

**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) Batazbesteko xurgapen denbora.