

PROVA PRATICA E

1) La strutturazione della domanda di ricerca secondo l'acronimo PICO facilita la ricerca della letteratura al fine di reperire le informazioni che si ritengono necessarie. Il candidato consideri il seguente quesito clinico:

Qual è l'efficacia dell'utilizzo del modello assistenziale Primary Nursing (modello sperimentale) rispetto all'utilizzo del modello funzionale per compiti (modello standard) al fine di aumentare la soddisfazione del paziente nei setting medico-chirurgici?

In riferimento alle informazioni contenute nel quesito clinico, il candidato indichi quale tra i seguenti PICO è formulato correttamente:

- a) **P:** pazienti ricoverati in setting medico-chirurgici
I: utilizzo del modello funzionale per compiti
C: utilizzo del modello assistenziale Primary Nursing
O: aumento della soddisfazione dei pazienti
- b) **P:** pazienti ricoverati in setting medico-chirurgici
I: utilizzo del modello assistenziale Primary Nursing
C: utilizzo del modello funzionale per compiti
O: aumento della soddisfazione dei pazienti
- c) **P:** pazienti pediatrici
I: utilizzo del modello assistenziale Primary Nursing
C: utilizzo del modello funzionale per compiti
O: diminuzione del tasso di assenteismo degli infermieri
- d) **P:** pazienti ricoverati in setting medico-chirurgici
I: utilizzo del modello assistenziale Primary Nursing
C: utilizzo del modello funzionale per compiti
O: diminuzione del tasso di assenteismo degli infermieri

2) Angela deve assumere ogni giorno 0,05 mg di metildigossina. La confezione fornita dalla farmacia contiene compresse da 0,1 mg.

Quante compresse devono essere assunte giornalmente?

- a) 1 compressa
- b) ½ compressa
- c) 1 compressa e ½
- d) 2 compresse

3) La scala PAINAD serve a valutare il dolore

- a) In tutti i pazienti
- b) Nelle donne durante il parto
- c) Nei bambini
- d) Nei pazienti con deficit cognitivi

4) Se durante una trasfusione di emazie una persona manifesta brividi, cefalea e sensazione di calore, cosa è necessario effettuare velocemente?

- a) Sospendere la trasfusione, mantenere l'accesso venoso con soluzione fisiologica ed informare il medico;
- b) Sospendere la trasfusione, rimuovere l'accesso venoso ed informare il medico;
- c) Sospendere la trasfusione, rimuovere l'accesso venoso e segnalare il fatto in cartella infermieristica;
- d) Diminuire la velocità di trasfusione ed informare il medico;

The image shows a handwritten signature on the left and a circular official stamp on the right. The stamp contains the text 'AZIENDA OSPEDALIERA NAZIONALE' and 'FARMACIA'.

5) E' una complicanza tardive della tracheostomia

- a) La stenosi laringea tracheale (sintomatica a riposo o sotto sforzo)
- b) L'infezione dello stoma (caratterizzato da rossore, calore e tumefazione dello stoma) e delle vie aeree
- c) La fistola tracheo-esofagea
- d) Tutte le precedenti risposte sono corrette

6) La misurazione della Pressione venosa centrale deve essere effettuata con il paziente in posizione

- a) Supina
- b) Laterale sinistra
- c) Semiortopnoico
- d) Indifferente

7) Le compressioni toraciche durante una RCP secondo le linee guida dell'ERC 2015 devono essere effettuate

- a) Al "centro del torace".
- b) Con profondità di almeno 5 cm ma non più di 6 cm.
- c) Con una frequenza di 100–120 minimizzando le interruzioni.
- d) Tutte le risposte precedenti sono corrette

8) Lo strumento avente lo scopo di sintetizzare le principali raccomandazioni per uniformare la pratica clinica ai risultati della ricerca è

- a) L'istruzione operativa
- b) La cartella clinica
- c) La linea guida
- d) Il protocollo

9) La frizione alcolica delle mani

- a) Ha per obiettivo l'eliminazione della flora transitoria e la riduzione della carica microbica residente delle mani.
- b) Si effettua se le mani non sono visibilmente sporche, prima e dopo il contatto con il paziente; dopo la rimozione dei guanti non sterili;
- c) Deve durare complessivamente 20-30 secondi fino a completa asciugatura.
- d) Tutte le risposte sono corrette

10) Nella sperimentazione clinica il gruppo di controllo è il gruppo

- a) Di paziente che riceve il trattamento oggetto di sperimentazione
- b) Di pazienti che costituisce l'intero campione di riferimento
- c) Di pazienti che non è stato incluso nel campione
- d) Di pazienti che non riceve il trattamento oggetto di sperimentazione