

AUTOEBALUAZIOA

II. MODULUA: FARMAKOZINETIKA KLINIKOA

1. Zerk baldintzatzen du dosi erregimen baten hasierako diseinua?
 - a) Erantzun guztiak zuzenak dira
 - b) Farmakoaren profil zinetikoa
 - c) Helburu terapeutikoa
 - d) Ezaugarri demografikoak, fisiologikoak eta klinikoak

2. Dosi erregimena diseinatzeko "a priori" metodoek informazio hau behar dute
 - a) Pazienteari buruzko datu klinikoak eta preskripzioa egiten duten klinikoen esperientzia profesionala.
 - b) Farmakoaren odol kontzentrazioak
 - c) Farmakoaren batez besteko parametro zinetikoak eta pazienteari buruzko informazioa
 - d) Eredu zinetiko poblazionalak

3. Dosi erregimenak diseinatzeko metodo bayesianoek informazio hau behar dute
 - a) Parametro farmakozinetiko poblazionalak eta pazientearen odol laginetan neurtutako farmako kontzentrazioak
 - b) Batez besteko parametro zinetikoak eta pazienteari buruzko informazioa
 - c) Pazienteari buruzko datu klinikoak eta preskripzioa egiten duten klinikoen esperientzia profesionala.
 - d) Farmakoaren odol kontzentrazioak

4. Ze ezaugarri eduki behar dituzte monitorizaziorako hautagai izateko?
 - a) Tarte terapeutiko estua, aldakortasun baxua eta eraginkortasuna eta/edo toxikotasuna klinikoki ebaluatzeko zailtasunak
 - b) Tarte terapeutiko zabala, aldakortasun altua eta dosi-erantzun erlazio ona.
 - c) Tarte terapeutiko estua, eraginkortasuna eta/edo toxikotasuna klinikoki ebaluatzeko erraztasuna eta dosi-erantzun erlazio baxua
 - d) Tarte terapeutiko estua, eraginkortasuna eta/edo toxikotasuna klinikoki ebaluatzeko zailtasuna, aldakortasun altua eta dosi-erantzun erlazio txikia

5. Monitorizazioaren indikazio nagusiak aukeratu
 - a) Posologiaren indibidualizazioa
 - b) Toxikotasuna susmatzea
 - c) Porrot terapeutikoa
 - d) Erantzun guztiak zuzenak dira

6. Noiz da egokiagoa monitorizatzeko odol laginak ateratzea?
 - a) Oreka egonkorra lortu baino lehen
 - b) Banaketa oreka lortu baino lehen
 - c) Oreka egonkorra lortu denean
 - d) Edozein unean