

Bloque I: PREGUNTAS AUTOEVALUACIÓN

- 1. ¿Cuáles son las actividades de la Farmacovigilancia?**
 - a. Detectar el riesgo de reacciones adversas a medicamentos
 - b. Cuantificar y evaluar el riesgo de reacciones adversas a medicamentos
 - c. Gestionar el riesgo y comunicar las medidas reguladoras necesarias
 - d. a, b, c
 - e. a y b

- 2. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones es correcta?**
 - a. El Sistema Español de Farmacovigilancia (SEFV) está integrado por 17 centros autonómicos de Farmacovigilancia y un centro coordinador: la división de Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)
 - b. La base de datos de reacciones adversas a medicamentos del SEFV es la VigiBase
 - c. El SEFV está integrado por 17 centros autonómicos de Farmacovigilancia y un centro coordinador: Uppsala Monitoring Center.
 - d. a y b
 - e. b y c

- 3. Cual es o cuales son la(s) medida(s) de frecuencia más utilizada(s) en epidemiología?**
 - a. Riesgo Relativo y Odds Ratio
 - b. Prevalencia e Incidencia
 - c. Riesgo Relativo
 - d. Odds Ratio
 - e. a y b

- 4. Los estudios de Cohortes son:**
 - a. Estudios analíticos observacionales que permiten investigar varias patologías o RAM en relación con la exposición a un fármaco.
 - b. Estudios analíticos observacionales que permiten investigar una patología o RAM en relación a la exposición a varios fármacos.
 - c. Estudios analíticos experimentales que permiten investigar varias patologías o RAM en relación con la exposición a un fármaco.
 - d. Estudios analíticos experimentales que permiten investigar una patología o RAM en relación a la exposición a varios fármacos.
 - e. Estudios en los que el investigador somete a la población a una intervención, asignando a los sujetos a un grupo o a otro, para valorar sus efectos.

5. Los estudios de Casos y Controles son:

- a. Estudios analíticos observacionales que permiten investigar varias patologías o RAM en relación con la exposición a un fármaco.
- b. Estudios analíticos observacionales que permiten investigar una patología o RAM en relación a la exposición a varios fármacos.
- c. Estudios analíticos experimentales que permiten investigar varias patologías o RAM en relación con la exposición a un fármaco.
- d. Estudios analíticos experimentales que permiten investigar una patología o RAM en relación a la exposición a varios fármacos.
- e. Estudios en los que el investigador somete a la población a una intervención, asignando a los sujetos a un grupo o a otro, para valorar sus efectos.

6. El ensayo clínico:

- a. Un estudio en el que el investigador somete a la población a una intervención, asignando a los sujetos a un grupo o a otro, para valorar sus efectos.
- b. Un estudio analítico observacional que permiten investigar varias patologías o RAM en relación con la exposición a un fármaco.
- c. Constituye la herramienta más fidedigna y evolucionada del método epidemiológico para establecer y comparar la eficacia de un fármaco.
- d. Todas son ciertas
- e. a y c

7. ¿Cuál de estas afirmaciones es correcta sobre la validez y aplicabilidad de los ensayos clínicos?

- a. La validez Interna nos dice si los resultados obtenidos proporcionan una respuesta correcta a la pregunta planteada en el objetivo de estudio, con ausencia de sesgos en los procesos de diseño, ejecución y análisis. Y depende del muestreo.
- b. La validez Externa nos dice si los resultados obtenidos proporcionan una respuesta correcta a la pregunta planteada en el objetivo de estudio, con ausencia de sesgos en los procesos de diseño, ejecución y análisis. Y depende del muestreo.
- c. La validez Interna nos indica si las conclusiones de nuestro estudio son aplicables a otros pacientes. Y depende de los criterios de selección de los pacientes.
- d. La validez Externa nos indica si las conclusiones de nuestro estudio son aplicables a otros pacientes. Y depende del muestreo.
- e. Ninguna es correcta

8. ¿Quién puede realizar una notificación espontánea de sospecha de RAM?

- a. Los médicos
- b. Médicos y farmacéuticos
- c. Médicos, farmacéuticos y la industria farmacéutica
- d. Médicos, farmacéuticos, la industria farmacéutica y el propio paciente
- e. Ninguno de los mencionados anteriormente

9. La monitorización de pacientes hospitalizados:

- a. Tiene la ventaja de la fiabilidad de la anamnesis farmacológica, pero sólo sirve para detectar RAM por medicamentos utilizados en medio hospitalario
- b. Tiene la ventaja de tener un coste razonable, pero no es muy útil para detectar RAM tras tratamientos prolongados.
- c. Tiene la ventaja de tener un coste razonable y además es muy útil para detectar RAM tras tratamientos prolongados.
- d. Todas ellas
- e. a y b

10. ¿Cual o cuales de los siguientes métodos de cuantificación de la utilización de medicamentos permite hacer comparaciones de un periodo a otro dentro de un mismo país y hacer comparaciones internacionales?

- a. Cuantificación del consumo en valor económico
- b. Cuantificación del consumo de unidades vendidas
- c. Cuantificación del consumo en dosis diaria definida
- d. Todas ellas
- e. a y b