iluminados y ventilados con una temperatura y humedad relativa acorde con los productos a manejar.

2º El RD 175/2001 describe las condiciones mínimas que deben reunir el personal y ¿ qué más?

Los locales, el utillaje, la documentación, las materias primas, y los materiales de acondicionamiento, la elaboración, el control de calidad y la dispensación.

3º ¿Qué significan las siglas PNT? ¿Se siguen estos protocolos en la limpieza del material del laboratorio galénico?

Los Procedimientos Normalizado de Trabajo, de limpieza son de uso obligatorio en el laboratorio galénico.

4º. Completa la siguiente definición:

Fórmula magistral es el medicamento destinado a un paciente individualizado, preparado por el Farmaceutico o bajo su dirección, para cumplimentar exactamente una prescripción facultativa detallada de las sustancias medicinales que incluye según las normas técnicas y científicas del arte farmacéutico , dispensado en una oficina de farmacia o servicio farmacéutico y con la debida información al usuario

**TESTS**

5º En el FN se recoge como obligatorio el procedimiento :

- a) **PN de determinación de pH**
- b) PN de verificación de peso y volumen
- c) PN de control de uniformidad de peso
- d) Todas son correctas

6º Según la Ley del medicamento...se reconocen como tales:

- a) los preparados oficinales
- b) los medicamentos de uso veterinario elaborados industrialmente
- c) las fórmulas magistrales
- d) **Todas son correctas**

7º El preparado oficial está enumerado y descrito en:

- a) **el FN**
- b) la Farmacopea española FE (ó RFE)
- c) lo prepara el farmacéutico consultando libros
- d) está destinado a un solo individuo

8º Una Fórmula magistral tipificada:

- a) se recoge en la FE (ó Real farmacopea española RFE)
- b) son FM que se usan con frecuencia
- c) son las que se recogen en el FN
- d) **b y c son correctas**

9º Entre los ensayos de control de calidad de las ampollas, se realiza: **En esta dudo**

- a) **un control de esterilidad**
- b) estudio del pH
- c) el control de los caracteres organolépticos
- d) Todas son correctas

10º Entre los controles de calidad de las cápsulas figura

- a) el control o estudio de la transparencia
- b) **la variación o uniformidad de peso**
- c) el PH
- d) Todas son correctas

11º Indica la afirmación correcta (V) o incorrecta (F) :

El mantenimiento y limpieza del laboratorio deben recogerse por escrito en forma de PNT.....(**V**)

Los residuos se evacuarán regularmente en recipientes adecuados.....(**V**)

1ºFARX

TECNICO EN FARMACIA Y PARAFARMACIA

[Http://gmfarmacia.incuve.es](http://gmfarmacia.incuve.es)



En la zona de elaboración se podrán realizar otras actividades, como por ejemplo: análisis clínicos, repaso de pedidos, etc.....(F)

El laboratorio deberá estar bien ventilado e iluminado.....(V)

Los PO se dispensan bajo un nombre comercial.....(F)

En la RFE se incluyen los métodos analíticos de los excipientes y sustancias medicinales...(V)

12º Qué significado tienen las abreviaturas:

aa- A partes iguales

csp- Cantidad Suficiente Para

cap- Cápsulas

VR- Vía Rectal

VO- Vía Oral

SSF- Solución Salina Fisiológica

IV- Intravenosa

FDA- Food and Drug Administration