

Carácter del curso	Obligatorio para la carrera de Químico Farmacéutico
Semestre en que se dicta	6° Semestre
Número de créditos	8
Carga horaria semanal (hs)	Clases teóricas-prácticas: 4 y ½ hs; una vez por semana.
Previaturas	Fisiología y Matemática 02
Cupo	----

Estructura Responsable:

Departamentos, Cátedras, Unidades, etc.

Docente Responsable:

Prof. Pietro Fagiolino

Docentes Referentes:

Prof. Pietro Fagiolino
 Prof. Adj. Rosa Eiraldi
 Asistente Manuel Ibarra
 Asistente Silvana Alvariza
 Ayudante Laura Magallanes
 Ayudante Natalia Guevara

Objetivos:

- Introducir al estudiante en la terapéutica mediante el estudio del ingreso y disposición de los fármacos en el organismo humano.
- Capacitar al estudiante en cinética básica y clínica, modelos compartimentales, dosis, concentración y efecto.

Contenido:

Temas

- 1- Disposición de fármacos (DME). Modelo monocompartimental. Administración instantánea de fármacos y mediante orden cero. Ingreso interrumpido. Ingreso continuo. Estado estacionario. Eliminación por diferentes rutas. Estimaciones de clearance, volumen, y semivida de eliminación.
- 2- Modelo bicompartimental. Administración instantánea, y de orden cero. Volúmenes de distribución: extrapolado, de pseudoequilibrio (fase beta o área), de estado estacionario.
- 3- Ingreso de fármaco mediante procesos de primer orden. Tiempo de máxima concentración. Concentración máxima. Competencia de procesos durante el ingreso de fármaco. Biodisponibilidad. Interrupción del ingreso, o de la eliminación presistémica.
- 4- Funciones de mejor ajuste a datos de concentración vs tiempo. Parámetros de la función y del modelo. Farmacocinética individual y poblacional.
- 5- Dosis múltiple. Intervalos de administración. Dosis de ataque y de mantenimiento. Tasas de metabolización y de excreción diaria en estado estacionario.

Fecha	MA-SGC-2-3.19242	V.01
29/06/17	Página 1 de 2	

535 X - FARMACOCINÉTICA Y BIOFARMACIA (Plan 2015)

6- Descripción cualitativa de los procesos de liberación, absorción, distribución, metabolización, y excreción. Efecto de primer pasaje. Unión a proteínas plasmáticas. Modelos multi-compartimentales.

7- Sistemas lineales y no lineales. Sistemas constantes y variantes. Variabilidad inter e intraindividual. Biodisponibilidad dosis-dependiente. Clearance concentración-dependiente. Fisiología cardiovascular y distribución de fármacos.

8- Relación dosis-concentración-efecto. Ventana terapéutica. Ajustes posológicos. Monitoreo terapéutico de medicamentos.

9- Modelos integrados de fármaco y metabolitos.

10- Influencia de la edad, del sexo, de la actividad física, de los ritmos biológicos en la respuesta farmacocinética y en la respuesta farmacodinámica.

11- Diseño de medicamentos por modulación de la liberación / absorción. Fisiología gastrointestinal.

12- Medicamentos originales y similares. Bioequivalencia.

Bibliografía:

Modalidad del Curso:

	Teórico	Practico	Laboratorio	Otros (*)
Asistencia Obligatoria				
Modalidad Flexible (carga horaria mínima)				

(*) Especificar (talleres, seminarios, visitas, tareas de campo, pasantías supervisadas, etc.)

Régimen de ganancia:

Realización de 2 parciales: 1er parcial de 25 puntos; 2do parcial de 35 puntos.

Con más de 30 puntos, se aprueba el curso y se exonera el examen.

Con más de 18 puntos, se aprueba el curso, pudiendo rendir el examen sin límite de tiempo.

Con menos de 18 puntos, se dispone de un año para rendir el examen y aprobarlo. De lo contrario se deberá realizar nuevamente el curso.

Por mayor información visitar la página del curso o consultar directamente en la estructura responsable de la asignatura.

Fecha	MA-SGC-2-3.19242	V.01
29/06/17	Página 2 de 2	