

AUTOEBALUAZIOA**VII. MODULUA: BIOERABILGARRITASUNA**

1. FDAren arabera, nola definitzen da bioerabilgarritasuna?

- a) Era farmazeutikotik atera ondoren, eragite-tokira ailegatzen den farmako edo osagai aktibo baten kantitatea eta abiadura.
- b) Era farmazeutikotik atera ondoren, eragite-tokira ailegatzen den farmako edo osagai aktibo baten abiadura.
- c) Era farmazeutikotik atera ondoren, eragite-tokira ailegatzen den farmako edo osagai aktibo baten kantitatea.
- d) Erantzun guztiak okerrak dira.

2. Bioerabilgarritasun absolutua:

- a) Farmako baten bioerabilgarritasun sistemikoa odol hodiz kanpoko administrazioaren ondoren (aho bidezkoa, ondestekoa, larruazalpekoa,..)
- b) Farmako baten bioerabilgarritasun sistemikoa benabarnetik administratu eta gero.
- c) Osagai aktibo baten bioerabilgarritasuna dosifikazio era batean administratu eta gero, erreferentziako formulazioarekin konparatuz.
- d) Erantzun guztiak okerrak dira.

3. Bioerabilgarritasunaren zehaztapena oreka egonkorrean:

- a) Dosi bakarreko entseguek baino lagin gehiago behar ditu.
- b) Parte-hartzaileentzat arrisku handiagoa suposatzen du dosi bakarreko saioekin konparatuz, kontzentrazio handiagoak lortzen direlako.
- c) Tratamendua ez betetzeko arriskua txikiagoa da, dosi bakarreko saioekin konparatuz.
- d) Entseguen iraupena laburragoa da, dosi bakarreko saioekin konparatuz.

4. Zein da farmakoaren odoleko kontzentrazioak erabiliz bioerabilgarritasuna magnitudean zehazteko erabiltzen den parametro farmakozinetikoa?

- a) Kurba azpiko azalera (AUC).
- b) C_{max} eta T_{max} .
- c) C_{max}/ABC .
- d) Xurgapen konstantea.

5. Bioerabilgarritasuna abiaduran zehazteko, zein da parametro zehatzena?

- a) Xurgapen abiadura konstantea.
- b) C_{max} eta T_{max} .
- c) C_{max}/ABC .
- d) Batzbesteko xurgapen denbora.