



AZIENDA USL
VALLE D' AOSTA

UNITÉ SANITAIRE LOCALE
VALLÉE D'AOSTE

CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER L'ASSUNZIONE, A TEMPO INDETERMINATO, DI N. 1 DIRIGENTE SANITARIO FARMACISTA – APPARTENENTE ALL'AREA DI FARMACIA – DISCIPLINA DI FARMACIA OSPEDALIERA, DA ASSEGNARE ALLA STRUTTURA COMPLESSA “FARMACIA” DELL'AZIENDA U.S.L. DELLA VALLE D'AOSTA.

CRITERI DI VALUTAZIONE:

- **Prova scritta:** conoscenza dell'argomento, capacità di sintesi ed appropriatezza.
durata massima della prova: 1 ora e 15 minuti.
- **Prova pratica:** descrizione sintetica delle modalità operative di allestimento di una preparazione galenica magistrale di laboratorio.
durata massima della prova: 30 minuti.
- **Prova orale:** esposizione chiara, esaustiva e sintetica.
durata massima della prova: 15 minuti.

PROVA SCRITTA

1. [PROVA N.1](#)
2. [PROVA N.2](#)
3. [PROVA N.3 \(ESTRATTA\)](#)

PROVA PRATICA

1. [Descrivere le modalità di esecuzione del saggio di uniformità di massa da condurre sulle 100 capsule preparate dal farmacista in base alla prescrizione fatta da un pediatra ospedaliero in favore di un paziente in carico alla sua struttura.](#)

2. Stabilire il periodo massimo di validità per una preparazione di capsule appena allestita in farmacia, sulla base della prescrizione fatta da un pediatra ospedaliero in favore di un paziente in carico alla sua struttura. Le materie prime utilizzate hanno tutte una validità residua di 26 mesi. (ESTRATTA)
3. Stabilire il periodo massimo di validità per uno sciroppo appena preparato in farmacia sulla base della prescrizione fatta da un pediatra ospedaliero in favore di un paziente in carico alla sua struttura. Le materie prime utilizzate hanno tutte una validità residua di 24 mesi.

PROVA ORALE

1. Abiraterone (Zytiga) è uno dei medicinali che concorre maggiormente al raggiungimento dell'attuale livello di spesa associato alle terapie oncologiche. Indicare i contesti di malattia in cui è utilizzato, presentarne le caratteristiche e le modalità di gestione (prescrizione, fornitura).
2. I registri di monitoraggio AIFA: presentarne le finalità, indicare le parti coinvolte e i loro ruoli, portare alcuni esempi di medicinali che vi sono assoggettati. (ESTRATTA)
3. Indicare le modalità di acquisizione da parte della farmacia ospedaliera di un medicinale regolarmente registrato in Italia ma momentaneamente carente sul territorio nazionale.