

Concorso pubblico, per titoli ed esami, per la copertura a tempo indeterminato di n. 1 posto di Dirigente Farmacista di Farmacia Ospedaliera - Bando n. 76837 del 21.05.2021

In ottemperanza a quanto disposto dall'art.19 del D.Lgs. 14.03.2013 n. 33, così come modificato dal comma 145 della L.160 del 27.12.2019, si riportano i criteri di valutazione della Commissione e le tracce delle prove.

CRITERI DI VALUTAZIONE DELLE PROVE

La Commissione esaminatrice stabilisce i seguenti criteri e modalità di valutazione delle prove:

Prova scritta

- · Conformità al tema
- Congruità, completezza e chiarezza concettuale nell'illustrare gli argomenti
- Pertinenza
- Proprietà di linguaggio
- Sinteticità

Prova pratica:

- Corretta individuazione e sviluppo del caso
- Appropriatezza del linguaggio, completezza e sintesi

Prova orale:

- Pertinenza
- Completezza e precisione nella trattazione
- Proprietà di linguaggio/sintesi

PROVA SCRITTA

Prova scritta n.1

Il trattamento del Mieloma Multiplo con particolare riferimento alle nuove terapie farmacologiche

Prova scritta n. 2

Il trattamento del carcinoma prostatico: nuovi farmaci in commercio, place in terapy e modalità di prescrizione e fornitura

Prova scritta n. 3

L'Antibiotico resistenza nel paziente ospedalizzato e sviluppo di nuove opzioni terapeutiche

PROVA PRATICA

PROVA PRATICA N. 1

Descrivere i passaggi necessari per la realizzazione di una preparazione galenica non sterile partendo dalla seguente prescrizione:

Lidocaina viscosa 2% gel orale (per mucositi da radioterapia)

Materie prime disponibili:

- Lidocaina cloridrato
- Carbossimetilcellulosa (CMC)
- Parabeni
- Aroma a piacere
- Acqua depurata

PROVA PRATICA N. 2

Descrivere i passaggi necessari per la realizzazione di una preparazione galenica non sterile partendo dalla seguente prescrizione:

Midazolam cloridrato 2,5 mg/ml soluzione orale

Indicazione: sedativo per uso orale

Posologia: 0.5 mg/Kg (dose massima 15 mg)

Ambito pediatrico

Lista di possibili componenti (selezionare le molecole più opportune):

- Midazolam cloridrato polvere 50mg
- Midazolam soluzione sterile 15mg/3 ml
- Nipagina + Nipasolo (1% rapporto 1 a 9 nipagina/nipasolo)
- Nipagina sodica + Nipasolo sodico
- Tampone citrato (acido citrico monoidrato 0.07 g + sodio citrato trisodico biidrato 0.04 g)
- Sciroppo semplice FU 18 ml
- Aroma cioccolato 8 gtt
- Aroma vaniglia 8 gtt
- Aroma lampone 8 gtt
- Acqua depurata q.b. mg 20

PROVA PRATICA N. 3

Descrivere i passaggi necessari per la realizzazione di una preparazione galenica non sterile partendo dalla seguente prescrizione:

Metronidazolo 25mg/ml (sciroppo pediatrico) Sospensione

Lista di possibili componenti (selezionare le molecole più opportune):

metronidazolo 3 gr potassio sorbato 0.24 gr saccarina sodica 0.6 gr saccarosio semolato fu 103.8 gr acqua depurata 51 ml cacao amaro 6 gr menta essenza 0,5 mL

QUESITI PROVA ORALE:

- 1) I Registri di Monitoraggio AIFA: le finalità, le parti coinvolte e i loro ruoli. Portare alcuni esempi di medicinali che vi sono assoggettati
- 2) Indicare le modalità di acquisizione da parte della Farmacia Ospedaliera di un medicinale regolarmente registrato in Italia ma momentaneamente carente sul territorio nazionale
- 3) Gli accordi di rimborsabilità condizionata (MEA)
- 4) Processi di accreditamento dell'Aziende Sanitarie: modalità e finalità
- 5) Centralizzazione allestimento chemioterapici antiblastici: finalità e modalità operative
- 6) Farmaci equivalenti e biosimilari
- 7) Organizzazione dell'assetto Logistico ed approvvigionamento beni sanitari della Farmacia
- 8) Farmacoeconomia
- 9) Farmacoepidemiologia/farmacoutilizzazione
- 10) Innovatività terapeutica
- 11) Gestione dei farmaci sperimentali
- 12) Farmacovigilanza: aspetti normativi, ruolo e responsabilità del Farmacista Ospedaliero
- 13) Vigilanza Dispositivi Medici: aspetti normativi, ruolo e responsabilità del Farmacista Ospedaliero
- 14) Classificazione dei medicinali ai fini della prescrivibilità e regima di fornitura
- 15) La riconciliazione della terapia farmacologica: descrivere i contenuti previsti dalla Raccomandazione Ministeriale (Raccomandazione n.17)
- 16) La prevenzione degli errori in terapia con farmaci antineoplastici: descrivere i contenuti previsti dalla Raccomandazione Ministeriale (Raccomandazione n.14)
- 17) Farmaci Early access
- 18) Sviluppo Clinico di un farmaco: dalla pre-clinica alla rimborsabilità
- 19) Immunoterapia e inquadramento delle reazioni avverse
- 20) Governance farmaceutica: possibili interventi da parte del farmacista
- 21) Prontuari Terapeutici e PDTA