

MODELO DO FORMULÁRIO ONLINE

Avaliação Estágios Obrigatórios - Relatórios

CURSO DE FARMÁCIA UNIBRASIL

Nome completo:

e-mail:

Estágio Realizado:

- () Análises Clínicas
- () Farmácia Dispensação, Manipulação, Homeopática, Hospitalar
- () Indústria

Local de estágio:

Nome do supervisor local do estágio:

Upload do relatório do supervisor local de estágio:

Upload do controle de carga horária:

Faça uma breve avaliação quanto ao seu local de estágio e problemas observados:

INSTRUÇÕES:

***ANÁLISES CLÍNICAS – RELATO DE CASO**

1. INTRODUÇÃO:

Deve ser concisa e conter informações disponíveis sobre o assunto, o contexto, o mérito e o objetivo do relato, de modo a atrair a atenção do leitor

- BREVE revisão da literatura sobre a condição clínica,
- Justificativa (incluindo dados epidemiológicos) para caracterizar o a escolha do relato de caso

1.1 Objetivo Principal

1.2 Objetivos Específicos (se aplicável)

2. DESENHO E MÉTODO:

- Caracterização do sujeito e estratégia de busca dos dados do sujeito e instrumento utilizado (nunca informar dados que permitam a identificação do paciente)

3. DESCRIÇÃO DO CASO:

A sequência dos eventos deve ser cronológica, organizada, com detalhes suficientes para que o leitor estabeleça sua interpretação, eliminando dados supérfluos, detalhes de datas dos exames, dados confusos ou não confirmados.

- Qualquer indicação para a identificação do paciente deve ser suprimida.

- O relato deve conter dados demográficos (idade, peso, gênero, cor, ocupação....) e história clínica se disponíveis.
- Deve-se evitar incluir evolução diária e exames rotineiros normais.
- É fortemente aconselhável que o autor estabeleça relação temporal e causal com a situação relatada.
- Laudos de exames, mas apenas conter as informações mais importantes à interpretação do caso.
- Exames laboratoriais negativos só devem ser incluídos quando absolutamente necessários à compreensão do caso

4. DISCUSSÃO:

Deve-se enfatizar a prioridade e singularidade do relato, a acurácia do diagnóstico e a sua validade em comparação com os dados da literatura, e os subsídios para se levantar novas perspectivas, aplicações ou conhecimentos.

5. CONCLUSÃO:

Finalmente deve-se resumir os principais aspectos do caso, justificar a sua singularidade, sugerir recomendações e apontar as conclusões.

6. REFERÊNCIAS

***FARMÁCIA - Relato de caso, se Atenção Farmacêutica, Atendimento em Farmácia Clínica (Dispensação ou Hospitalar) ou Descrição de processo, se Desenvolvimento de um produto (Homeopatia ou Manipulação)**

1. INTRODUÇÃO:

Deve ser concisa e conter informações disponíveis sobre o assunto, o contexto, o mérito e o objetivo do relato, de modo a atrair a atenção do leitor

- BREVE revisão da literatura sobre a condição clínica, processo de produção ou desenvolvimento de um medicamento ou produto farmacêutico
- Justificativa, para caracterizar o a escolha do relato de caso ou processo.

1.1 Objetivo Principal

1.2 Objetivos Específicos (se aplicável)

2. DESENHO E MÉTODO:

- Caracterização do sujeito e estratégia de busca dos dados do sujeito e instrumento utilizado (nunca informar dados que permitam a identificação do paciente ou do processo)
- Caracterização do processo de produção do medicamento ou produto farmacêutico

3. DESCRIÇÃO DO CASO:

A sequência dos eventos deve ser cronológica, organizada, com detalhes suficientes para que o leitor estabeleça sua interpretação, eliminando dados supérfluos, detalhes

de datas dos exames, processos, atendimento de paciente, orientação, dados confusos ou não confirmados.

OU

3. DESCRIÇÃO DE UM PROCESSO:

A sequência dos eventos deve ser cronológica, organizada, com detalhes suficientes para que o leitor estabeleça sua interpretação, eliminando dados supérfluos. Desatacar a importância do produto desenvolvido e as etapas de produção.

- É fortemente aconselhável que o autor estabeleça relação temporal e causal com a situação relatada.

4. DISCUSSÃO:

Deve-se enfatizar a prioridade e singularidade do relato ou do desenvolvimento do produto, os subsídios para se levantar novas perspectivas, aplicações ou conhecimentos.

5. CONCLUSÃO:

Finalmente deve-se resumir os principais aspectos apontados, justificar a sua singularidade, sugerir recomendações e apontar as conclusões.

6. REFERÊNCIAS

***INDÚSTRIA - Descrição de processo ou Ocorrência na Indústria ou Vigilância: alguma ocorrência em particular observada durante o estágio e como foi a atuação do aluno nesta ocorrência**

Optar por um dos itens a seguir:

- **Validação de processo industrial,**
- **Desenvolvimento de um produto,**
- **Notificação de desvio de qualidade,**
- **Registro de produto,**
- **Notificação da Vigilância Sanitária**

1. INTRODUÇÃO:

Deve ser concisa e conter informações disponíveis sobre o assunto e tema escolhido, o contexto, o objetivo do relato.

- BREVE revisão da literatura sobre processo/assunto
- Justificativa para caracterizar o a escolha do processo/ocorrência a ser abordado.

1.1 Objetivo Principal

1.2 Objetivos Específicos (se aplicável)

2. DESENHO E MÉTODO:

- Caracterização da estratégia de busca dos dados para relato da ocorrência ou processo escolhido. Caracterizar os instrumentos utilizados para coleta dos dados

(nunca informar dados que permitam a identificação de profissionais envolvidos no processo ou ainda da empresa notificada pela vigilância sanitária)

- Caracterização do processo de produção do medicamento ou produto farmacêutico se for o caso.

3. DESCRIÇÃO DA OCORRÊNCIA/PROCESSO:

A sequência dos eventos deve ser cronológica, organizada, com detalhes suficientes para que o leitor estabeleça sua interpretação, eliminando dados supérfluos, detalhes de datas, dados confusos ou não confirmados.

- Qualquer indicação para a identificação de pessoas deve ser suprimida.

4. DISCUSSÃO:

Comentar sobre o processo/ocorrência relatado baseando-se em legislações ou literatura específica para justificar as considerações realizadas.

5. CONCLUSÃO:

Finalmente deve-se resumir os principais aspectos do caso, justificar a sua singularidade, sugerir recomendações e apontar as conclusões.

6. REFERÊNCIAS