



Ministerio de Cultura y Educación
 Universidad Nacional de San Luis
 Facultad de Química Bioquímica y Farmacia
 Departamento: Farmacia
 Área: Gestión en Calidad y Salud

(Programa del año 2017)

I - Oferta Académica

Materia	Carrera	Plan	Año	Período
(OPTATIVO (FCIA.19/13)) BIOENSAYOS EN ANALISIS FARMACEUTICOS	FARMACIA	19/13 -CD	2017	2° cuatrimestre

II - Equipo Docente

Docente	Función	Cargo	Dedicación
SAIDMAN, ELBIO ANTONIO	Prof. Responsable	P.Adj Exc	40 Hs
ARAGON, LESLIE MARY	Responsable de Práctico	JTP Exc	40 Hs
CALVO, JUAN ARMANDO	Responsable de Práctico	JTP Exc	40 Hs
COZZOLINO, MARIANA EMILIA	Auxiliar de Práctico	A.1ra Semi	20 Hs

III - Características del Curso

Credito Horario Semanal				
Teórico/Práctico	Teóricas	Prácticas de Aula	Práct. de lab/ camp/ Resid/ PIP, etc.	Total
Hs	4 Hs	2 Hs	4 Hs	10 Hs

Tipificación	Periodo
B - Teoría con prácticas de aula y laboratorio	2° Cuatrimestre

Duración			
Desde	Hasta	Cantidad de Semanas	Cantidad de Horas
23/10/2017	24/11/2017	5	50

IV - Fundamentación

Impartir conocimientos y realizar prácticas de laboratorio referidos a valoraciones y pruebas biológicas aplicadas al control de calidad de medicamentos. Dichos ensayos insumen mucho tiempo para la obtención de resultados, por lo que necesitan un tratamiento especial.

V - Objetivos / Resultados de Aprendizaje

Al finalizar el curso los alumnos deberán:

1°-Describir las metodologías de las pruebas de laboratorio que se utilizan para el control de calidad de drogas y formulaciones farmacéuticas, envases primarios y material biomédico.

2°-Adquirir destrezas en la preparación del material usados en ensayo biológicos.

3°-Saber interpretar los resultados, haciendo uso de distintos estadísticos, por medio de una PC, de modo tal que le permitan aceptar o rechazar la muestra ensayada.

VI - Contenidos

Tema1-Ensayos biológicos. Normas generales. Clasificación de los métodos biológicos: valoraciones y pruebas biológicas. Valoraciones biológicas: potencia. Intervalo de confianza. Expresión de los resultados.

Tema2-Requerimientos para ensayos biológicos válidos. Estándares de referencia: patrones biológicos internacionales,

nacionales y preparaciones biológicas de referencia. Unidades de medida. Estabilidad de los patrones
Tema3-Animales de laboratorio. Disposición reglamentaria para bioterios en la industria farmacéutica y/o laboratorios de control. Reglamentación de uso de animales de laboratorio en USNL.
Tema4-Valoraciones microbiológicas: métodos de placa-cilindro y turbidimétrico. Microorganismos de prueba. Potencia de antibióticos, vitaminas. Evaluación microbiológica de la efectividad antiséptica en formas farmacéuticas líquidas y semisólidas. Ensayos de esterilidad.
Tema5-Valoraciones de drogas haciendo uso de animales de laboratorio: drogas digitálicas, insulina, glucagon, heparina.
Tema6-Pruebas biológicas. Determinación de pirógenos, de sustancias vasopresoras. Ensayo de histamino símiles. Elección de dosis. Criterios de rechazo. Pruebas de reactividad biológica in vivo e in vitro. Evaluación de toxicidad en cierres elastoméricos, polímeros de envases y dispositivos biomédicos.
Ensayos de inocuidad de preparados biológicos y derivados de biotecnología.

VII - Plan de Trabajos Prácticos

- 1)Ensayo de esterilidad.Desarrollo de las condiciones generales del ensayo: acondicionamiento y esterilización del material. Preparación de medios de cultivo, diluyentes e inóculos estandarizados. Ensayo de esterilidad por filtración a través de membranas.
- 2)Control higiénico de productos no obligatoriamente estériles. Desarrollo de las condiciones generales del ensayo.Ensayo de Control Higiénico validado.Coloración de Gram,observación al microscopio de preparados directos (frescos) y coloreados. Observación de características macroscópicas de colonias de microorganismos controles positivos. Aislamiento selectivo. Identificación de microorganismos objetables. Pruebas bioquímicas.
- 3)Valoración microbiológica de antibióticos. Desarrollo de las condiciones generales del ensayo. Aplicación de métodos estadísticos a los resultados.
- 4)Ensayo límite de endotoxinas bacterianas. Desarrollo de las condiciones generales del ensayo: preparación y despirogenado del material inerte. Ensayo validado con ratificación de la sensibilidad.
- 5)Problemas de aplicación: cálculo de potencia y de límite de endotoxinas.

VIII - Regimen de Aprobación

La aprobación del curso se realizará a través de:

- a)Asistencia a las clases teóricas
- b)Realización del 100% de los TP
- C)Evaluación final escrita

IX - Bibliografía Básica

- [1] -Farmacopea de Estados Unidos de Norteamérica, 34 Edición (en castellano), 2011.
- [2] -British Pharmacopoeia,2013
- [3] -Farmacopea Argentina VII Edición

X - Bibliografía Complementaria

- [1] [1] -Remington: Ciencia y práctica de la farmacia,20ªEdición,2000
- [2] [2] -Análisis Químicos Farmacéuticos de Medicamentos. Pradeau 1995.

XI - Resumen de Objetivos

- 1º-Describir las metodologías de las pruebas de laboratorio que se utilizan para el control de calidad de drogas y formulaciones farmacéuticas, envases primarios y material biomédico.
- 2º-Adquirir destreza en la preparación del material usados en ensayos biológicos.
- 3º-Saber interpretar los resultados, haciendo uso de distintos estadísticos, por medio de una PC, de modo tal que le permitan aceptar o rechazar la muestra ensayada.

XII - Resumen del Programa

Ensayos biológicos para el control de calidad drogas y formulaciones farmacéuticas. Clasificación de los métodos

biológicos.Requerimientos para ensayos válidos. Expresión de los resultados. Estándares de referencia. Animales de experimentación y microorganismos de prueba. Pruebas biológicas: pirógenos. Elección de dosis. Criterios de rechazo. Pruebas de reactividad biológica. Ensayos de inocuidad.

XIII - Imprevistos

--

XIV - Otros

--