

Guía académica

Máster Universitario en:

Evaluación y Desarrollo de Medicamentos



VNiVERSIDAD
D SALAMANCA

CAMPUS DE EXCELENCIA INTERNACIONAL

guías académicas 2014-2015

Edita:
SECRETARÍA GENERAL
UNIVERSIDAD DE SALAMANCA

SALAMANCA 2014

Guía Académica
MÁSTER UNIVERSITARIO EN EVALUACIÓN Y DESARROLLO DE MEDICAMENTOS

Curso 2014/2015

Título

Máster Universitario en Evaluación y Desarrollo de Medicamentos

Características Generales (créditos, duración, plazas)

Créditos: 60 créditos ECTS

Duración en Cursos Académicos: 1

Número de plazas:

Mínimo: 10

Máximo: 40

Órgano Académico Responsable

Facultad de Farmacia posgradofarmacia@usal.es

Centro Administrativo Responsable

Facultad de Farmacia
Universidad de Salamanca
Campus Miguel de Unamuno

Instituciones Colaboradoras

Asociación Española de Farmacéuticos de la Industria (AEFI)

USALA

Industrias Farmacéuticas (BERLIMED, BOIRON, BRISTOL MYERS SQUIBB, CHEMICAL IBERICA, CINFA, CIPAN, CYNDEA PHARMA, FAES FARMA, GADEA BIOPHARMA, GLAXOSMITHKLINE, ITALFARMACO, LEON FARMA, LETI, MSD ANIMAL HEALTH, NORMON, ROVI, TEVA, TOLLPHARMA, COMBINO PHARM, FAMAR HEALTH KARE, PUERTO GALIANO)

Orientación y Rama de Conocimiento

Rama de conocimiento: Ciencias de la Salud

Especialidades:

Investigadora "Diseño Obtención y Evaluación de Fármacos"(DOEF)

Profesional "Gestión y Producción en la Industria Farmacéutica"(GPIF)

Coordinación

Directora del Máster: Clara Isabel Colino Gandarillas

Coordinadoras:

Especialidad "Diseño Obtención y Evaluación de Fármacos": M^a Angeles Castro González macg@usal.es

Especialidad "Gestión y Producción en la Industria Farmacéutica": Clara Isabel Colino Gandarillas. ganda@usal.es

Objetivos y Competencias

Objetivos

La finalidad de este título de Máster es la *adquisición por el estudiante de una formación avanzada de carácter especializado que les capacite para el desempeño de su actividad profesional en el ámbito de la investigación o de la industria farmacéutica*. La especialidad de *Diseño, Obtención y Evaluación de Fármacos* dota a licenciados y graduados de titulaciones biosanitarias y relacionadas, de la formación necesaria a nivel teórico y práctico, para diseñar, obtener y evaluar moléculas con actividad farmacológica, que les capacite para desarrollar una investigación de calidad y su posterior incorporación a centros de investigación o a empresas del sector farmacéutico o afines.

La especialidad de *Gestión y Producción en la Industria Farmacéutica* tiene como objetivo dotar y capacitar a los postgraduados, de los las herramientas y técnicas necesarias para desempeñar su actividad profesional en diferentes áreas de la Industria Farmacéutica o de otras afines.

Las competencias a adquirir con este título son:

Competencias Básicas

CB6: Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación.

CB7. Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8. Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.

CB9. Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.

CB10. Los estudiantes poseerán las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo que habrá de ser en gran medida auto-dirigido o autónomo.

Competencias generales

CG1: Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: Fuentes documentales y de información, objetivos e hipótesis, diseño de experimentos y análisis de datos e interpretación de resultados.

CG2: Resolver en entornos nuevos y en contextos multidisciplinares, problemas relacionados con la investigación, el desarrollo o la gestión de medicamentos.

Competencias específicas

Entre las competencias específicas se pretende:

CE1: Diseñar y llevar a cabo procesos de identificación, cuantificación, desarrollo galénico, evaluación y control de medicamentos en las diferentes etapas de su desarrollo inicial o en la producción de una especialidad farmacéutica

CE2: Ser capaz de trabajar cumpliendo normas de seguridad en laboratorios químicos, biológicos o galénicos relacionados con el I+D de fármacos o medicamentos.

CE3: Utilizar adecuadamente el instrumental analítico habitual en el análisis de medicamentos, validar los métodos analíticos y llevar a cabo las operaciones necesarias para garantizar la calidad tanto de las materias primas como del producto final en las diferentes etapas de I+D de fármacos o medicamentos.

CE4: Procesar y evaluar la documentación generada en las diferentes etapas implicadas en el desarrollo de medicamentos.

CE5: Aplicar la metodología adecuada para la evaluación preclínica o clínica de fármacos y de posibles moléculas con interés farmacológico.

Perfiles de Ingreso y requisitos de formación previa

Perfil de ingreso recomendado o idóneo:

Este Máster en Evaluación y Desarrollo de Medicamentos está dirigido preferentemente a licenciados o graduados en Farmacia, y a los de la rama de Ciencias de la Salud (Medicina, Enfermería, Fisioterapia, Odontología) y de la rama de Ciencias (Biología, Biotecnología, Química), con un buen expediente académico e interés en profundizar en el conocimiento de los medicamentos.

Se recomienda, además:

Tener motivación hacia una mayor formación en la investigación básica (especialidad en diseño, obtención y evaluación de fármacos) o en el área industrial del medicamento (especialidad en gestión y producción en la industria farmacéutica) .

Disponer de un nivel de inglés científico, equivalente al nivel B1 del Marco común europeo de referencia para lenguas, para la lectura de textos en dicho idioma.

Tener conocimientos de programas básicos de informática (Word, Excel, Power Point, etc) y de paquetes de análisis estadísticos (SPSS, STATVIEW).

Criterios de admisión y selección

La admisión de los nuevos estudiantes será realizada por la Comisión Académica del título.

Para la admisión, los estudiantes deberán presentar un título de Grado homologado u homologable, el expediente académico debidamente acreditado y su *curriculum vitae*.

En la preinscripción el estudiante debe indicar el orden de prioridad de las especialidades, siendo el número máximo de plazas ofertadas para cada una de las especialidades de 20, por lo que el proceso de selección se llevará a cabo en cada especialidad por separado teniendo en cuenta la prioridad expresada por el estudiante, y el número de plazas disponibles.

Si el número de solicitudes excediera el número de plazas ofertadas en cada especialidad se realizará una selección en función de los méritos siguientes:

Expediente académico (hasta un 75%)

Experiencia en Investigación (hasta un 10%)

Conocimiento de idiomas, en particular de inglés (hasta un 10%)

Capacitación profesional (hasta un 5%)

Si fuera necesario, se realizará una entrevista con los coordinadores del Título, los cuales evaluarán los datos presentados y los resultados de la entrevista.

Los estudiantes no admitidos en la especialidad que hayan indicado como preferente, podrán adscribirse a la otra especialidad si en ésta quedan plazas disponibles.

Horarios (fechas, centros, aulas)

Especialidad en DOEF: Septiembre de 2014- Mayo de 2015. Facultad de Farmacia de la Universidad de Salamanca Aula VIII y Sala de Grados

Especialidad en GPIF: Septiembre de 2014- Marzo de 2015. Facultad de Farmacia de la Universidad de Salamanca Aula VII y Sala de Grados

3-6 meses de prácticas en Industrias (Abril -Septiembre 2015)

Profesorado*Profesores de la Universidad de Salamanca*

Ana Celia Alonso González
Raquel Álvarez Lozano
Francisco Javier Burguillo Muñoz
Esther Caballero Salvador
Rosalia Carrón de la Calle
M^a Ángeles Castro González
Clara Isabel Colino Gandarillas
Margarita del Arco Sánchez
M. Milagros Delgado Zamarreño
Javier Domínguez Álvarez
Alfonso Domínguez-Gil Hurlé
Nélida Eleno Balboa
Mónica García Domingo
Pablo Anselmo García García
Cesar García Hermida
José Juan García Marín
M^a José García Sánchez
Francisco González López
M^a Concepción Grande Benito
Carmen Gutiérrez Millán
Elisa Herráez Aguilar
M^a José de Jesús Valle
Julio López Abán
José Luis López Pérez
Benigno Macías Sánchez
Cristina Maderuelo Martín
María Luisa Martín Calvo
Cristina Martín Rodríguez
Ana Martín Suarez
José Martínez Lanao
Manuel Medarde Agustín
José M^a Miguel del Corral Santana
María Jesús Monte Río

María José Montero Gómez
Ana Isabel Morales Martín
Asunción Morán Benito
Luis Muñoz de la Pascua
Esther del Olmo Fernández
Ana Vega Ortiz de Urbina Angoso
María José Otero López
Rafael Peláez Lamamie de Clairac
M^a Concepción Pérez Melero
Marta Prieto Vicente
Pilar Puebla Ibáñez
Raúl Rivas González
Rocío Rodríguez Macías
Marta Rodríguez Romero
María Belén Rubio Pérez
Amparo Sánchez Navarro
Arturo San Feliciano Martín
Dolores Santos Buelga
María Luisa Sayalero Marínero
María Angeles Serrano García
María Ángeles Sevilla Toral
Fernando Tomé Escribano
María Vicenta Villa García
Aranzazu Zarzuelo Castañeda

Profesores de otras Instituciones:

Responsables directos de asignaturas

Inmaculada Bel Homedes
Rubén Calvo Redondo
Aída Franco Villarroel
Jaime Gil Gregorio
Leticia González Vera
Helena Herraiz Serrano
Juan López Oriza
María José Lucas García
Francisco Javier Mariano Lázaro

Manuel Martínez Jorge
Ignacio Nágera
M^a Isabel Paya González
José Antonio Pérez España
Eduardo Rodríguez-Pons Esparver
Ana M^a Polanco
Fernando Romero Heredia
Frank Lutz Seeger
Jesús Vicente López

Colaboradores en asignaturas impartidas por profesores de la USAL

Ana Abad Ramos
Javier Angulo García
José Manuel Cañas Mendo
Carmen García Carbonell
Javier García del Pozo
Carlos Palacios

Prácticas externas y en organismos colaboradores

La especialidad en GPIF incluye dos asignaturas de Prácticas en Industrias, de 3 meses de duración a tiempo completo una obligatoria y otra optativa.

Dichas prácticas se realizarán en producción, control de calidad, registros, marketing, farmacovigilancia, ensayos clínicos, según oferta de las industrias y de acuerdo con la selección que la Comisión de Coordinación y cada tutor, lleven a cabo.

EMPRESAS , CENTROS , LABORATORIOS DE INVESTIGACIÓN

Asociación de Farmacéuticos de la Industria (AEFI)

USALA

Industrias Farmacéuticas (BELMAC, S.A., BERLIMED, BOIRON, BRISTOL MYERS SQUIBB, CHEMICAL IBERICA, CINFA, FAES FARMA, GLAXO SK, GRUPO FERRER,, INTERVET, ITALFARMACO, LEON FARMA, NORMON, ROVI, TOLLPHARMA, SANOFI-AVENTIS, GADEA BIOFARMA, CYNDEA PHARMA; CIPAN, MSD ANIMAL HEALTH)

9.- PLAN DE ESTUDIOS

MASTER EN EVALUACIÓN Y DESARROLLO DE MEDICAMENTOS					
ECTS					
Módulo I: COMPETENCIAS GENÉRICAS Y SOPORTES BÁSICOS DE INVESTIGACIÓN	COMPETENCIAS GENÉRICAS Y SOPORTES DE INVESTIGACIÓN				3
Módulo IX: TRABAJO FIN DE MASTER	TRABAJO FIN DE MASTER				12
ESPECIALIDAD DOEF (PERFIL INVESTIGADOR)		ECTS	ESPECIALIDAD GPIF (PERFIL PROFESIONAL)		ECTS
Módulo II: ANÁLISIS Y CONTROL DE CALIDAD	ANÁLISIS CUANTITATIVO EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA	3	Módulo II: ANÁLISIS Y CONTROL DE CALIDAD	EVALUACIÓN Y VALIDACIÓN DE LOS RESULTADOS ANALÍTICOS	3
	PURIFICACIÓN E IDENTIFICACIÓN DE FÁRMACOS	3			
Módulo III: DISEÑO DE FÁRMACOS	MECANISMOS DE ACCIÓN DE LOS FÁRMACOS	4	Módulo V: EVALUACIÓN PRECLÍNICA Y CLÍNICA	ENSAYOS CLÍNICOS Y FARMACOVIGILANCIA	3
	FARMACOQUÍMICA DEL DISEÑO	4	Módulo VI: ELABORACIÓN Y PRODUCCIÓN DE MEDICAMENTOS	ORGANIZACIÓN Y OPERACIONES TÉCNICAS DEL ÁREA INDUSTRIAL	4
Módulo IV: OBTENCIÓN DE FÁRMACOS	LA SÍNTESIS ORGÁNICA EN LA BÚSQUEDA Y OBTENCIÓN DE FÁRMACOS	4		INVESTIGACIÓN, DESARROLLO Y FABRICACIÓN DE FORMAS FARMACÉUTICAS.	6

MASTER EN EVALUACIÓN Y DESARROLLO DE MEDICAMENTOS					
				SISTEMA DE CALIDAD EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA	4
	UNA ASIGNATURA A ELEGIR ENTRE LAS DOS MARCADAS CON *	3	Módulo VIII: GESTIÓN Y MARKETING	REGISTROS	3
				MARKETING FARMACÉUTICO	4
Módulo V: EVALUACIÓN PRECLÍNICA Y CLÍNICA	USO DE CULTIVOS CELULARES EN LA EVALUACIÓN PRECLÍNICA DE FÁRMACOS	3	Módulo IX: PRÁCTICAS EN INDUSTRIAS FARMACÉUTICAS O AFINES	PRÁCTICAS EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA I	12
	ESTUDIOS FARMACOCINÉTICOS PRECLÍNICOS	3			
	ESTUDIOS TOXICOLÓGICOS PRECLÍNICOS	3			
	UNA ASIGNATURA A ELEGIR ENTRE LAS MARCADAS CON **	3			
Módulo de OPTATIVIDAD: 12 ECTS	- EVALUACIÓN Y VALIDACIÓN DE LOS RESULTADOS ANALÍTICOS - GARANTÍA DE	3	Módulo de OPTATIVIDAD: 6 ECTS	- PRÁCTICAS EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA II	6

MASTER EN EVALUACIÓN Y DESARROLLO DE MEDICAMENTOS					
	CALIDAD EN EL LABORATORIO DE ANÁLISIS DE LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA - *OBTENCIÓN DE SUSTANCIAS BIOACTIVAS DE PROCEDENCIA NATURAL - *PROCESOS BIOTECNOLÓGICOS EN LA OBTENCIÓN DE FÁRMACOS -**ESTUDIOS FARMACODINÁMICOS DE ACTIVIDAD CARDIOVASCULAR, ANALGÉSICA Y ANTIINFLAMATORIA -**ESTUDIOS DE ACTIVIDAD ANTIPARASITARIA) - **INVESTIGACIÓN EN FARMACOGENÓMICA - CONTROL MICROBIOLÓGICO EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA - FÁRMACOS BASADOS EN COMPUESTOS DE COORDINACIÓN Y			- ANÁLISIS CUANTITATIVO EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA - GARANTÍA DE CALIDAD EN EL LABORATORIO DE ANÁLISIS DE LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA - PURIFICACIÓN E IDENTIFICACIÓN DE FÁRMACOS - CONTROL MICROBIOLÓGICO EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA - PROCESOS BIOTECNOLÓGICOS EN LA OBTENCIÓN DE FARMACOS	3

MASTER EN EVALUACIÓN Y DESARROLLO DE MEDICAMENTOS					
	ESPECIES INORGÁNICAS - FARMACOVIGILANCIA Y ENSAYOS CLÍNICOS - CAPACITACIÓN EN EXPERIMENTACIÓN ANIMAL				

Programa Académico (fichas de planificación docente de las asignaturas)
Módulo I: Competencias genéricas y soportes de investigación
Asignaturas que componen el módulo:

COMPETENCIAS GENÉRICAS Y SOPORTES BÁSICOS DE INVESTIGACIÓN

1.- Datos de la Asignatura

Código	303770	Plan		ECTS	3
Carácter	Obligatorio	Curso		Periodicidad	Anual
Área	Química Física				
Departamento	Química Física				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Página personal del profesor			
	URL de Acceso:	http://simfit.usal.es/burguillo			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Fco. Javier Burguillo Muñoz	Grupo / s	1
Departamento	Química Física		
Área	Química Física		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	062		
Horario de tutorías	12-14 horas		
URL Web	http://simfit.usal.es/burguillo		
E-mail	burgui@usal.es	Teléfono	923294400 (Ext. 1833)

Objetivos y competencias de la asignatura

a) Familiarizar al alumno con la metodología científica: búsquedas bibliográficas, diseño de estudios y experimentos, análisis de datos, discusión de resultados y presentación de trabajos en formato de revista científica y disertación oral, b) Desarrollar en los alumnos las diferentes destrezas de investigación mediante prácticas y la realización personal de un trabajo breve de investigación.

Temario de contenidos

Teóricos:

a) Estrategias para realizar búsquedas bibliográficas en bases de datos (PubMed, EMBASE, Cochrane Library), b) Utilización de gestores de citas bibliográficas (RefWorks, EndNote), c) diseño de experimentos y análisis de datos con paquetes estadísticos (SIMFIT, SPSS), d) Técnicas de revisiones sistemáticas y meta-análisis (SIMFIT, MIX), e) Presentación de resultados en formato de publicación y como disertación oral.

Prácticos:

a) Elección de un tema de revisión sistemática en Farmacoterapia, b) búsqueda bibliográfica de las referencias existentes sobre el tema elegido, c) exploración de los resultados encontrados, d) análisis estadístico, por técnicas de meta-análisis, de la eficacia y seguridad de los fármacos analizados, e) redacción de la investigación realizada en formato de publicación (MS Word y RefWorks), f) defensa del trabajo en disertación oral (Power Point).

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	20			20
Prácticas	- En aula	30	10	40
	- En el laboratorio			
	- En aula de informática			
	- De campo			
	- De visualización (visu)			
Seminarios				
Exposiciones y debates			4	4
Tutorías				
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos			10	10
Otras actividades (detallar)				
Exámenes			1	1
TOTAL	50	0	25	75

Recursos

Libros de consulta para el alumno

- 1) *El método científico en las ciencias de la salud: las bases de la investigación biomédica*. Rafael Álvarez Cáceres. Ediciones Díaz de Santos, 1995.
- 2) *Manual de Investigación Biomédico-Clinica*. Henry Oliveros. Editorial Distribuna 2011.
- 3) *Estadística práctica para la investigación en Ciencias de la Salud*. Antonio Rial y Jesús Varela. Netbiblio 2008.
- 4) *Statistics for pharmacists*. Alain Li Wan Po. Blackwell Publishing, 1997.
- 5) *SPSS 14 made simple*. Paul R. Kinnear and Colin D. Gray. Psychology Press 2006.
- 6) *Fundamentos de Epidemiología*. Kahl-Martin Colimon. Ediciones Diaz de Santos 1990.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

<http://www.simfit.manchester.ac.uk>. URL del paquete estadístico SIMFIT, donde puede encontrarse el manual del programa y numerosas indicaciones de su uso en Ciencias de la Vida.

<http://simfit.usal.es> URL en español del paquete estadístico SIMFIT, donde pueden encontrarse una versión del programa en español y numerosos casos prácticos.

Sistemas de evaluación

Consideraciones Generales

La forma más idónea de evaluar si se están adquiriendo las diferentes metodologías de investigación, es solicitar del alumno que vaya materializando a lo largo del curso su propio trabajo de investigación personal. Trabajo que tendrá que ser original y que deberá presentar al final tanto en formato escrito de publicación en revista como en formato de exposición oral.

Criterios de evaluación

Se valorará el trabajo de investigación realizado por el alumno (tipo revisión sistemática con meta-análisis), valorándose la originalidad del tema, la sistemática en el desarrollo del mismo y la interpretación de los resultados. También se valorará la redacción del informe escrito y el estilo académico de la presentación oral.

Instrumentos de evaluación

a) Seguimiento del interés en la elaboración del trabajo personal de investigación, b) Evaluación de la calidad del trabajo de investigación presentado en forma escrita y oral.

Recomendaciones para la recuperación.

Presentar el trabajo de investigación siguiendo las normas de ejecución y estilo desarrolladas en las clases teóricas.

Módulo II: Análisis y control de calidad

Asignaturas que componen el módulo:

PURIFICACIÓN E IDENTIFICACIÓN DE FÁRMACOS
ANÁLISIS CUANTITATIVO EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA
EVALUACIÓN Y VALIDACIÓN DE LOS RESULTADOS ANALÍTICOS
GARANTÍA DE CALIDAD EN EL LABORATORIO DE ANÁLISIS DE LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA
CONTROL MICROBIOLÓGICO EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

PURIFICACIÓN E IDENTIFICACIÓN DE FÁRMACOS

1.- Datos de la Asignatura

Código	303771	Plan		ECTS	3
Carácter	Obligatoria	Curso		Periodicidad	cuatrimestral
Área	Química Orgánica				
Departamento	Química Farmacéutica				
Plataforma Virtual	Plataforma:	STUDIUM			
	URL de Acceso:				

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	ESTHER DEL OLMO FERNÁNDEZ	Grupo / s	
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Horario de tutorías	Jueves de 12-14		
E-mail	olmo@usal.es	Teléfono	4528

Profesor	PABLO A. GARCIA	Grupo / s	
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Horario de tutorías	Jueves de 12-14		
E-mail	pabloagg@usal.es	Teléfono	4528

Profesor	CONCEPCIÓN GRANDE BENITO	Grupo / s	
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Horario de tutorías	Jueves de 12-14		
E-mail	cgrande@usal.es	Teléfono	4528

Objetivos y competencias de la asignatura

Indíquense los resultados de aprendizaje que el estudiante alcanzará y las competencias de entre las previstas en el plan de estudios que el estudiante adquiere superando esta asignatura.

- Proporcionar la formación teórica y práctica adecuada para conocer y saber utilizar las metodologías de separación, purificación e identificación de las sustancias presentes en una mezcla, tanto de origen sintético como natural.
- Resolver problemas reales de separación, purificación e identificación de fármacos o compuestos relacionados eligiendo las herramientas y el instrumental más adecuado.

Competencias Generales

CG1- Conocer los principales métodos de separación de compuestos orgánicos

CG2- Conocer los principales métodos de identificación fármacos

Competencias Específicas

CE1- Estudiar los principales métodos fisicoquímicos de separación de compuestos orgánicos.

CE2- Estudiar los métodos espectroscópicos de identificación de compuestos orgánicos.

CE3- Estudiar reacciones sencillas de reconocimiento de fragmentos básicos presentes en los fármacos.

CE4- Manejar bases de datos de fármacos con información de propiedades físico-químicas de los fármacos.

Temario de contenidos

Indíquense el temario de contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

PROGRAMATEÓRICO

Métodos de obtención, aislamiento y purificación de fármacos.

Destilación, cristalización y filtración. Extracción líquido-líquido y sólido-líquido. Cromatografía preparativa en capa fina y en columna. HPLC preparativo

Métodos de caracterización estructural e identificación de fármacos.

Métodos químicos. Análisis elemental. Espectrometría de Masas. Infrarrojo. Ultravioleta. Resonancia Magnética Nuclear mono y bidimensional. Rotación óptica. Difracción de Rayos X. Otros métodos usados en la identificación de fármacos.

PROGRAMAPRÁCTICO

Separación de compuestos por cromatografía de columna, CCF preparativa, destilación por arrastre en corriente de vapor

Separación de una mezcla de enantiómeros por reacción con reactivos quirales.

- Identificación de los compuestos puros mediante espectros de: UV, IR, Masas, RMN 1H y RMN 13C.
- Identificación de fragmentos presentes en los compuesto mediante reacciones de coloracion.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	7		14	21
Prácticas				
		17		17
Seminarios	6		18	24
Exposiciones y debates	0,5		5	10,5
Tutorías	2			2
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos				
Otras actividades (detallar)				
Exámenes	0,5		5	0,5
TOTAL	33		42	75

Recursos

Libros de consulta para el alumno

HESSE, M. y col.: 2005, *Métodos espectroscópicos en Química Orgánica*. 2ª Ed. Síntesis S.A. Madrid, España.
 ASHUTOSH, K. 2005, *Pharmaceutical Drug Analysis*. Ed New Age Int. Delhi, India.
 OHANNESIAN, L. y col.: 2005, *Handbook of Pharmaceutical Analysis*. Ed. Marcel Dekker Inc. New York. USA.
 EBEL, S.: 2003, *Synthetische Arzneimittel*. Ed. Verlag Chemie. New York, USA.
 REAL FARMACOPEA ESPAÑOLA. 1996 y siguientes, Ministerio de Sanidad y Consumo. Madrid, España.
 PRADEAU, D.: 1992, *Analyse Pratique du Medicament*. Ed. Médicales Internationales. Paris, Francia.
 ROTH, H. J. y col.: 1991. *Pharmaceutical Chemistry: Drug analysis*. Ed. Ellis Horwood Ltd. Chichester, U.K.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

<http://www.chem.qmul.ac.uk/iupac/hetero> (página general de la IUPAC para la nomenclatura de sistemas heterocíclicos según el sistema Hantzsch-Widman)

<http://www.iupac.org>. Unión internacional de química pura y aplicada

Sistemas de evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

El sistema de evaluación comprende diferentes apartados:

- Asistencia y participación en clase
- Realización e interés demostrado en las prácticas de laboratorio
- Realización y presentación del trabajo asignado
- Realización del Examen

Criterios de evaluación

- Asistencia y participación en clase (100%): 30
- Informe de seminarios y prácticas (100%) 15
- Trabajo Individual (100%) 35
- Examen (%) 20

Instrumentos de evaluación
<ul style="list-style-type: none">- Control de firmas de asistencia- Ejercicios de control de progreso en la asignatura- Resumen impreso del trabajo propuesto- Corrección del examen teórico
Recomendaciones para la recuperación.
<p>En caso de precisar convocatoria extraordinaria, la calificación global se obtendrá:</p> <ol style="list-style-type: none">1- Evaluación continua del curso (resultado Conv. ordinaria): hasta el 25%2- Trabajo propuesto (renovado y reeditado con posibles mejoras): hasta el 10%3- Prueba escrita de la recuperación: hasta el 65%

"ANÁLISIS CUANTITATIVO EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA"

1.- Datos de la Asignatura

Código	303772	Plan		ECTS	3
Carácter	Obligatorio/Optativo	Curso		Periodicidad	
Área	Química Analítica				
Departamento	"Química Analítica, Nutrición y Bromatología"				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium, Campus virtual de la Universidad de Salamanca			
	URL de Acceso:	http://moodle.usal.es/			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	M ^a . Milagros Delgado Zamarreño	Grupo / s	único
Departamento	Química Analítica, Nutrición y Bromatología		
Área	Química Analítica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	C-		
Horario de tutorías	Se fijarán de acuerdo con los horarios definitivos		
URL Web			
E-mail	mdz@usal.es	Teléfono	923-294500-Ext.1541

Profesor	César García Hermida	Grupo / s	único
Departamento	Química Analítica, Nutrición y Bromatología		
Área	Química Analítica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	C-		
Horario de tutorías	Se fijarán de acuerdo con los horarios definitivos		

URL Web			
E-mail	cgh@usal.es	Teléfono	923-294500-Ext.1924
Profesor	Javier Domínguez Álvarez	Grupo / s	único
Departamento	Química Analítica, Nutrición y Bromatología		
Área	Química Analítica		
Centro	Facultad de Ciencias Químicas		
Despacho	C-		
Horario de tutorías	Se fijarán de acuerdo con los horarios definitivos		
URL Web			
E-mail	hamelin@usal.es	Teléfono	923-294500-Ext.1571

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Análisis y Control de Calidad
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
En esta asignatura el alumno se forma en las Metodologías Analíticas más ampliamente utilizadas en la industria y en laboratorios de investigación farmacéuticos Esta formación es necesaria para el desarrollo de sus competencias como investigador y facilitarle su integración profesional.
Perfil profesional.
La materia aporta la habilidad para diseñar, seleccionar y aplicar procesos analíticos en diferentes campos ya sea en el campo de la innovación o en el de control en la industria farmacéutica y otras afines.

3.- Recomendaciones previas

Conocimientos básicos de Análisis Químico e Instrumental
--

4.- Objetivos de la asignatura

Indíquense los resultados de aprendizaje que se pretenden alcanzar.

Proporcionar al alumno la formación teórica y práctica necesaria para llevar a cabo las metodologías analíticas para la determinación de analitos en materias primas o principios activos.- Adquirirá los conocimientos y se formará en las habilidades necesarias para diseñar, llevar a cabo la experimentación y deducir conclusiones con rigor científico y espíritu crítico.

5.- Contenidos

Indíquense los contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

1. Métodos espectroscópicos.

Espectroscopia de absorción molecular. Espectroscopia de fluorescencia. Espectroscopia de reflectancia en el infrarrojo cercano.

2. Métodos de separación y medida.

Cromatografía de Gases. Cromatografía de Líquidos. Electroforesis Capilar.

3. Otros Métodos.

Métodos térmicos. Determinación de humedad.

4. Tratamiento de muestra.

-Extracción y microextracción en fase sólida, extracción mediante líquidos presurizados. Problemática y tratamientos utilizados en muestras biológicas

6.- Competencias a adquirir

Básicas/Generales

CG 1.- Dotar al titulado de la capacidad necesaria para aplicar los conocimientos y las habilidades adquiridos, a resolver problemas en entornos nuevos y en contextos multidisciplinares.

CG 2.- Dotar al alumno de la capacidad para comunicar sus conclusiones a personas especializadas y no especializadas de un modo claro y preciso

Específicas.
<p>CE 1.- El alumno debe de adquirir el conocimiento de las metodologías analíticas más avanzadas que se están aplicando en la actualidad, tanto desde el punto de vista de los principios teóricos y técnicos en los que se basan, como en su aplicación práctica.</p> <p>CE 2.- Utilizar adecuadamente el instrumental analítico habitual en el análisis de medicamentos, respetando sus condiciones de uso, de calibración y de mantenimiento rutinario, que garanticen la calidad de los resultados analíticos.</p> <p>CE 3.- Gestionar los registros analíticos generados en el proceso global de fabricación de un medicamento que garanticen la calidad del producto terminado.</p>
Transversales.
<p>CT 1.-Comprensión de textos científicos en lengua inglesa</p> <p>CT 2.-Capacidad de análisis</p> <p>CT 3.-Expresión oral y presentación de trabajos</p> <p>CT 4.-Trabajo en equipo</p> <p>CT 5.-Manejo y utilización de fuentes de información</p>

7.- Metodologías docentes

<p>1. Sesiones académicas teóricas: En las que el profesor explica los conceptos y fundamentos teóricos básicos de cada uno de los temas del programa de la asignatura.</p>
<p>2. Sesiones prácticas en el laboratorio: En el laboratorio se aplican los conocimientos obtenidos llevando a cabo análisis de fármacos o utilizando las metodologías estudiadas.</p>
<p>3. Tutorías especializadas: Colectivas: en estas sesiones se resolverán problemas y ejercicios prácticos, para asimilar los conceptos ya impartidos en las sesiones académicas Individualizadas: En éstas se podrán realizar consultas individualizadas con el profesor sobre dudas, problemas, etc.</p>

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	17		20	37

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio	10		12	22
	- En aula de informática			7	7
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios		1			1
Exposiciones y debates					
Tutorías		1			1
Actividades de seguimiento online				1	1
Preparación de trabajos				5	5
Otras actividades (detallar)					
Exámenes		1			1
TOTAL		30		45	75

Recursos

Libros de consulta para el alumno

Principios de Análisis Instrumental D. A. Skoog, F. J. Holler y T.A. Nieman Paraninfo S. A., Madrid. 2000. 8ª edición.
Análisis Químico Cuantitativo D.C. Harris, Reverté Barcelona 2007, 3 edición (6ª original)
Técnicas de Separación en Química Analítica, R. Cela, R. A. Lorenzo, M.C. Casais, "" Ed. Síntesis 2002
Introduction to Modern Liquid Chromatography L. R. Snyder, J. L. Kirkland, J. W. Dolan Ed. Wiley & Sons, 3 ed. 2010.
Modern practice of gass chromatography R. L. Grob Ed. Wiley- Interscience Publication John Wiley & Sons, Inc. 4 ed. 2004
Handbook of Pharmaceutical Analysis by HPLC S. Auja, M.W. Dong eds. Ed. Elsevier, Londres, 2005
Practical Capillary Electrophoresis, R. Weinberger, Ed Academic Press, Londres 2000, 2ª edición
High performance capillary electrophoresis: theory, techniques and applications, M. G.Kalhedi John Wiley & Sons, Ltd. 1998

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

http://www.iupac.org/didac/Didac%20Eng/Agfa%20Didac_Eng.htm

<http://www.chemistry.vt.edu/chem-ed/index.html>

<http://www.anachem.umu.se/jumpstation.htm>

<http://chromatographyonline.findanalytichem.com/>

<http://www.separationsnow.com/>

10.- Evaluación

Consideraciones Generales
Se realizará una evaluación continua. La asistencia y participación en las actividades presenciales se tendrán en consideración. Se realizará un prueba escrita
Criterios de evaluación
-Asistencia y participación en clase 20 %. Se evalúan CG1, CG 2, CE1, CT5 -Realización e informe de prácticas 15 %. Se evalúan CG 2, CE1, CE2, CE 3, CT2, CT3, CT4 -Análisis de un trabajo de investigación publicado y test "on-line" 25% Se evalúan CG1, CE1, CT1, CT5 -Prueba escrita 40 %. Se evalúan CE1, CE2, CT1, CT2.
Instrumentos de evaluación
Evaluación continua. Evaluación del análisis de un trabajo bibliográfico. Evaluación de la participación del alumno en las actividades. Prueba escrita
Recomendaciones para la evaluación.
Se recomienda al alumno que asista a las actividades. Es importante la participación del alumno. Las clases prácticas de laboratorio son obligatorias para superar la materia ya que son absolutamente necesarias para adquirir algunas de las competencias de esta disciplina
Recomendaciones para la recuperación.
La recuperación implica la realización de una prueba escrita. Se recomienda a los alumnos utilizar las tutorías para resolver las dudas.

"EVALUACIÓN Y VALIDACIÓN DE LOS RESULTADOS ANALÍTICOS"

1.- Datos de la Asignatura

Código	303773	Plan		ECTS	3
Carácter	Obligatorio/Optativo	Curso		Periodicidad	
Área	Química Analítica				
Departamento	"Química Analítica, Nutrición y Bromatología"				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium, Campus virtual de la Universidad de Salamanca			
	URL de Acceso:	http://moodle.usal.es/			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	M ^a . Milagros Delgado Zamarreño	Grupo / s	único
Departamento	Química Analítica, Nutrición y Bromatología		
Área	Química Analítica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	C-		
Horario de tutorías	Se fijarán de acuerdo con los horarios definitivos		
URL Web			
E-mail	mdz@usal.es	Teléfono	923-294500-Ext.1541

Profesor	César García Hermida	Grupo / s	único
Departamento	Química Analítica, Nutrición y Bromatología		
Área	Química Analítica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	C-		
Horario de tutorías	Se fijarán de acuerdo con los horarios definitivos		

URL Web			
E-mail	cgh@usal.es	Teléfono	923-294500-Ext.1924

Profesor	Javier Domínguez Álvarez	Grupo / s	único
Departamento	Química Analítica, Nutrición y Bromatología		
Área	Química Analítica		
Centro	Facultad de Ciencias Químicas		
Despacho	C-		
Horario de tutorías	Se fijarán de acuerdo con los horarios definitivos		
URL Web			
E-mail	hamelin@usal.es	Teléfono	923-294500-Ext.1571

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Análisis y Control de Calidad
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
La formación del alumno en esta asignatura le permite controlar muestreo, estandarización, calibración y validación de metodologías analíticas, además de familiarizarse con normas de acreditación de laboratorios analíticos. Esta formación es necesaria para el desarrollo de sus competencias como investigador y facilitarle su integración profesional.
Perfil profesional.
La materia aporta la habilidad, después de aplicar procesos analíticos en diferentes campos, de evaluar los resultados analíticos y obtener las conclusiones pertinentes desde el punto de vista de los propios resultados, de la validación de metodologías y de la acreditación de laboratorios analíticos.

3.- Recomendaciones previas

Conocimientos básicos de estadística descriptiva, manejo a nivel de usuario de la hoja de cálculo Excel o similar y programas de cálculo estadístico específicos. Además de conocimientos básicos de Análisis Químico e Instrumental.

4.- Objetivos de la asignatura

Proporcionar al alumno la formación teórica y práctica necesaria para el tratamiento y comprensión de los resultados analíticos obtenidos y estimar la fiabilidad de los mismos. Se les suministrarán los conocimientos adecuados para controlar muestreo, estandarización y calibración, así como validación de metodologías analíticas y normas de acreditación de laboratorios analíticos.

5.- Contenidos

Indíquense los contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

1. Evaluación de los resultados: precisión y exactitud. Calibración. Validación de la metodología analítica.

2. Toma de muestra

Problemática y criterios estadísticos de la toma de muestra

Tipos de tomas de muestra

3. Acreditación del laboratorio analítico

Normas ISO

6.- Competencias a adquirir

Básicas/Generales

CG 1.- Dotar al titulado de la capacidad necesaria para aplicar los conocimientos y las habilidades adquiridos, a resolver problemas en entornos nuevos y en contextos multidisciplinares.

CG 2.- Dotar al alumno de la capacidad para comunicar sus conclusiones a personas especializadas y no especializadas de un modo claro y preciso.

Específicas.

CE 1.- Utilizar adecuadamente el instrumental analítico habitual en el análisis de medicamentos, respetando sus condiciones de uso, de calibración y de mantenimiento rutinario, que garanticen la calidad de los resultados analíticos.

CE 2.- Capacidad para gestionar la información sobre normas de acreditación y aplicarlas en un laboratorio.

CE 3.- Gestionar los registros analíticos generados en el proceso global de fabricación de un medicamento que garanticen la calidad del producto terminado.

7.- Metodologías docentes

1. Sesiones académicas teóricas: En las que el profesor explica los conceptos y fundamentos teóricos básicos de cada uno de los temas del programa de la asignatura.

2. Sesiones prácticas en el aula de informática:

En el aula de informática se aplican los conocimientos obtenidos utilizando los programas estadísticos adecuados.

3. Tutorías especializadas:

Colectivas: en estas sesiones se resolverán problemas y ejercicios prácticos, para asimilar los conceptos ya impartidos en las sesiones académicas

Individualizadas: En éstas se podrán realizar consultas individualizadas con el profesor sobre dudas, problemas, etc.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES	
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.			
Sesiones magistrales	20		18	38	
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio				
	- En aula de informática	8		16	24
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios					
Exposiciones y debates					
Tutorías	1			1	
Actividades de seguimiento online			3	3	
Preparación de trabajos			8	8	
Otras actividades (detallar)					
Exámenes	1			1	
TOTAL	30		45	75	

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

Quimiometría. G. Ramis Ramos y M. C. García Álvarez-Coque, Síntesis, S. A., Madrid. 2001.

Estadística y quimiometría para química analítica. N. J. Miller y J. C. Miller. Pearson Education, S. A., Madrid 2002. 4ª edición

Fundamentos de química analítica. D. A. Skoog, D. M. West, F. J. Holler y S. R. Crouch. Paraninfo S. A., Madrid. 2005. 8ª edición.

Toma y tratamiento de muestra. C. Cámara, P. Fernández Hernando. Síntesis, Madrid 2002.

Control estadístico de la calidad. D. C. Montgomery. Grupo Editorial Iberoamerica. 1991.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

<http://www.chemistry.vt.edu/chem-ed/index.html>

<http://www.anachem.umu.se/jumpstation.htm>

<http://www.enac.es/web/enac/inicio>

10.- Evaluación

Consideraciones Generales

Se realizará una evaluación continua. La asistencia y participación en las actividades presenciales se tendrán en consideración.
Se realizará una prueba escrita

Criterios de evaluación

- Asistencia y participación en clase 15 %. Se evalúan CG1, CG 2, CE1, CE 2, CT3
- Realización e informe de prácticas 15 %. Se evalúan CG 2, CE1, CE2, CT 1, CT2, CT4, CT5
- Trabajo individual 20% Se evalúan CG1, CE1, CE 3, CT1, CT5
- Prueba escrita 50 %. Se evalúan CE1, CE2, CE 3, CT1, CT2.

Instrumentos de evaluación

Evaluación continua.
Evaluación del análisis de un trabajo bibliográfico.
Evaluación de la participación del alumno en las actividades.
Prueba escrita

Recomendaciones para la evaluación.

Se recomienda al alumno que asista a las actividades. Es importante la participación del alumno.
Las clases prácticas son obligatorias para superar la materia ya que son absolutamente necesarias para adquirir algunas de las competencias de esta disciplina

Recomendaciones para la recuperación.

La recuperación implica la realización de una prueba escrita. Se recomienda a los alumnos utilizar las tutorías para resolver las dudas.

GARANTIA DE CALIDAD EN EL LABORATORIO DE ANALISIS EN LA INDUSTRIA FARMACEUTICA

1.- Datos de la Asignatura

Código	303774	Plan		ECTS	3
Carácter	OPTATIVO	Curso		Periodicidad	Segundo
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA				
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Stuudim			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	FRANCISCO GONZÁLEZ LÓPEZ	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SEMISOTANO		
Horario de tutorías	Miércoles de 12:00 a 13:00 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	fglopez@usal.es	Teléfono	923-294536. Ex: 1811

Profesor	CLARA ISABEL COLINO GANDARILLAS	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	Martes de 12:00 a 13:00 h		

URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923-294536. Ext: 1813

Profesor	ARANZAZU ZARZUELO CASTAÑEDA	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	Jueves de 12:00 a 13:00 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	drury@usal.es	Teléfono	923-294536. Ext: 1811

Profesor	CRISTINA MADERUELO MARTIN	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	Jueves de 12:00 a 13:00 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	cmaderuelo@usal.es	Teléfono	923-294536. Ext: 1811

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Asignatura Optativa
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Esta asignatura comprende el estudio de las buenas prácticas de laboratorio y normativas existentes para garantizar la calidad en el laboratorio de análisis en la industria farmacéutica.

Perfil profesional.

Especialistas en análisis de medicamentos.

3.- Recomendaciones previas

Conocimientos básicos sobre análisis de medicamentos así como de trabajo en laboratorios.

4.- Objetivos de la asignatura

Indíquense los resultados de aprendizaje que se pretenden alcanzar.

Proporcionar al alumno la formación teórica y práctica necesaria para llevar a cabo el análisis y control de calidad tanto de los medicamentos como de las materias primas de acuerdo a la normativa existente para la Industria Farmacéutica

5.- Contenidos

Indíquense los contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

TEORÍA:

Gestión de la Calidad. Control de la calidad y garantía de calidad

Organización y personal. Organigrama y descripción de funciones. Normas de higiene.

Instalaciones y equipos. Requerimientos.

Documentación. Tipos. Normas y archivos.

Seguridad en el laboratorio. Normas para instalación y personal

Gestión de residuos. Tipos de residuos y normativa.

PRÁCTICAS Y SEMINARIOS:

Práctica de gestión de la calidad. Autoinspección.

Evaluación crítica de normas de higiene del personal.

Calibración y cualificación de equipos de medida.

Elaboración de procedimientos normalizados de trabajo (PNT)

Planificación de las normas de seguridad de un laboratorio de control de calidad.

Diseño de gestión de residuos de algunos productos.

6.- Competencias a adquirir

Básicas/Generales.

CG 1. Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: fuentes documentales y de información, objetivos e hipótesis, diseño de experimentos y análisis de datos e interpretación de resultados.

CG2: Resolver en entornos nuevos y en contextos multidisciplinares, problemas relacionados con la investigación, el desarrollo o la gestión de medicamentos

CB7. Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de resolver problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8.- Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.

CB9.- Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.

Específicas.

CE1.- Diseñar y llevar a cabo procesos de identificación, cuantificación, desarrollo galénico, evaluación y control de medicamentos en las diferentes etapas de su desarrollo inicial o en la producción de una especialidad farmacéutica

CE2: Ser capaz de trabajar cumpliendo normas de seguridad en laboratorios químicos, biológicos o galénicos relacionados con el I+D de fármacos o medicamentos.

CE3: Utilizar adecuadamente el instrumental analítico habitual en el análisis de medicamentos, validar los métodos analíticos y llevar a cabo las operaciones necesarias para garantizar la calidad tanto de las materias primas como del producto final en las diferentes etapas de I+D de fármacos o medicamentos.

CE4: Procesar y evaluar la documentación generada en las diferentes etapas implicadas en el desarrollo de medicamentos.

7.- Metodologías docentes

Clases magistrales y teórico-prácticas.

Seminarios de ejercicios prácticos y debates.

Controles individuales.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	12		18	30
Prácticas	- En aula	2		2
	- En el laboratorio	10	6	16
	- En aula de informática	4		4
	- De campo			
	- De visualización (visu)			
Seminarios				
Exposiciones y debates				
Tutorías	2	2		4
Actividades de seguimiento online		2	4	6
Preparación de trabajos	4		9	13
Otras actividades (detallar)				
Exámenes				
TOTAL	34	4	37	75

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

RAMÓN COMPAÑÓ BELTRÁN Y ÁNGEL RÍOS CASTRO. Garantía de la calidad en los laboratorios analíticos. Síntesis. Madrid. 2002.

FRANCISCO JAVIER GARCÍA GARCÍA. Validación de métodos analíticos. 2001

JUAN SABATER TOBELLA Y ANTONIO VILUMARA TORRALLARDONA. Buenas prácticas de laboratorio (GLP) y Garantía de Calidad (Quality Assurance): Principios básicos. Díaz de Santos. Madrid. 1988.

RAMÓN SALAZAR MACIÁN. Cualificación y validación: elementos básicos de la calidad y productividad. Barcelona. 2007.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

En la plataforma STUDIUM se recogen las presentaciones que se proyectan en las clases teóricas, enlaces de interés, test de autoevaluación y noticias e información relacionadas con el contenido de la asignatura.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.
Consideraciones Generales
- Asistencia y participación en clase (%): 20 - Informe de prácticas (%): 20 - Trabajos (%): 60
Criterios de evaluación
Se evaluará la asistencia y participación en clase, los informes de prácticas y los trabajos desarrollados durante el curso.
Instrumentos de evaluación
Control de asistencia y participación activa. Realización de casos prácticos.
Recomendaciones para la evaluación.
Ninguna recomendación especial.
Recomendaciones para la recuperación.
Solamente se recuperarán los aspectos en los que el estudiante no haya demostrado que haya alcanzado las competencias.

CONTROL MICROBIOLÓGICO EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

1.- Datos de la Asignatura

Código	303775	Plan		ECTS	3
Carácter	optativo	Curso		Periodicidad	cuatrimestral
Área	Microbiología				
Departamento	Microbiología y Genética				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	https://moodle.usal.es/			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Raúl Rivas González	Grupo / s	1
Departamento	Microbiología y Genética		
Área	Microbiología		
Centro	Facultad de Ciencias Agrarias y Ambientales		
Despacho	Edificio Departamental de Biología. Lab 210		
Horario de tutorías	jueves (9-11 h)		
URL Web	studium@usal.es		
E-mail	raulrg@usal.es	Teléfono	923-294500 (ext. 1919)

Profesor	María Belén Rubio Pérez	Grupo / s	1
Departamento	Microbiología y Genética		
Área	Microbiología		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Edificio Departamental de Biología. Despacho 311.		
Horario de tutorías	martes (9-11 h)		

URL Web	studium@usal.es		
E-mail	belenru@usal.es	Teléfono	923-294500 (ext. 5112)

Objetivos y competencias de la asignatura

Objetivo general:
<p>El aprendizaje de la importancia que tiene el control de la presencia y desarrollo de microorganismos en los procesos industriales de producción de medicamentos, y de los métodos microbiológicos más actuales de uso para llevar a cabo dicho control.</p> <p>Objetivos particulares:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Aprendizaje de los procesos de esterilización en las distintas etapas de producción de un medicamento. - Aprendizaje de la identificación de los microorganismos tanto productores como contaminantes en la industria farmacéutica.
Competencias Básicas/ Generales:
<p>CB7. Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio</p> <p>CB8. Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.</p> <p>CB9. Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.</p> <p>CG1: Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: recursos bibliográficos, diseño de experimentos y análisis de datos.</p>
Competencias específicas
<p>CE1: Diseñar y llevar a cabo procesos de identificación, cuantificación, desarrollo, evaluación y control de medicamentos en las diferentes etapas de su desarrollo o en la producción de una especialidad farmacéutica</p> <p>CE2: Ser capaz de trabajar con seguridad en cualquier laboratorio relacionado con el desarrollo de fármacos.</p>

Temario de contenidos

<p>Teóricos:</p> <p>Tema 1.- Esterilización. Control de esterilidad. Control microbiológico durante la producción industrial.</p>

Tema 2.- Métodos microbiológicos rápidos y automatizados. Métodos miniaturizados y automatizados de identificación de microorganismos. Métodos de recuento de viables y microorganismos indicadores. Técnicas eléctricas basadas en la impedancia. Técnicas colorimétricas avanzadas. Técnicas microscópicas. Técnicas de bioluminiscencia. Citometría de flujo.

Tema 3.- Métodos inmunológicos y moleculares.

- Inmunológicos: anticuerpos fluorescentes, RIA, ELISA e inmunobloting.
- Genotipado de bacterias y hongos: huellas de plásmidos, restricción de DNA cromosómico, ribotyping, métodos basados en la PCR (RFLP-PCR, RAPD-PCR, Rep-PCR, AFLP, PCR-ribotyping).

Prácticos:

- Análisis microbiológico de muestras de aire.
- Análisis microbiológico de muestras de superficies
- Análisis microbiológico de muestras obtenidas por filtración de membrana.
- Identificación de microorganismos por métodos moleculares: extracción de DNA, visualización de DNAs en geles de agarosa, reacciones de PCR, reacciones de secuenciación y análisis de secuencias en bases de datos.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	10		10	20
Prácticas	- En aula			
	- En el laboratorio	15	4	19
	- En aula de informática	4	3	7
	- De campo			
	- De visualización (visu)			
Seminarios				
Exposiciones y debates	3		2	
Tutorías				
Actividades de seguimiento online			5	5
Preparación de trabajos			4	5
Otras actividades (detallar)				
Exámenes	2		13	18
TOTAL	34		41	75

Recursos

Libros de consulta para el alumno

- Principles and Practice of Disinfection, Preservation and Sterilization. Russell, A.D.; Hugo W.B. y Ayliffe G.A.J. (Ed.). Blacwell Scientific Publications. 2004
- Pharmaceutical Microbiology. Denyer S.P, Hedges N.A. y Gorman S.P. (Ed.). Blacwell Scientific Publications. 2004
- Rapid Microbiological Methods in the Pharmaceutical Industry. Easter M.C. (Ed.). Interpharm CRC. 2003

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

- Artículos científicos recientes disponibles en plataforma virtual
- Bases de datos de genes y proteínas (www.ncbi.nlm.nih.gov)

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Los sistemas de evaluación estarán basados en tres pruebas objetivas (examen de conocimientos teóricos, informe de prácticas y resolución de supuestos prácticos en laboratorio virtual). Y, a su vez, se valorará la asistencia y participación en clases magistrales y en clases de laboratorio.

Criterios de evaluación

- Los conocimientos teóricos tendrán un peso del 45 % de la nota final de la asignatura.
- El informe a realizar de las prácticas de laboratorio real tendrán un peso del 25 % de la nota final de la asignatura.
- Los supuestos prácticos realizados en el laboratorio virtual tendrán un peso del 15 % de la nota final de la asignatura.
- La asistencia y participación en clases teóricas-prácticas tendrá un peso del 15%.

Instrumentos de evaluación

- Examen de preguntas cortas.
- Informe de prácticas.
- Supuestos prácticos realizados en laboratorio virtual.

Recomendaciones para la recuperación.

Módulo III: Diseño de fármacos
Asignaturas que componen el módulo:

MECANISMOS DE ACCIÓN DE LOS FÁRMACOS
FARMACOQUÍMICA DEL DISEÑO

MECANISMOS DE ACCIÓN DE LOS FÁRMACOS

1.- Datos de la Asignatura

Código	303776	Plan		ECTS	4
Carácter	OBLIGATORIA	Curso		Periodicidad	S1
Área	FARMACOLOGÍA				
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	STUDIUM			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	ROSALÍA CARRÓN DE LA CALLE	Grupo / s	
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA		
Área	FARMACOLOGÍA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	rcarron@usal.es	Teléfono	923294530

Profesor	MARÍA LUISA MARTIN CALVO	Grupo / s	
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA		

Área	FARMACOLOGÍA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	marisam@usal.es	Teléfono	923294530

Profesor	MARÍA JOSÉ MONTERO GÓMEZ	Grupo / s	
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA		
Área	FARMACOLOGÍA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	mjmontero@usal.es	Teléfono	923294530

Profesor	MARÍA ÁNGELES SEVILLA TORAL	Grupo / s	
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA		
Área	FARMACOLOGÍA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	masevilla@usal.es	Teléfono	923294530

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia

DISEÑO DE FÁRMACOS

Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.

Reconocer las dianas moleculares sobre las que actúan los fármacos en el organismo y los mecanismos transduccionales y operacionales que ocurren en cada caso, es un punto clave en el proceso de investigación, desarrollo y puesta a punto de un nuevo fármaco. De ahí el interés y la justificación de esta materia en el bloque formativo y en el plan de estudios de este título de máster.

Perfil profesional.

Las competencias que se adquieran en esta asignatura contribuirán a formar investigadores capaces de diseñar, obtener y evaluar moléculas con actividad farmacológica y posibilitarán su posterior incorporación a centros de investigación o a empresas del sector farmacéutico o afines dedicadas a la obtención y puesta a punto de nuevos medicamentos.

3.- Recomendaciones previas

No se describen

4.- Objetivos de la asignatura

Indíquense los resultados de aprendizaje que se pretenden alcanzar.

1. Reconocer e identificar los diferentes mecanismos de acción de los fármacos.
2. Reconocer los diferentes tipos de receptores así como otras dianas moleculares de los fármacos (moléculas de transporte iónico, sistemas enzimáticos)
3. Ser capaz de analizar y cuantificar los procesos de interacción del fármaco con tales dianas.
4. Investigar y describir estrategias de futuro (en función de las posibles dianas farmacológicas) para el diseño, la obtención y la experimentación de nuevos fármacos o nuevos grupos farmacológicos.

5.- Contenidos

Indíquense los contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

- o Estudio de la interacción fármaco y proteínas receptoras y sus consecuencias farmacológicas. Curvas dosis-respuesta, cuantificación de parámetros de agonistas y antagonistas.
- o Mecanismos de acción relacionados con sistemas de transporte (sistemas de transporte celular como dianas farmacológicas, canales iónicos o proteínas canales, dianas moleculares de fármacos, fármacos moduladores de bombas iónicas, transportadores iónicos y otros sistemas de transporte celular)
- o Mecanismos de acción relacionados con sistemas enzimáticos. Los sistemas enzimáticos como dianas farmacológicas, y aspectos cinéticos de la inhibición farmacológica enzimática.
- o Mecanismos de acción de fármacos que interactúan sobre receptores. Receptores de membrana, Receptores reguladores transcripcionales, Procesos de modulación de receptores.

6.- Competencias a adquirir

Se deben relacionar las competencias que se describan con las competencias generales y específicas del título. Se recomienda codificar las competencias (CG xx1, CEyy2, CTzz2) para facilitar las referencias a ellas a lo largo de la guía.

Básicas/Generales.

CB6: Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación.

CB7. Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8. Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.

CB9. Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.

CB10. Los estudiantes poseerán las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo que habrá de ser en gran medida auto-dirigido o autónomo.

CG1: Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: recursos bibliográficos, diseño de experimentos y análisis de datos.

CG2: Trabajar con seguridad en cualquier laboratorio relacionado con el desarrollo de fármacos

Específicas.

CE4: Aplicar el conocimiento de los diferentes tipos de receptores y dianas moleculares implicadas en la acción de los fármacos al diseño de nuevas moléculas bioactivas.

CE5: Reconocer las interacciones que se establecen en los complejos fármaco-diana.

7.- Metodologías docentes

Describir las metodologías docente de enseñanza-aprendizaje que se van a utilizar, tomando como referencia el catálogo adjunto.

1. Clases magistrales (teóricas) de presentación de conceptos, contenidos y procesos fqu constituyen los mecanismos de acción de los diferentes grupos terapéuticos
2. Clases prácticas de laboratorio, de evaluación de mecanismos de acción de los fármacos in vivo e in vitro
3. Enseñanza asistida por ordenador mediante programas específicos de evaluación de mecanismos de acción y de cuantificación de actividades farmacológicas
4. Seminarios, exposiciones y debates de trabajos de revisión y búsqueda bibliográfica sobre posibles mecanismos de acción de los fármacos
5. Tutorías Especializadas Presenciales colectivas o individuales
6. Trabajo Personal Autónomo para el estudio, la búsqueda de información y la preparación de los trabajos
7. Resolución de preguntas y cuestiones que se plantearán en clase bien al inicio o al final de las presentaciones de clases magistrales, para valorar el grado de conocimiento, la comprensión y la capacidad de atención y retención del estudiante
8. Realización de pruebas escritas

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	12		24	36
Prácticas	- En aula	10	20	30
	- En el laboratorio	8		8
	- En aula de informática	4		4
	- De campo			
	- De visualización (visu)			
Seminarios	6		14	20
Exposiciones y debates				
Tutorías	1			1
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos				
Otras actividades (detallar)				
Exámenes	1			1
TOTAL	42		58	100

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

1. Flórez, J., Armijo, J.A., Mediavilla, A., Farmacología humana. 2013. 6ª ed. Elsevier.
2. Goodman, L.S., Gilman, A., Las bases farmacológicas de la terapéutica. 2007. McGraw-Hill Interamericana.
3. Lorenzo, P, Moreno, A., Leza, J.C., Lizasoain, I., Moro, M.A. Velázquez, Farmacología Básica y Clínica. 2009. Ed. Medica Panamericana.
4. Raffa, R.R., Rawls, S.M., Beyzarov, E.P Netter Farmacología Ilustrada 2008. Elsevier Masson
5. Rang, H.P, Dale, M.M., Ritter, J. M. Farmacología. 2012. Elsevier Churchill Livingstone

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

Base de Datos del CGCOF (BOT): <http://www.portalfarma.es>
Portal farmacéutico: <http://www.farmacia.org>
BIAM: <http://www2.biam2.org>
FDA: <http://www.fda.gov/cder/drug/default.htm>
The Internet Drug Index: <http://www.rxlist.com/cgi/generic/index.html>
Información sobre medicamentos del Ministerio de Sanidad y Consumo:
<http://www.msc.es/profesionales/farmacia/informaMedicamentos/home.htm>
Información Terapéutica del Sistema Nacional de Salud
http://www.msc.es/biblioPublic/publicaciones/recursos_propios/infMedic/home.htm
Agencia española de Medicamentos y Productos Sanitarios:
<http://www.agemed.es/>
Medicamentos Autorizados en España (uso humano):
<https://sinaem4.agemed.es/consaem/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>
Fármacos en ensayos clínicos:
<http://clinicaltrials.gov/>

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Para la evaluación de esta asignatura, teniendo en cuenta que el número de estudiantes que se prevé no es excesivo se utilizará un procedimiento de evaluación continua, donde se tendrán en cuenta preferentemente:

1. La asistencia a las actividades presenciales y el grado de participación en las mismas, especialmente en la resolución de cuestiones o preguntas, discusión de casos o situaciones prácticas, etc, que se planteen. Para que este apartado pueda puntuar, se exige la asistencia al menos al 80 % de las actividades presenciales de esta asignatura.
2. Realización de las prácticas diseñadas, cuya asistencia es obligatoria para poder conseguir la calificación correspondiente a esta actividad, y en cuya calificación se tendrá en cuenta la actitud y disposición del estudiante y el informe que el estudiante aportará con los resultados obtenidos en el ejemplo práctico que se plantee en cada una de ellas.
3. Presentaciones de los trabajos de investigación y búsqueda bibliográfica que cada estudiante realice.
4. Participación en actividades online (foros de debate, tutorías, consultas, revisiones y visionados de materiales, etc).
5. Examen escrito de contenidos teóricos, de test multi-respuestas y cuestiones, en aquellos casos en los cuales no sea posible la aplicación de la evaluación continua.

Criterios de evaluación

Para superar esta asignatura será necesario obtener una calificación global igual o superior a cinco, a la que contribuirán los criterios y ponderación que se especifican a continuación:

1. Participación activa en clases, seminarios y otras actividades presenciales (30%)
2. Prácticas (50%), este criterio sólo se evaluará si se han realizado dichas prácticas. La realización de las prácticas es imprescindible para superar la asignatura.
3. Resolución de casos, preguntas o examen (20 %)

Instrumentos de evaluación

- Evaluación continua presencial
- Evaluación del trabajo online no presencial
- Resolución de casos prácticos
- Exposición y discusión oral de trabajos
- Evaluación de las prácticas
- Asistencia y participación en clase
- Resolución de preguntas y cuestiones planteadas en clase

Recomendaciones para la evaluación.

Para que el estudiante pueda ser evaluado de forma correcta, contando con su participación en todas las actividades indicadas, se recomienda

1. Asistir de forma activa y con actitud crítica, a las clases y actividades programadas
2. Utilizar la bibliografía recomendada y otras de interés para el estudiante y del tema, con objeto de afianzar conocimientos y, si es necesario, adquirir mayor destreza en la resolución de dudas y problemas
3. Hacer uso real de las tutorías y seminarios para resolver las dudas que puedan surgir a lo largo del curso

4. Trabaja y estudiar de forma continuada y sistematizada los contenidos del programa teórico. Si por imposibilidad horaria u otros motivos, el alumno opta por una modalidad diferente al sistema planteado de evaluación continua, la calificación que obtendrá será extraída de la que aporten las prácticas (15%) que son obligatorias, un examen escrito de los contenidos del programa (65 %) en el que se exigirá una calificación igual o superior a 5, y la calificación que aporte la presentación de las diferentes tareas personales que pueda haber resuelto (20 %).

Recomendaciones para la recuperación.

En la convocatoria de recuperación cada estudiante realizará las pruebas específicas en función del apartado no superado, teniendo en cuenta lo siguiente:

- Los apartados 1 y 2 descritos en los criterios de evaluación, no tienen recuperación y mantendrán la calificación obtenida.
- Las personas que no hayan conseguido el mínimo necesario en los apartados 3 y 4, deberán realizar la tarea o tareas que los profesores propongan para cada estudiante.

Por último, se diseñará una prueba escrita de test multi-repuesta y cuestiones con dos partes diferenciadas, a las que optarán aquellos estudiantes que no hayan superado en la primera opción alguna de las dos pruebas o las dos. Se requiere que el estudiante consiga en esta prueba escrita una calificación igual o superior a 5 para recuperar la asignatura.

FARMACOQUÍMICA DEL DISEÑO

1.- Datos de la Asignatura

Código	303777	Plan		ECTS	4
Carácter	Obligatoria	Curso		Periodicidad	
Área	Química Orgánica				
Departamento	Química Farmacéutica				
Plataforma Virtual	Plataforma:				
	URL de Acceso:				

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	José Luis López Pérez	Grupo / s	
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	lopez@usal.es	Teléfono	923 294528 Ext. 1825

Profesor	Rafael PELÁEZ L.C. ARROYO	Grupo / s	
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de CCAA		
Despacho			
Horario de tutorías			

URL Web			
E-mail	pelaez@usal.es	Teléfono	923 294528 923 294500 (1823)

Profesor	Raquel Álvarez Lozano	Grupo / s	
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	raquelalvarez@usal.es	Teléfono	923 294528

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Área: Química Orgánica. Áreas afines: Farmacología, Bioquímica
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Tiene como principal objetivo sentar las bases para la introducción al diseño de fármacos y la quimioinformática. De esta manera, se capacitaría a los estudiantes para poder asistir a cursos de especialización en el campo de Diseño de Fármacos.
Perfil profesional.
La Quimioinformática tiene una gran importancia académica para profesionales relacionados con las ciencias de la vida, al ser las aplicaciones informáticas de uso exclusivamente científico de gran aplicación en todos los ámbitos profesionales relacionados con el diseño y desarrollo de fármacos. La gran utilidad científica de estos conocimientos se pone de manifiesto si se considera que todas las grandes empresas dedicadas al diseño y desarrollo de fármacos tienen secciones especializadas dedicadas a la realización de estas tareas, contratan personal especializado para llevarlo a cabo y, en caso necesario, subcontratan empresas que diseñen y desarrollen aplicaciones informáticas para ellas.

3.- Recomendaciones previas

Conocimientos de Química Farmacéutica, Química Orgánica, Bioquímica, Farmacología.

4.- Objetivos de la asignatura

- Conocer las interacciones entre los fármacos y sus dianas biológicas
- Comprender la interrelación entre la estructura, las propiedades físico-químicas y la actividad terapéutica.
- Conocer las metodologías empleadas en el diseño de fármacos.
- Capacitación para la visualización de estructuras tridimensionales de fármacos
- Capacitación para la visualización de estructuras tridimensionales de complejos de interacción fármaco-diana.

5.- Contenidos

A. Modelado molecular: Geometría molecular. Propiedades moleculares. Estereoquímica. Energías moleculares. Análisis conformacional. Ejemplos seleccionados de análisis 3D

B. Estructura y modelado de proteínas: Introducción a la estructura de las proteínas. Modelado de proteínas

C. Estrategias en el diseño de fármacos: Objetivos en el diseño de fármacos: situaciones, posibilidades y estrategias. Relaciones estructura actividad. Diseño basado en fármacóforos. Diseño basado en la estructura. Diseño de bibliotecas dirigidas.

D. REA : Introducción y fundamentos. Fases. 3D-REAC. Ejemplos.

E. Diseño basado en farmacóforos: Análisis: imitación molecular, el papel de los compuestos activos e inactivos, generación de los farmacóforos, mapeo del receptor. Diseño: Modificación química, búsquedas en bases de datos, diseño de novo y diseño manual. Ejemplos.

F. Diseño basado en la estructura de la diana: Introducción. Análisis estructural de las dianas. Cuantificación de la energía de interacción. Diseño: Reglas y métodos. Ejemplos

G. Quimioinformática: Introducción. Diseño de bibliotecas de compuestos. Peptidomiméticos. Predicción de ADME y propiedades

PROGRAMA DE PRÁCTICAS

Familiarización con el entorno UNIX

Manejo de programas de visualización molecular de pequeñas moléculas: análisis de las estructuras y de sus propiedades.

Generación de estructuras tridimensionales de pequeñas moléculas.
 Cálculo de propiedades útiles para el establecimiento de relaciones estructura-actividad.
 Búsquedas en bases de datos de información estructural de macromoléculas
 Manejo de programas de visualización de macromoléculas. Determinación del sitio activo.
 Generación de estructuras de macromoléculas mediante homología.
 Generación y análisis de los complejos fármaco-diana.

6.- Competencias a adquirir

Se deben relacionar las competencias que se describan con las competencias generales y específicas del título. Se recomienda codificar las competencias (CG xx1, CEyy2, CTzz2) para facilitar las referencias a ellas a lo largo de la guía.

Específicas.

Básicas/Generales.

Transversales.

7.- Metodologías docentes

Clase magistral. Uso de la pizarra; presentaciones docentes mediante el uso de herramientas informáticas apropiadas. El alumno dispondrá, bien en formato impreso o electrónico, de algunos de los contenidos que se expondrán en las clases.

Se hará uso de plataformas virtuales (Moodle /Studium) para favorecer el depósito de los materiales didácticos empleados en la asignatura

Los seminarios, impartidos en grupos más reducidos, se dedicarán a aprender la nomenclatura semisistemática de dos grupos de fármacos, los esteroides y los antibióticos betalactámicos. Adicionalmente se emplearán para aplicar conocimientos y conceptos generales de la química farmacéutica a las distintas familias de fármacos estudiadas.

Trabajo práctico de laboratorio. Realización de trabajos prácticos de síntesis en el laboratorio. Familiarización con estructuras tridimensionales de complejos de interacción fármaco-diana

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES	
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.			
Sesiones magistrales					
Prácticas	- En aula	24	24	10	58
	- En el laboratorio				
	- En aula de informática	12	4	24	40
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios					
Exposiciones y debates					
Tutorías					
Actividades de seguimiento online					
Preparación de trabajos					
Otras actividades (detallar)					
Exámenes			2	2	
TOTAL	36	28	36	100	

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

LIPKOWITZ, K., BOYD, D.B.: Reviews in Computational Chemistry, VCH Publishers, New York, 1990

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

HANSCH, C: Comprehensive Medicinal Chemistry. Ed. Pergamon Press. U.K. 1990

Journal Medicinal Chemistry

J. Gasteiger y T. Engel, Chemoinformatics. A textbook., VCH Publishers, Erlangen, 2003

J. Gasteiger, Handbook of Chemoinformatics, VCH Publishers, Erlangen, 2003

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.
Consideraciones Generales
Asistencia obligatoria a más de un 80% de las clases presenciales y al 100% de las prácticas en la sala de informática
Criterios de evaluación
Para superar la asignatura se precisa la asistencia a las clases según se indica en el apartado de consideraciones generales. Además, es preciso desarrollar un trabajo al final de la asignatura relacionado con las materias impartidas.
Instrumentos de evaluación
Participación en las clases, trabajo de fin de asignatura
Recomendaciones para la evaluación.
Asistencia a todas las clases tanto teóricas como prácticas. Lectura de los trabajos que serán recomendados por los profesores.
Recomendaciones para la recuperación.
Idénticas a las expresadas en el apartado anterior

Módulo IV: Obtención de fármacos
Asignaturas que componen el módulo:

SÍNTESIS ORGÁNICA EN LA BÚSQUEDA Y OBTENCIÓN DE FÁRMACOS
OBTENCIÓN DE SUSTANCIAS BIOACTIVAS DE PROCEDENCIA NATURAL
PROCESOS BIOTECNOLÓGICOS EN LA OBTENCIÓN DE FÁRMACOS
FÁRMACOS BASADOS EN COMPUESTOS DE COORDINACIÓN Y OTRAS ESPECIES INORGÁNICAS

LA SÍNTESIS ORGÁNICA EN LA BÚSQUEDA Y OBTENCIÓN DE FÁRMACOS

1.- Datos de la Asignatura

Código	303778	Plan		ECTS	4
Carácter	Troncal	Curso		Periodicidad	Cuatrimestral C1
Área	QUÍMICA ORGÁNICA				
Departamento	QUÍMICA FARMACÉUTICA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	STUDIUM			
	URL de Acceso:	https://moodle.usal.es/			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Manuel MEDARDE AGUSTÍN	Grupo / s	todos
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	2º piso IZOD. 1º dcha.		
Horario de tutorías	Lunes a Viernes: 12:00 a 14:00		
URL Web			
E-mail	medarde@usal.es	Teléfono	923 294528 923 294500 (1823)

Profesor	Esther CABALLERO SALVADOR	Grupo / s	todos
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	2º piso IZOD. 2º izqd.		
Horario de tutorías	Lunes a Viernes: 12:00 a 14:00		
URL Web			
E-mail	escab@usal.es	Teléfono	923 294528 923 294500 (1823)

Profesor	Fernando TOMÉ ESCRIBANO	Grupo / s	todos
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	2º piso IZOD. 6º dcha.		
Horario de tutorías	Lunes a Viernes: 12:00 a 14:00		
URL Web			
E-mail	frena@usal.es	Teléfono	923 294528 923 294500 (1823)

Profesor	Pilar PUEBLA IBÁÑEZ	Grupo / s	todos
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	2º piso IZOD. 7º dcha.		
Horario de tutorías	Lunes a Viernes: 12:00 a 14:00		

URL Web			
E-mail	puebla@usal.es	Teléfono	923 294528 923 294500 (1823)

Profesor	Concepción PÉREZ MELERO	Grupo / s	todos
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	2º piso IZOD. Biblioteca.		
Horario de tutorías	Lunes a Viernes: 12:00 a 14:00		
URL Web			
E-mail	conchapm@usal.es	Teléfono	923 294528 923 294500 (1823)

Objetivos y competencias de la asignatura

El objetivo general de este curso es que los alumnos adquieran los conocimientos necesarios para trabajar en síntesis de fármacos

Partiendo de un conocimiento previo de los aspectos teóricos necesarios para comprender las reacciones químicas implicadas en la síntesis de fármacos, se pretende profundizar en su aplicación en la preparación de compuestos en las fases de investigación, desarrollo y producción.

Algunos objetivos concretos, dentro del objetivo general del curso, se detallan a continuación:

- Comprensión de las cuestiones más relevantes de los aspectos estereoquímicos en relación con la obtención de fármacos.
- Obtención de una visión general de las nuevas metodologías aplicadas en los procedimientos de síntesis.
- Conocimiento de las líneas principales por las que se puede generar diversidad estructural.
- Conocimiento de las técnicas de trabajo actuales empleadas en las fases de investigación y desarrollo.
- Conocimiento de las diferencias entre las síntesis industriales y las síntesis a menor escala.
- Saber enfrentarse a la práctica del trabajo en el laboratorio

Temario de contenidos

A. SÍNTESIS DIRIGIDA A LA ESTRUCTURA. (11 hr)

- 1.- **Planificación**, estrategias sintéticas, criterios de evaluación de las distintas rutas sintéticas.
- 2.- **Metodologías sintéticas**: análisis retrosintético, interconversión de grupos funcionales, funcionalización.
- 3.- **Formación de enlaces carbono-carbono**.
- 4.- **Grupos protectores**.
- 5.- **Síntesis asimétrica**. Diseño. Inducción asimétrica. Catalizadores quirales. Complejos de paladio en síntesis asimétrica. Síntesis de fármacos enantioméricamente puros.
- 6.- **Formación de enlaces carbono-heteroátomo**. Metodologías avanzadas en síntesis de heterociclos. El paladio en la síntesis de heterociclos. Síntesis estereoselectiva de heterociclos.

B.- PRACTICA DE LA SÍNTESIS ORGANICA. (5 hr)

- 1.- **Técnicas habituales de trabajo**. Técnicas de separación e identificación. Reacciones. Consideraciones generales: agitación, calefacción, enfriamiento, atmósfera inerte, eliminación azeotrópica del agua. Reacciones en tubo de resonancia. Reacciones en tubo cerrado. Reacciones con amoníaco líquido. Hidrogenación catalítica. Ozonolisis. Reacciones fotoquímicas. Reacciones con organometálicos. Reacciones con diazometano.
- 2.- **Síntesis en fase sólida**. Introducción y generalidades. Los orígenes: Merrifield. Estrategias sintéticas en fase sólida. Soportes y linkers. Desanclaje. Automatización de los procesos. Síntesis en fase sólida de péptidos y otras sustancias orgánicas.
- 3.- **Otras técnicas actuales de trabajo**. Química Verde. Reacciones en medio acuoso. Microondas. Líquidos iónicos. Enzimas. Biorreactores con enzimas. Catalizadores específicos.

C. SÍNTESIS DIRIGIDA A LA DIVERSIDAD. (3 hr)

- 1.- **Introducción. Métodos para generar diversidad**. Derivatización de estructuras base. Generación de diversidad estructural: esqueletos. Generación de diversidad estructural: estereoquímica.
- 2.- **Técnicas en síntesis orientada a la diversidad**. Síntesis en fase sólida. Reactivos soportados, scavengers, manipulación simultánea, etc... Reactores múltiples. Automatización de reacciones. Análisis múltiple.
- 3.- **Síntesis combinatoria y síntesis en paralelo**.

D. LA SÍNTESIS ORGÁNICA EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA. (4 hr)

- 1.- **Factores básicos** en el escalado de procesos sintéticos.
- 2.- **La economía en la producción industrial**. Elección de materias primas. Cálculo de costes potenciales para aumentar rendimientos y para reducir contaminación. Impacto ambiental y su minimización. Utilización de procesos de "química sostenible o *green chemistry*".
- 3.- **Descripción de procesos e instalaciones**. De planta piloto. De cadena continua de producción. Destilaciones, extracciones y cristalizaciones a escala industrial.
- 4.- **Catálisis** homogénea, heterogénea y enzimática industriales.
- 5.- **Análisis comparativo** de síntesis de laboratorio e industrial de fármacos conocidos.

PROGRAMA PRÁCTICO**F.- PRACTICA EN LA SINTESIS ORGANICA (14 horas)**

- 1.- **Seguridad en el laboratorio.** Vitrinas. Agentes extintores. Recomendaciones en caso de accidente: salpicaduras, quemaduras, inhalación de vapores. Etiquetas en disolventes y reactivos: Símbolos de peligrosidad. Elementos protectores. Legislación.
- 2.- **Tratamiento de reactivos y disolventes.** Secado de disolventes. Manipulación de reactivos peligrosos. Desactivación de residuos. Eliminación de residuos. Legislación.
- 3.- **Síntesis de fármacos seleccionados.** Manejo de técnicas diversas empleadas en síntesis y otras técnicas de laboratorio.

Metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	23		30	53
Prácticas	- En aula	2		2
	- En el laboratorio	12	13	25
	- En aula de informática			
	- De campo			
	- De visualización (vísu)			
Seminarios				
Exposiciones y debates	4		8	12
Tutorías				
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos				
Otras actividades (detallar)				
Exámenes	1		7	8
TOTAL	42		58	100

Recursos

Libros de consulta para el alumno

B. Síntesis dirigida a la estructura

- J. I. Borrell, J. Teixidó y J.L.Falcó "Síntesis Orgánica". Síntesis. Madrid. 1999.
- A. Delgado, C. Minguillón y J. Joglar "Introducción a la Síntesis de Fármacos". Síntesis. Madrid. 2002.

- S. Warren "Diseño de Síntesis Orgánica. Introducción programada al método del sintón". Alhambra. Madrid, 1983.
- C. Willis y M. Wills "Organic Synthesis" Oxford Chemistry Primers 31. Oxford University Press. Oxford 1995.
- J.R.Hanson "Organic Synthetic Methods". Royal society of Chemistry. Cambridge, 2002.
- M.B. Smith "Organic Synthesis". McGraw Hill, Nueva York, 1994.
- E.J. Corey & X-M. Cheng "The Logic of Chemical Synthesis". Wiley Interscience, Nueva York, 1989.
- M.B. Smith "March's Advanced Organic Chemistry" 6ª ed. Wiley-Interscience, Nueva York, 2007.
- D. Lednicher "Strategies for Organic Drug Synthesis and Design". Wiley-Interscience, Nueva York, 1998.
- J.J. Li Y G.W. Gribble "Palladium in Heterocyclic Chemistry". Pergamon. Oxford. 2000. Editor G.R. Stephenson "Advanced Asymmetric Synthesis". Chapman and Hall. Londres, 1996.

C. Práctica de la síntesis orgánica

Básica:

- M. A. Martínez Grau, A. G. Csáky "Técnicas Experimentales en Síntesis Orgánica". Síntesis. Madrid. 2001.
- J. Leonard, B. Lygo, G. Procter "Advanced Practical Organic Chemistry". Stanley Thorne (Publishers) Ltd. U. K. 1998.
- B. S. Furniss, A. J. Hannaford, P.W. G. Smith, A. R. Tatchell "Vogel's Textbook of Practical Organic Chemistry". 5ª ed. Longman. U.K. 1989.

Complementaria:

- P. Seneci "Solid Phase síntesis and Combinatorial Technologies". Wiley-Interscience. USA. 2000.
- K. Faber "Biotransformation in Organic Chemistry". 5ª ed. Springer-Verlag. Berlin. 2004.
- C-H. Wong, G. M. Whitesides "Enzymes in Synthesis Organic Chemistry". Tetrahedron Organic Chemistry. Series 12. Vol. 12. Pergamon. U. K. 1994.
- S. M., Roberts (editor). "Preparative Biotransformations. Whole Cell and Isolated Enzymes in Organic Synthesis". Wiley. Liverpool. 1992.
- M., Kirchoff, M. A., Ryan (editores). "Química Verde: Experimentos de Laboratorio para un Curso Universitario de Química". American Chemical Society. 2002.

D. Síntesis dirigida a la diversidad

- M.C. Pirrung. Molecular Diversity and Combinatorial Chemistry: Principles and Applications. Elsevier Science. Oxford. 2004.
- N.K. Terret. Combinatorial Chemistry (Oxford Chemistry Masters). Oxford University Press. USA, 1998.
- K.C. Nicolaou, R. Hanco, W. Hartwig. Handbook of Combinatorial Chemistry. Drugs, Catalysts, Materials (Vol-2). Wiley-VCH. Alemania, 2002.
- M.E. Swartz. Analytical Techniques in Combinatorial Chemistry. Macel Dekker Inc. USA, 2000.
- S.R. Wilson, A.W. Czarnik. Combinatorial Chemistry. Síntesis and Application. Wiley-Interscience. USA, 1997.
- A. Beck-Sickinger, P. Weber. Combinatorial Strategies in Biology and Chemistry. Wiley. UK, 2002.
- S. L. Schreiber "Target-oriented and diversity-oriented organic synthesis in drug discovery" Science 2000, 287, 1964-1969
- D. P. Walsh y Y. T. Chang "Chemical genetics" Chemical Reviews 2006, 106, 2476-2530
- D. S. Tan "Diversity-oriented synthesis: exploring the intersections between chemistry and biology" Nature Chemical Biology 2005, 1, 74-84

- M. D. Burke y S. L. Schreiber "A planning strategy for diversity-oriented synthesis" *Angewandte Chemie-International Edition* 2004, 43, 46-58
- G. L. Thomas, E. E. Wyatt y D. R. Spring "Enriching chemical space with diversity-oriented synthesis" *Current Opinion in Drug Discovery & Development* 2006, 9, 700-712
- P.A. Bartlett, M. Entzeroth (Eds.). *Exploiting Chemical Diversity for Drug Discovery*. Royal Society of Chemistry. Dorchester, Dorset, UK, 2006.

E. La síntesis orgánica en la industria farmacéutica

- W. Cabri, R. Di Fabio. *From Bench to Market. The Evolution of Chemical Synthesis*. Oxford University Press. New York, 2000.
- H. L. White. *Introduction to industrial chemistry*. Wiley Interscience. Indianapolis, 1986.
- A. Kleemann, J. Engel, B. Kutscher, D. Reichert. *Pharmaceutical Substances: Synthesis, Patents, Applications*. Thieme, Stuttgart, 1999.
- J. Saunders. *Top Drugs: Top Synthetic Routes*. Oxford University Press. New York, 2000.
- R. W. Thomas, P.J. Farago. *Industrial Chemistry*. Heinemann. London, 1973.
- P. Bamfield. *Research and Development in the Chemical and Pharmaceutical Industry*. Wiley-VCH.

F. Práctica del trabajo de laboratorio

- M. A. Martínez Grau, A. G. Csáky "Técnicas Experimentales en Síntesis Orgánica". Síntesis. Madrid. 2001.
- J. Leonard, B. Lygo, G. Procter "Advanced Practical Organic Chemistry". Stanley Thorne (Publishers) Ltd. U. K. 1998.
- G. Lunn, E. B. Sansone. "Destruction of hazardous chemicals in the laboratory" Wiley Interscience, Nueva York. 1990.
- L. Bretherick (editor) "Hazards in the chemical laboratory". The Royal Society of Chemistry. Londres. 1981.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

Sistemas de evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Se tendrán en consideración las puntuaciones acumuladas a lo largo del desarrollo de la asignatura, evaluándose separadamente: las prácticas de laboratorio y el informe de prácticas, la asistencia y participación en clases de teoría y seminarios, la realización de trabajos propuestos a lo largo de la asignatura, la exposición de trabajos y el examen final.

Criterios de evaluación	
Asistencia, participación y realización de ejercicios y trabajos correspondientes a los apartados:	
- Síntesis dirigida a la estructura	10%
- Práctica de la síntesis orgánica	10%
- Síntesis dirigida a la diversidad	10%
- La síntesis orgánica en la industria farmacéutica	10%
- Prácticas de laboratorio	20%
Presentaciones orales y exámenes:	40%
Instrumentos de evaluación	
La evaluación se realizará empleando todos los elementos disponibles, resultantes de la participación del alumno en las actividades de la asignatura y de la realización de diversas pruebas y/o exámenes.	
Recomendaciones para la recuperación.	
Los alumnos que no hayan superado las prácticas durante el periodo establecido para su realización no podrán recuperarlas. Los alumnos podrán superar en un examen final de recuperación las actividades que no hayan superado durante el curso.	

OBTENCIÓN DE SUSTANCIAS BIOACTIVAS DE PROCEDENCIA NATURAL

1.- Datos de la Asignatura

Código	303779	Plan		ECTS	3
Carácter	OPTATIVA	Curso		Periodicidad	ANUAL
Área	QUÍMICA ORGÁNICA				
Departamento	QUÍMICA FARMACÉUTICA				
Plataforma Virtual	Plataforma:				
	URL de Acceso:				

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	José M ^a Miguel del Corral Santana	Grupo / s	1
Departamento	QUÍMICA FARMACÉUTICA		
Área	QUÍMICA ORGÁNICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	2 ^a PLANTA		
Horario de tutorías	12-14 HORAS		
URL Web			
E-mail	jmmcs@usal.es	Teléfono	923294528

Profesor	Arturo San Feliciano	Grupo / s	1
Departamento	QUÍMICA FARMACÉUTICA		
Área	QUÍMICA ORGÁNICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	2 ^a PLANTA		
Horario de tutorías	12-14 HORAS		

URL Web			
E-mail	artsf@usal.es	Teléfono	923294528
Profesor	M ^a Ángeles Castro González	Grupo / s	1
Departamento	QUÍMICA FARMACÉUTICA		
Área	QUÍMICA ORGÁNICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	2 ^a PLANTA		
Horario de tutorías	12-14 HORAS		
URL Web			
E-mail	macg@usal.es	Teléfono	923294528

Objetivos y competencias de la asignatura

Objetivos

Proporcionar al estudiante la formación teórica y práctica, necesaria para el conocimiento de los procedimientos más adecuados para la obtención y transformación de sustancias naturales en fármacos.

Competencias

Básicas

CB6: Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación.

CB7. Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8. Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.

CB9. Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.

CB10. Los estudiantes poseerán las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo que habrá de ser en gran medida autodirigido o autónomo.

Generales

CG1: Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: recursos bibliográficos, diseño de experimentos y análisis de datos.

CG2: Dotar al titulado de la capacidad necesaria para aplicar los conocimientos y las habilidades adquiridos, a resolver problemas en entornos nuevos y en contextos multidisciplinares, relacionados con la investigación, el desarrollo o la gestión de medicamentos.

Específicas

CE1: Diseñar y llevar a cabo procesos de identificación, cuantificación, desarrollo, evaluación y control de medicamentos en las diferentes etapas de su desarrollo o en la producción de una especialidad farmacéutica

CE2: Ser capaz de trabajar con seguridad en cualquier laboratorio relacionado con el desarrollo de fármacos.

CE3: Utilizar adecuadamente el instrumental analítico habitual en el análisis de medicamentos y validar los métodos analíticos, siendo capaz de determinar cada una de las propiedades que los define y garantizando la calidad tanto de las materias primas como del producto final.

CE4: Procesar y evaluar la documentación generada en las diferentes etapas implicadas en el desarrollo de medicamentos.

Temario de contenidos

Teóricos

- Introducción a la biosíntesis de sustancias bioactivas.
- Fuentes de obtención de sustancias naturales.
- Obtención y manipulación de extractos.
- Selección de moléculas bioactivas como compuestos "cabeza de serie".
- Selección de moléculas inactivas como precursores de fármacos.
- Transformación de moléculas naturales en fármacos.

Prácticos

- Recolección, extracción, fraccionamiento, aislamiento e identificación de sustancias naturales.
- Transformación de sustancias naturales en fármacos.

Metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales					
Prácticas	- En aula	12		6	18
	- En el laboratorio	14		3	17
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Seminarios				
Exposiciones y debates	2		16	18
Tutorías				
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos				
Otras actividades (detallar)				
Exámenes	2		20	22
TOTAL	30		45	75

Recursos

Libros de consulta para el alumno

J.A.MARCO. 2006. "Química de los Productos Naturales". Síntesis. Madrid
 P.GIL RUIZ. 2002. "Productos Naturales". Univ. Pub. Navarra. Pamplona
 P.M.DEWICK. 1997. "Medicinal Natural Products. A. Biosynthetic Approach". John Wiley,Chichester.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

http://www.genome.jp/kegg-bin/get_htext?br08003.keg

Sistemas de evaluación

Consideraciones Generales

La evaluación se realizará sobre la base de la asistencia, la participación activa en clases, seminarios y prácticas y el interés global demostrado por la asignatura, complementados con la realización de los trabajos propuestos y la superación de las pruebas establecidas.

Criterios de evaluación

Para superar la asignatura será necesario alcanzar una valoración mínima de 5 puntos sobre 10, en los diferentes controles realizados a lo largo del desarrollo de la asignatura.

Instrumentos de evaluación

- Controles de asistencia
- Ejercicios de control de progreso
- Trabajos asignados
- Evaluación global

Recomendaciones para la recuperación.

- En caso de precisar convocatoria extraordinaria, la calificación global se obtendrá:
- Evaluación continua del curso
 - Trabajo propuesto (renovado y reeditado con posibles mejoras)
 - Prueba escrita de la recuperación

PROCESOS BIOTECNOLÓGICOS EN LA OBTENCIÓN DE FÁRMACOS

1.- Datos de la Asignatura

Código	303780	Plan		ECTS	3
Carácter	optativo	Curso		Periodicidad	semestral
Área	Microbiología				
Departamento	Microbiología y Genética				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	https://moodle.usal.es/			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Raúl Rivas González	Grupo / s	1
Departamento	Microbiología y Genética		
Área	Microbiología		
Centro	Facultad de Ciencias Agrarias y Ambientales		
Despacho	Edificio Departamental de Biología. Lab 210		
Horario de tutorías	jueves (9-11 h)		
URL Web	studium@usal.es		
E-mail	raulrg@usal.es	Teléfono	923-294500 (ext. 1919)

Objetivos y competencias de la asignatura

Objetivo general:

El aprendizaje de la importancia que tienen los procesos biotecnológicos en la obtención de fármacos, el uso de microorganismos en los procesos industriales de producción de medicamentos, y de los métodos microbiológicos más actuales de uso para llevar a cabo dichos procesos.

Objetivos particulares:

- Aprendizaje de los conceptos de validación en procesos biológicos.

- Aprendizaje de las regulaciones y normativas aplicadas a la elaboración de fármacos.

Competencias Básicas/Generales:

CB6: Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación.

CB7. Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8. Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.

CB9. Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.

CG1: Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: recursos bibliográficos, diseño de experimentos y análisis de datos.

CG2: Dotar al titulado de la capacidad necesaria para aplicar los conocimientos y las habilidades adquiridos, a resolver problemas en entornos nuevos y en contextos multidisciplinares, relacionados con la investigación, el desarrollo o la gestión de medicamentos.

Competencias específicas:

CE1: Diseñar y llevar a cabo procesos de identificación, cuantificación, desarrollo, evaluación y control de medicamentos en las diferentes etapas de su desarrollo o en la producción de una especialidad farmacéutica

CE2: Ser capaz de trabajar con seguridad en cualquier laboratorio relacionado con el desarrollo de fármacos.

CE4: Procesar y evaluar la documentación generada en las diferentes etapas implicadas en el desarrollo de medicamentos.

Temario de contenidos

Teóricos:

Tema 1.- Procesos biotecnológicos en la elaboración de fármacos. Biotecnología blanca y roja. Fármacos obtenidos a partir de microorganismos.

Tema 2.- ¿Dónde están los nuevos antibióticos?. Bioprospección.

Tema 3.- Biotecnología y análisis de riesgos. Regulaciones y normativas. Requerimientos básicos para las GMPs. Control de calidad.

Tema 4.- Conceptos de validación y seguridad viral en productos biológicos derivados de líneas celulares. Evaluación de la seguridad en productos derivados de líneas celulares animales o humanas. Test virales.

Tema 5.- Normas PIC para personal e instalaciones dónde se fabrican productos biotecnológicos. Puntos críticos. Zonas clasificadas.

Tema 6.- Áreas de fabricación para productos biológicos. Inmunoglobulinas: seguridad viral. Instalaciones de fabricación.

Tema 7.- Seguridad en zonas de fabricación de productos biológicos y biotecnológicos. Fabricación de productos estériles. Fabricación de productos inmunológicos veterinarios.

Tema 8.- Aspectos diferenciales en el registro de medicamentos. Reglamentación relacionada con fabricación y control.

Tema 9.- Conceptos diferenciales en la fabricación y control de alérgenos. Extractos alérgenicos. Normas de aplicación específicas. Fabricación y control.

Tema 10: Nanotecnología en la elaboración de Fármacos

Prácticos:

- Análisis de microorganismos que tienen potencial en la obtención de fármacos.
- Procesos de transformación bacteriana.

Visitas guiadas a empresas biotecnológicas que elaboran fármacos y productos veterinarios.

Metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	23		15	38
Prácticas	- En aula			
	- En el laboratorio	2	1	3
	- En aula de informática			
	- De campo	4	1	5
	- De visualización (visu)			
Seminarios				
Exposiciones y debates	1		1	2
Tutorías				
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos	2		22	24
Otras actividades (detallar)				
Exámenes	1		1	2
TOTAL	33		41	74

Recursos

Libros de consulta para el alumno

- Pharmaceutical Microbiology. Denyer S.P, Hedges N.A. y Gorman S.P (Ed.). Blacwell Scientific Publications. 2004
- Rapid Microbiological Methods in the Pharmaceutical Industry. Easter M.C. (Ed.). Interpharm CRC. 2003

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

- Artículos científicos recientes disponibles en plataforma virtual
- The International Conference on Harmonisation of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use (ICH) (<http://www.ich.org>).
- European Medicines Agency (www.ema.europa.eu/Inspections/GMPHome.html)
- FDA U.S. Food and Drug Administration (<http://www.fda.gov/>)

Sistemas de evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Los sistemas de evaluación estarán basados en dos pruebas objetivas (examen de conocimientos teóricos y evaluación de trabajo escrito). Y, a su vez, se valorará la asistencia y participación en clases magistrales, en clases de laboratorio y en visitas guiadas.

Criterios de evaluación

- Los conocimientos teóricos tendrán un peso del 45 % de la nota final de la asignatura.
- El trabajo escrito a realizar tendrán un peso del 40 % de la nota final de la asignatura
- La asistencia y participación en clases teóricas-prácticas y visitas guiadas tendrá un peso del 15%.

Instrumentos de evaluación

- Examen de preguntas cortas.
- Trabajo escrito.

Recomendaciones para la recuperación.

FÁRMACOS BASADOS EN COMPUESTOS DE COORDINACIÓN Y OTRAS ESPECIES INORGÁNICAS

1.- Datos de la Asignatura

Código	303781	Plan	2013	ECTS	3
Carácter	Optativa	Curso		Periodicidad	Anual
Área	Química Inorgánica				
Departamento	Química Inorgánica				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	Moodle.usal.es			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Benigno Macías Sánchez	Grupo / s	
Departamento	Química Inorgánica		
Área	Química Inorgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Planta Baja Izda.		
Horario de tutorías	Jueves de 17 a 19 h		
URL Web	Universidad de Salamanca		
E-mail	bmacias@usal.es	Teléfono	923 294524

Profesor	María. Vicenta Villa García	Grupo / s	
Departamento	Química Inorgánica		
Área	Química Inorgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Planta Baja Izda.		
Horario de tutorías	Jueves de 17 a 19 h		

URL Web	Universidad de Salamanca		
E-mail	mvilla@usal.es	Teléfono	923 294524

Objetivos y competencias de la asignatura

Competencias básicas:

CB6: Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación.

CB7. Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8. Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.

CB9. Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.

CB10. Los estudiantes poseerán las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo que habrá de ser en gran medida autodirigido o autónomo.

Competencias generales:

CG1: Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: recursos bibliográficos, diseño de experimentos y análisis de datos.

CG2: Dotar al titulado de la capacidad necesaria para aplicar los conocimientos y las habilidades adquiridos, a resolver problemas en entornos nuevos y en contextos multidisciplinares, relacionados con la investigación, el desarrollo o la gestión de medicamentos.

Competencias específicas:

CE1: Diseñar y llevar a cabo procesos de identificación, cuantificación, desarrollo, evaluación y control de medicamentos en las diferentes etapas de su desarrollo o en la producción de una especialidad farmacéutica

CE2: Ser capaz de trabajar con seguridad en cualquier laboratorio relacionado con el desarrollo de fármacos.

CE3: Utilizar adecuadamente el instrumental analítico habitual en el análisis de medicamentos y validar los métodos analíticos, siendo capaz de determinar cada una de las propiedades que los define y garantizando la calidad tanto de las materias primas como del producto final

CE4: Procesar y evaluar la documentación generada en las diferentes etapas implicadas en el desarrollo de medicamentos.

CE5: Aplicar la metodología adecuada para la evaluación preclínica o clínica de fármacos y posibles moléculas con interés farmacológico.

-Adquisición de conocimientos acerca de los principales principios activos de origen inorgánico, especialmente los agentes antitumorales derivados de compuestos de coordinación con Pt y otros elementos. También sobre los principales agentes de naturaleza radioactiva utilizados en terapia y radiodiagnóstico, así como los agentes paramagnéticos de contraste utilizados en imagen por RMN.

Temario de contenidos
Teóricos:

Compuestos de Coordinación como agentes antitumorales: el cis-Pt, otros complejos de Pt y de otros metales de transición. Preparación y mecanismos.

Agentes quelatantes en procesos de separación de metales de los organismos vivos. Casos específicos del Fe y del Cu. Separación de metales pesados.

Metales en Medicina: Au en artritis reumatoide, Li como maniaco-depresivo, Bi en disfunciones gastrointestinales, etc.

Disfunciones derivadas de mal funcionamiento en la captación y homeostasis del Ca. Posibles tratamientos.

Compuestos radioactivos de Tc en diagnósticos por imagen. Otros radioisótopos.

Complejos paramagnéticos como agentes de contraste en RMN. Complejos de Gd.

Prácticos:

En las clases prácticas se realizarán:

Síntesis y caracterización de complejos con actividad nucleasa. Interacción con los ácidos nucleicos.

Síntesis y caracterización de agentes quelantes y su aplicación a la separación de metales pesados,.

Metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	14		30	
Prácticas	- En aula	0		
	- En el laboratorio	16	7	
	- En aula de informática	0		
	- De campo	0		
	- De visualización (visu)	0		
Seminarios				
Exposiciones y debates				
Tutorías				
Actividades de seguimiento online			8	
Preparación de trabajos				
Otras actividades (detallar)				
Exámenes				
TOTAL	30	0	45	75

Recursos

Libros de consulta para el alumno

E. ALESSIO Ed., "Bioinorganic Medicinal Chemistry", Wiley-VCH Verlag and Co., Weinheim, Germany, 2011.
 J.C. DABROWIAK, "Metals in Medicine", Wiley, 2010.
 C.J. JONES, J.R. THONBACK. "Medicinal Applications of Coordination Chemistry"
 RSC Publishing 2007.
 J.L. SESSLER, S.R. DOCTROW, T.J. McMURRY and S.J. LIPPARD, Eds., "Medicinal Inorganic Chemistry", Oxford University Press, 2005

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

J. SERGIO CASAS, VIRTUDES MORENO, ANGELES SANCHEZ, JOSE L. SANCHEZ, JOSE SORDO. "Química Bioinorgánica". Editorial Sintesis, S.A., Vallehermoso, Madrid.
 I. BERTINI, H.B. GRAY, E.I. STIEFEL, J.S. VALENTINE. "Biological Inorganic Chemistry. Structure and Reactivity". University Science Books, 2007.
 M. VALLET, J. FAUS, E. GARCIA-ESPANA y J. MORATAL. "Introducción a la Química Bioinorgánica"., Ed. Sintesis, Madrid, 2003.
 J.J.R. FRAUSTO DA SILVA and R.P.J. WILLIAMS. "The biological Chemistry of the Elements. The Inorganic Chemistry of Life". Oxford University Press, 2001.
 S.J. LIPPARD, y J.M. BERG. "Principles of Bioinorganic Chemistry", University Science Books, Mill Waley, California, 1994.
 "Handbook of Metalloproteins", Vols 1 y 2. Ed.: A. MESSERSCHMIDT, R. HUBER, T. POULOS, y K. WIEGHARDT, John Wiley and Sons, LTD, Chichester 2001.

Sistemas de evaluación

Consideraciones Generales

La evaluación será continua, valorando la participación del alumno en las distintas actividades y el trabajo personal, sobre todo en lo referente a las prácticas de laboratorio y otros trabajos bibliográficos.
 CG1, CG2, CB8, CB9, CE4

Criterios de evaluación

Evaluación de los conocimientos adquiridos.
 Evaluación del manejo de las técnicas de laboratorio utilizadas
 Evaluación de informes

Instrumentos de evaluación
Observación personalizada del manejo de productos químicos y técnicas de laboratorio. Presentación de trabajos
Recomendaciones para la recuperación.
Repasar los conocimientos adquiridos a los largo de las explicaciones y trabajos de laboratorio.

Módulo V: Evaluación preclínica y clínica
Asignaturas que componen el módulo:

USO DE CULTIVOS CELULARES EN LA EVALUACIÓN PRECLÍNICA DE FÁRMACOS
ESTUDIOS FARMACOCINÉTICOS PRECLÍNICOS
ESTUDIOS TOXICOLÓGICOS PRECLÍNICOS
ESTUDIOS FARMACODINÁMICOS DE ACTIVIDAD CARDIOVASCULAR, ANALGÉSICA Y ANTIINFLAMATORIA
ESTUDIOS DE ACTIVIDAD ANTIPARASITARIA
INVESTIGACIÓN EN FARMACOGENÓMICA
CAPACITACIÓN EN EXPERIMENTACIÓN ANIMAL
ENSAYOS CLÍNICOS Y FARMACOVIGILANCIA

USO DE CULTIVOS CELULARES EN LA EVALUACIÓN PRECLÍNICA DE FÁRMACOS

Código	303782	Plan		ECTS	3
Carácter	Obligatoria	Curso		Periodicidad	
Área	FISIOLOGÍA				
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	https://moodle.usal.es/login/index.php			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Rocío Isabel Rodríguez Macías	Grupo / s	
Departamento	Fisiología y Farmacología		
Área	Fisiología		
Centro	Facultad de Biología		
Despacho	B17- Edificio Departamental		
Horario de tutorías	Horario de permanencia en el Centro, excepto las horas de clases teóricas y prácticas. Cita previa recomendada.		
URL Web			
E-mail	rociorm@usal.es	Teléfono	923294400 Ext. 1912

Profesor	María Jesús Monte Río	Grupo / s	
Departamento	Fisiología y Farmacología		
Área	Fisiología		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	129- Edificio Departamental		
Horario de tutorías	Horario de permanencia en el Centro, excepto las horas de clases teóricas y prácticas. Cita previa recomendada.		
URL Web			
E-mail	mjmonte@usal.es	Teléfono	923294674

Profesor	Elisa Herráez Aguilar	Grupo / s	
Departamento	Fisiología y Farmacología		
Área	Farmacología		
Centro	Facultad de Medicina		
Despacho	129- Edificio Departamental		
Horario de tutorías	Horario de permanencia en el Centro, excepto las horas de clases teóricas y prácticas. Cita previa recomendada.		
URL Web			
E-mail	elisah@usal.es	Teléfono	923294781

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
EVALUACIÓN PRECLÍNICA Y CLÍNICA
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Formación del estudiante en métodos in vitro indispensables para la evaluación preclínica de fármacos
Perfil profesional.
Titulados en ciencias biosanitarias y relacionadas, con ejercicio profesional en centros de investigación o empresas del sector farmacéutico o afines.

3.- Recomendaciones previas

Graduados en Ciencias de la Salud y Ciencias Experimentales con conocimientos básicos de Biología General y Biología Celular en particular.

4.- Objetivos de la asignatura

Tras cursar la asignatura el alumno deberá haber adquirido conocimientos especializados sobre las técnicas de cultivos celulares: obtención y utilización de células animales, cultivos primarios, líneas celulares estables.

También se pretende su formación en la utilidad/necesidad de los sistemas de cultivo celular para evaluar la actividad y/o toxicidad de fármacos o principios activos en desarrollo.

Por otra parte, deberá haber adquirido habilidad práctica en el manejo de cultivos de células animales y haberse familiarizado con métodos para evaluación in vitro de viabilidad celular, toxicidad, apoptosis/necrosis, estrés celular, efecto antiproliferativo, etc, inducidos por fármacos.

5.- Contenidos

CLASESTEÓRICAS

1. Cultivos celulares en la evaluación preclínica de fármacos. Conceptos generales e introducción al cultivo celular. Biología de las células en cultivo. Criterios de elección del método de evaluación de fármacos in vitro o ex vivo. Aplicaciones. Ventajas e inconvenientes.
2. Instrumentación y requerimientos para cultivos celulares. Diseño y equipamiento de un laboratorio de cultivos celulares. El medio de cultivo. El sustrato del cultivo. Condiciones de cultivo.
3. Asepsia y Bioseguridad. Contaminaciones y esterilización.
4. Tipos de cultivos celulares. Cultivos de células adherentes. Cultivos de células en suspensión. Cultivos primarios.
5. Líneas celulares. Establecimiento de una línea celular. Métodos de immortalización y transformación. Cultivos de tejidos. Modelos ex vivo. Estabilidad y propagación. Criterios para la elección de una línea celular. Colecciones de células y material biológico: ATCC/ECACC. Mantenimiento. Criopreservación.
6. Microscopía de fluorescencia y confocal aplicada a cultivos celulares.
7. Citometría de flujo aplicada a cultivos celulares.
8. Obtención y cultivos de células madre. Uso de células madre para terapias regenerativas.

CLASES PRÁCTICAS

1. Preparación y manipulación de material, sustratos y medios de cultivo. Técnicas de esterilización y descontaminación. Bioseguridad.
2. Manipulación de células: métodos de congelación y descongelación de células, técnicas de contaje, métodos de cultivo y propagación de células adherentes y de células sanguíneas en suspensión.
3. Evaluación de pérdida de viabilidad y de toxicidad celular inducida por fármacos: test de formazán, test de rojo neutro.
4. Aislamiento y cultivo primario de hepatocitos de rata.
5. Evaluación de metabolismo de fármacos en cultivos primarios de hepatocitos.
6. Evaluación en cultivos de cambios en la expresión génica inducida por fármacos.
7. Estrés y toxicidad inducida por fármacos. Protocolos de exposición de las células al fármaco. Detección de generación de especies reactivas de oxígeno.
8. Técnicas para determinación de apoptosis/necrosis y toxicidad en células en cultivo por inmunofluorescencia.

6.- Competencias a adquirir

Básicas / Generales: CB6, CB7, CB8, CB9, CB10, CG1, CG2

Específicas: CE1, CE2, CE4, CE5

Básicas/Generales.

- Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación.
- Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio.
- Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.
- Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.
- Los estudiantes poseerán las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo que habrá de ser en gran medida autodirigido o autónomo.
- Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: recursos bibliográficos, diseño de experimentos y análisis de datos.
- Trabajar con seguridad en cualquier laboratorio relacionado con el desarrollo de fármacos.

Específicas.

- Aplicar la metodología adecuada in silico, in vitro o in vivo y de biología molecular para la evaluación farmacodinámica, farmacocinética y toxicológica de fármacos y posibles moléculas con interés farmacológico a nivel preclínico.
- Conocer los aspectos científicos y técnicos necesarios para la evaluación de nuevos fármacos.
- Saber aplicar la tecnología de cultivos celulares a la evaluación de la efectividad/toxicidad de fármacos como paso imprescindible para el posterior desarrollo de nuevos medicamentos.
- Saber seleccionar entre las metodologías y las herramientas de cultivos celulares las más adecuadas a cada problema y proyecto concretos.
- Ser capaz de emitir un informe sobre la efectividad/toxicidad de un fármaco o principio activo en base a su efecto sobre células en cultivo.

Transversales.

Instrumentales: capacidad de aplicar los conocimientos a la práctica. Interpretación de datos experimentales. Resolución de problemas. Buscar y analizar información proveniente de fuentes diversas.

Personales: trabajo en equipo. Capacidad de crítica y autocrítica.

Sistémicas: capacidad de adaptarse a nuevas situaciones. Sensibilidad hacia temas medioambientales

7.- Metodologías docentes

Clases magistrales: Presentaciones docentes (Pizarra; Proyección desde ordenador; Internet,...)

Clases prácticas: Trabajo práctico en el laboratorio de cultivos celulares

Otras actividades: Tutorías, Consultas "on-line"

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales		8		15	23
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio	28			28
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Seminarios				
Exposiciones y debates				
Tutorías		2		2
Actividades de seguimiento online			7	7
Preparación de trabajos			15	15
Otras actividades (detallar)				
Exámenes				
TOTAL	36	2	37	75

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno
<p>Culture of Animal cells: A Manual of Basic Technique. Freshney RI. New York:Wiley-Liss (2000). Animal Cell Culture & Technology. Butler M. Garland Science/BIOS Scientific Publishers. (2004). Cell and Tissue Culture for Medical Research. Marx, Uwe/Sandig, Volker (eds.) Wiley (2000). Drug Testing in vitro. Breakthroughs and Trends in Cell Culture Technology. 1. Edition – (2006) Tissue Engineering, W.W. Minuth, R. Strehl, K. Schumacher (eds.) Wiley-VCH. (2005).</p>
Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.
Bases de datos bibliográficos (PubMed, Current Contents...)

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales
<p>Los criterios a utilizar en la evaluación del proceso enseñanza-aprendizaje de esta asignatura deben permitir verificar y cuantificar:</p> <ol style="list-style-type: none">1) El grado de consecución de los objetivos educativos generales y específicos propuestos.2) El grado de adquisición de competencias específicas y transversales (instrumentales, personales y sistémicas). <p>Para ello se utilizarán indicadores cualitativos y cuantitativos, y se aplicarán métodos de evaluación que aseguren las siguientes características: objetividad, validez, fiabilidad, pertinencia de contenidos y practicabilidad.</p>
Criterios de evaluación
<p>Se considerará que la asistencia a las clases teóricas y prácticas es obligatoria. Dado el carácter fundamentalmente práctico de la asignatura se evaluará, en cada sesión práctica, el grado de consecución de las habilidades prácticas/conocimientos trabajados en la misma. Se propondrá un tema relacionado para que cada estudiante elabore un trabajo que sirva de compendio de los conocimientos adquiridos.</p>
Instrumentos de evaluación
<ul style="list-style-type: none">- Asistencia y participación en clases teóricas y prácticas (%): 30- Evaluación continua de los conocimientos teórico-prácticos/habilidades adquiridos en cada sesión (%): 40- Trabajo Individual (%): 30
Recomendaciones para la evaluación.
<p>Se recomienda:</p> <ul style="list-style-type: none">• Asistencia a las clases teóricas y prácticas, y actitud crítica y proactiva en las mismas.• Estudiar de forma continuada y sistematizada los contenidos del programa teórico.• Utilizar la bibliografía recomendada y otras de interés para el alumno y del tema, con objeto de afianzar conocimientos y, si es necesario, adquirir mayor destreza en la resolución de dudas y problemas.• Acudir a las horas de tutorías para resolver las dudas que puedan surgir.
Recomendaciones para la recuperación.
<p>Se deben seguir las mismas recomendaciones anteriores.</p>

ESTUDIOS FARMACOCINÉTICOS PRECLÍNICOS

1.- Datos de la Asignatura

Código	303783	Plan	2013	ECTS	3
Carácter	T	Curso		Periodicidad	anual
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA				
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesora Coordinadora	ANA MARTIN SUAREZ	Grupo / s	I
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	12 a 14 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	amasu@usal.es	Teléfono	923-294536. Ext. 1813

Profesora Coordinadora	M ^a DOLORES SANTOS BUELGA	Grupo / s	I
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	12 a 14 h		

URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	sbuelga@usal.es	sbuelga@usal.	sbuelga@usal.es

Profesor	JOSE MARTINEZ LANA O	Grupo / s	I
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	12 a 14 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	jmlanao@usal.es	Teléfono	923-294536. Ext. 1813

Profesor	MARIA JOSE GARCIA SANCHEZ	Grupo / s	I
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	12 a 14 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	mjgarcia@usal.es	Teléfono	923-294536. Ext. 1811

Profesor	AMPARO SANCHEZ NAVARRO	Grupo / s	I
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	12 a 14 h		

URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	asn@usal.es	Teléfono	923-294536. Ext. 1813

Profesor	CLARA ISABEL COLINO GANDARILLAS	Grupo / s	I
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	12 a 14 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923-294536. Ext. 1813

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
EVALUACIÓN PRECLÍNICA Y CLÍNICA
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Esta asignatura pretende proporcionar al alumno la formación científica, técnica y metodológica para evaluar las características farmacocinéticas, que constituyen la información preclínica necesaria para abordar la I+D de nuevos medicamentos.
Perfil profesional.
Esta asignatura proporciona formación enfocada a la investigación y desarrollo de medicamentos en la industria farmacéutica, en aspectos relativos a su comportamiento biofarmacéutico y farmacocinético. Asimismo puede capacitar para el ejercicio profesional en los ámbitos de la administración sanitaria, en CRO (clinical research organization) y centros de investigación de medicamentos.

3.- Recomendaciones previas

Conocimientos en farmacocinética, fisiología, fisico-química, matemáticas, estadística, informática e inglés.

4.- Objetivos de la asignatura

Indíquense los resultados de aprendizaje que se pretenden alcanzar.

Formación científica, técnica y metodológica para evaluar las características farmacocinéticas, que constituyen la información preclínica necesaria para abordar la I+D de nuevos medicamentos.

5.- Contenidos

Indíquense los contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

PROGRAMA TEÓRICO

1. Introducción a la caracterización farmacocinética preclínica
2. Evaluación de la absorción de fármacos
3. Evaluación de la distribución de fármacos
4. Evaluación del metabolismo de fármacos
5. Modelos farmacocinéticos fisiológicos
6. Alometría.
7. Selección de tiempos de muestreo y simulación

PROGRAMA DE PRÁCTICAS

1. Presentación de un programa de modelización y simulación Simcyp®
2. Simulaciones del ADME con el programa Simcyp®
 - a. Evaluación de la absorción de fármacos
 - b. Evaluación *in silico* del metabolismo de fármacos
 - c. Simulación del ADME con modelos fisiológicos
3. Selección de tiempos de muestreo y simulación

PROGRAMA DE SEMINARIOS

- 1.- Estrategias de análisis farmacocinético
- 2.- Estimación del aclaramiento metabólico a partir de datos *in vitro*
- 3.- Predicción del aclaramiento mediante métodos alométricos

6.- Competencias a adquirir

Se deben relacionar las competencias que se describan con las competencias generales y específicas del título. Se recomienda codificar las competencias (CG xx1, CEyy2, CTzz2) para facilitar las referencias a ellas a lo largo de la guía.
Básicas/Generales.
Las establecidas para el Título CB6, CB7, CB8, CB9, CB10, CG1, CG2
Específicas
CE1. Diseñar y llevar a cabo procesos de identificación, cuantificación, desarrollo galénico, evaluación y control de medicamentos en las diferentes etapas de su desarrollo inicial o en la producción de una especialidad farmacéutica CE2: Ser capaz de trabajar cumpliendo normas de seguridad en laboratorios químicos, biológicos o galénicos relacionados con el I+D de fármacos o medicamentos. CE4: Procesar y evaluar la documentación generada en las diferentes etapas implicadas en el desarrollo de medicamentos. CE5: Aplicar la metodología adecuada para la evaluación preclínica o clínica de fármacos y de posibles moléculas con interés farmacológico.
Transversales.
<ul style="list-style-type: none"> • Resolución de problemas • Capacidad de análisis y síntesis • Capacidad de aprender • Habilidad para trabajar de forma autónoma

7.- Metodologías docentes

<p>Describir las metodologías docente de enseñanza-aprendizaje que se van a utilizar, tomando como referencia el catálogo adjunto.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Actividades teóricas: <ul style="list-style-type: none"> o Sesión, magistral • Actividades prácticas guiadas: <ul style="list-style-type: none"> o Prácticas de ordenador o Resolución de casos prácticos
--

- Atención personalizada
 - o Tutorías
 - o Actividades de seguimiento online
- Actividades prácticas autónomas
 - o Estudio de casos
 - o Análisis crítico y evaluación de una publicación científica
- Pruebas de evaluación
 - o Pruebas objetivas de tipo test
 - o Pruebas prácticas
 - o Resolución de cuestiones relativas a la publicación revisada

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales				
Prácticas	- En aula	12	20	32
	- En el laboratorio			
	- En aula de informática	10	5	15
	- De campo			
	- De visualización (visu)			
Seminarios	6		5	11
Exposiciones y debates				
Tutorías				
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos				
Otras actividades (detallar)				
Exámenes	2		15	17
TOTAL	30		45	75

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

- Shah DK , Betts AM. Towards a platform PBPK model. J Pharmacokinet Pharmacodyn (2012) 39:67–86)
- Shargel L, Yu ABC. Applied Biopharmaceutics and Pharmacokinetics. 5ª ed. New York: McGraw-Hill; 2005.
- Han van de Waterbeemd, Hans Lennernäs and Per Artursson (Eds). Drug bioavailability: estimation of solubility, permeability, absorption and bioavailability. 1st ed., Wiley-VCH, 2003.
- Ritschel WA, Kearns GL. Handbook of Basic Pharmacokinetics. _ Including clinical applications. 6ªed. Washington, D.C.: APhA; 2004
- Bonate PL. Pharmacokinetic-Pharmacodynamic modelling and simulation. Springer. USA. 2006

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

- Van de Waterbeemd H, Gifford E. ADMET in silico modelling: towards prediction paradise?. Nature Reviews 2003; 2: 192-204. Revista on line disponible en www.nature.com/reviews/drugdisc

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

- Asistencia y participación activa en clases y seminarios
- Evaluación de seminarios y prácticas
- Evaluación de trabajos
- Exámenes

Criterios de evaluación

Evaluación y calificación

- Asistencia y participación activa en clases y seminarios : 40 %
- Evaluación de seminarios y prácticas: 40 %
- Evaluación de trabajos y exámenes: 20 %

Instrumentos de evaluación
<ul style="list-style-type: none">• Evaluación on-line• Resolución de casos prácticos• Participación en las actividades presenciales
Recomendaciones para la evaluación.
Asistencia y participación en las actividades presenciales, resolución de problemas y casos prácticos, utilización de recursos "on line" recogidos en la plataforma Studium. Aprovechamiento de las tutorías personalizadas para resolver dudas
Recomendaciones para la recuperación.
Al alumno que no haya superado la asignatura en la convocatoria ordinaria deberá volver a volver a entregar el material exigido en las actividades no superadas, debiendo presentarse a un examen.

ESTUDIOS TOXICOLÓGICOS PRECLÍNICOS

1.- Datos de la Asignatura

Código	303784	Plan	2013	ECTS	3
Carácter	Obligatorio	Curso		Periodicidad	
Área	Toxicología				
Departamento	Fisiología y Farmacología				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	https://moodle.usal.es/login/index.php			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Ana Isabel Morales Martín	Grupo / s	
Departamento	Fisiología y Farmacología		
Área	Toxicología		
Centro	Farmacia		
Despacho	Edificio Departamental. Laboratorio 226		
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	amorales@usal.es	Teléfono	923294400; Ext: 1862

Profesor	Marta Prieto Vicente	Grupo / s	
Departamento	Fisiología y Farmacología		
Área	Toxicología		
Centro	Farmacia		
Despacho	Edificio Departamental. Laboratorio 223		
Horario de tutorías			

URL Web			
E-mail	martapv@usal.es	Teléfono	923294400; Ext: 1862

Profesor	Laura Vicente Vicente	Grupo / s	
Departamento	Fisiología y Farmacología		
Área	Toxicología		
Centro	Farmacia		
Despacho	Edificio Departamental. Laboratorio 226		
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	lauravicente@usal.es	Teléfono	923294400; Ext: 1862

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia

EVALUACIÓN PRECLÍNICA Y CLÍNICA

Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.

La asignatura "Estudios Toxicológicos Preclínicos" es una parte imprescindible en los estudios de Evaluación Preclínica. Aporta la formación científica, técnica y metodológica necesaria para evaluar la toxicidad de moléculas con interés farmacológico.

Perfil profesional.

Titulados en ciencias biosanitarias y relacionadas, con ejercicio profesional en centros de investigación o empresas del sector farmacéutico o afines.

3.- Recomendaciones previas

Titulados en ciencias biosanitarias y relacionadas, con ejercicio profesional en centros de investigación o empresas del sector farmacéutico o afines.

4.- Objetivos de la asignatura

- 1- Proporcionar la formación científica, técnica y metodológica para evaluar la capacidad toxicológica de moléculas con interés farmacológico.
- 2- Capacitar al alumno para entender y evaluar los informes de carácter toxicológico de los fármacos y para realizar actividades profesionales en el campo de la Toxicología (ensayos de toxicidad, informes, peritajes....).

5.- Contenidos

CLASES TEÓRICAS:

- 1- Diseño de los Modelos Toxicológicos Experimentales
- 2- Ensayos Toxicológicos Regulados
- 3- Ensayos Toxicológicos de Mutagénesis Carcinogénesis y Reproducción

CLASES PRÁCTICAS:

- 1- Búsqueda de información sobre Regulación Toxicológica
- 2- Diseño de un proyecto de evaluación toxicológica. Aplicación del programa Microsoft Project
- 3- Predicción de la toxicidad de moléculas in silico
- 4- Marcadores de toxicidad renal
- 5- Elaboración de informes toxicológicos en base a resultados analíticos

SEMINARIOS:

- 1- Casos prácticos sobre el Diseño de los Modelos Toxicológicos Experimentales.
- 2- Ensayos generales para los estudios de toxicidad.
- 3- Ensayos de mutagénesis, carcinogénesis y estudios sobre la reproducción.

6.- Competencias a adquirir

Básicas/Generales.

CB6, CB7, CB8, CB9, CB10, CG1, CG2

Específicas.

CE1, CE2, CE5.

7.- Metodologías docentes

CLASES MAGISTRALES: En las clases magistrales, cuya finalidad fundamental es proporcionar la información estructurada de manera que facilite la comprensión del contenido de la disciplina, se abordarán los aspectos más importantes y difíciles del temario, dejando para el trabajo personal del alumno aquellos otros que pueda acometer por sí mismo basándose en los fundamentos expuestos en las clases magistrales.

CLASES PRÁCTICAS:

a) *Prácticas de Laboratorio*. Permitirán que el estudiante contacte directamente con la metodología utilizada para el análisis de los tóxicos presentes en fluidos biológicos. Se dirigirá paso a paso el trabajo del alumno, para conseguir que adquieran destreza manual en el laboratorio. Al finalizarlas, deberán entregar un cuaderno-memoria de las mismas.

b) *Prácticas con ordenador*: se realizará una búsqueda de información empleando un buscador específico sobre Regulación Toxicológica: BUSCATOX. Los alumnos tendrán un cuaderno con preguntas que deben contestar. Otra de las prácticas versará sobre el manejo y aplicación de un programa específico de predicción de la toxicidad de moléculas candidatas a estudios farmacológicos. El programa Microsoft Project se utilizará para el diseño de un proyecto de evaluación toxicológica.

SEMINARIOS: Los diferentes seminarios planteados a lo largo del master se impartirán una vez abordados en las clases los conocimientos necesarios para su aprovechamiento. Antes de cada uno de ellos, se proporcionará un cuestionario con problemas y aspectos prácticos de las clases teóricas. En el seminario, se resolverán por parte de los alumnos y se establecerá un posible debate sobre la solución de los mismos.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	6		6	12
Prácticas	- En aula			
	- En el laboratorio	12	6	18
	- En aula de informática	10	7	17
	- De campo			
	- De visualización (visu)			
Seminarios	6		6	12
Exposiciones y debates				
Tutorías				
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos	1		15	16
Otras actividades (detallar)				
Exámenes				
TOTAL	35		40	75

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

BIBLIOGRAFÍA BÁSICA

- Derelanko MJ. and Hollinger MA. CRC Handbook of Toxicology, CRC Press, New York. 1995.
- Klaasen CD. Casarett & Doull's Toxicology: The Basic Science of Poisons, 6 ed., Mc Graw-Hill, New York. 2001.
- Klaassen, CD. Casarett and Doull´s. Fundamentos de Toxicología. Edición en español revisada por M. López-Rivadulla. McGraw-Hill/Interamericana de España. Madrid. 2005.
- Repetto M. Toxicología Fundamental. 4ª Edición, Díaz de Santos, Madrid. 2009.

BIBLIOGRAFÍA ESPECIALIZADA

- Camean AM. y Repetto M. Toxicología Alimentaria. Díaz de Santos. Madrid. 2006.
- D'Arcy PF, McElnay JC. and Welling PG. Mechanism of Drug Interactions. Springer Verlag. 1995.
- Dukes M. Meyler's side effects of drugs. 12 ed, Elsevier, Amsterdam.1992.
- Hardman JG, Limbird LE, Molinoff PB, y Ruddon RW, Goodman Gilman A. Las Bases Farmacológicas de la Terapéutica. Vol. I y II, 9ª ed. , McGraw-Hill Interamericana, México.1996.
- Hayes AW. Principles and Methods of Toxicology. 3 ed , Raven Press, New York. 1994.
- Kolluru R, Bartell S, Pitblado RY, y Stricoff S. Manual de Evaluación y Administración de Riesgos. McGraw Hill, México. 1998.
- Lauwerys R. Toxicología industrial e intoxicaciones profesionales. 3ª ed., Masson. Barcelona. 1994.
- Marruecos L, Nogué S. y Nolla J. Toxicología Clínica. Springer-Verlag Ibérica, Barcelona. 1993.
- Mulder J.G. and Dencker L. Pharmaceutical Toxicology. Pharmaceutical Press, London . 2006.
- Niesink RJM, Vries J. and Hollinger MA. Toxicology. Principles and Applications. CRC Press, Boca Raton. 1996.
- Repetto M. Toxicología Avanzada. Díaz de Santos, Madrid.1995.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

- TOXLINE <http://toxnet.nlm.nih.gov/cgi-bin/sis/htmlgen>.
- PubMed <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/entrez/query.fcgi?db=PubMed>
- Revista de Toxicología (aetox) <http://tox.umh.es/aetox/Revista/index.htm>
- Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.es/>
- Agencia Europea de los Medicamento (EMA) <http://www.ema.europa.eu/>
- Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutricion (AESAN) <http://www.aesan.msc.es/>
- European Chemical Agency (ECHA) <http://echa.europa.eu/>
- Organización Mundial de la Salud (WHO/OMS): www.who.int
- Food and Drug Administration: www.fda.gov

10.- Evaluación

Consideraciones Generales

Los criterios a utilizar en la evaluación del proceso enseñanza-aprendizaje de esta asignatura deben permitir verificar y cuantificar:

- 1) El grado de consecución de los objetivos educativos generales y específicos propuestos.
- 2) El grado de adquisición de competencias específicas y transversales (instrumentales, personales y sistémicas).

Para ello se utilizarán indicadores cualitativos y cuantitativos, y se aplicarán métodos de evaluación que aseguren las siguientes características: objetividad, validez, fiabilidad, pertinencia de contenidos y practicabilidad.

Criterios de evaluación

Se considerará que la asistencia a las clases teóricas y prácticas es obligatoria.

Dado el carácter fundamentalmente práctico de la asignatura se evaluará, en cada sesión práctica, el grado de consecución de las habilidades prácticas/conocimientos trabajados en la misma.

Instrumentos de evaluación

- Asistencia y participación en clases teóricas (%): 10
- Evaluación continua de los conocimientos teórico-prácticos/habilidades adquiridos en cada sesión (%): 90

Recomendaciones para la evaluación.

Se recomienda:

- Asistencia a las clases teóricas y prácticas, y actitud crítica y proactiva en las mismas.
- Estudiar de forma continuada y sistematizada los contenidos del programa teórico.
- Utilizar la bibliografía recomendada y otras de interés, con objeto de afianzar conocimientos y, si es necesario, adquirir mayor destreza en la resolución de dudas y problemas.

Recomendaciones para la recuperación.

Se deben seguir las mismas recomendaciones anteriores.

ESTUDIOS FARMACODINÁMICOS DE ACTIVIDAD CARDIOVASCULAR, ANALGÉSICA Y ANTIINFLAMATORIA

1.- Datos de la Asignatura

Código	303785	Plan	2013	ECTS	3
Carácter	OPTATIVO	Curso		Periodicidad	S2
Área	FARMACOLOGÍA				
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	STUDIUM			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	ASUNCIÓN MORÁN BENITO	Grupo / s	
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA		
Área	FARMACOLOGÍA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	amoran@usal.es	Teléfono	923.29.45.30

Profesor	MONICA GARCIA DOMINGO	Grupo / s	
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA		
Área	FARMACOLOGÍA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho			
Horario de tutorías			

URL Web			
E-mail	mgarciad@usal.es	Teléfono	923.29.45.30
Profesor	ANA VEGA ORTIZ DE URBINA ANGOSO	Grupo / s	
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA		
Área	FARMACOLOGÍA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	anavega@usal.es	Teléfono	923.29.45.30

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
EVALUACIÓN PRECLÍNICA Y CLÍNICA
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
<p>Las enfermedades cardiovasculares, así como los procesos dolorosos e inflamatorios constituyen un problema sanitario de máxima importancia en los países occidentales, ya que son originan una morbilidad y mortalidad elevada.</p> <p>Dada esta prevalencia hay una búsqueda continua de fármacos de estos grupos, más potentes y seguros que los comercializados por parte de muchos centros I+D+I.</p> <p>La evaluación preclínica de sus actividades farmacológicas resulta imprescindible antes de que cualquier principio activo pueda ser evaluado en humanos. Por lo tanto, esta materia pretende proporcionar a los estudiantes formación necesaria para valorar, a nivel pre-clínico, actividades farmacológicas e investigar mecanismos de acción de compuestos con actividad a nivel del sistema cardiovascular y/o analgésica/antiinflamatoria. De ahí, el interés de ofertarla en este bloque y en el plan de estudios del Máster en cuestión.</p>
Perfil profesional.
<p>Titulados en Ciencias Biosanitarias.</p> <p>Las competencias que se adquieran en esta asignatura contribuirán a formar investigadores capaces de evaluar in vivo e in vitro, moléculas con actividad analgésica y/o antiinflamatoria y compuestos con actividad cardiovascular que posibilitarán su incorporación a empresas del sector farmacéutico o afines dedicadas a la obtención y puesta a punto de nuevos medicamentos de estos grupos terapéuticos.</p>

3.- Recomendaciones previas

Se recomienda tener conocimientos previos en el área de Fisiología, Bioquímica y Farmacología básica.

Del mismo modo, los estudiantes deben de haber cursado en este mismo Master la asignatura de "Mecanismos de acción de los fármacos"

4.- Objetivos de la asignatura

Indíquense los resultados de aprendizaje que se pretenden alcanzar.

- 1.- Conocer los principales grupos de fármacos que se utilizan para el tratamiento del dolor y/o inflamación y para el tratamiento de patologías cardiovasculares.
- 2.- Ser capaz de realizar medidas de presión arterial en animales de experimentación, utilizando tanto métodos directos como indirectos.
- 3.- Establecer una metodología para valorar la actividad y mecanismo de acción a nivel cardiovascular, utilizando técnicas in vivo e in vitro.
- 4.- Instruir a los estudiantes sobre la utilización de diferentes modelos de hipertensión animal, tanto de origen genético como inducido.
- 5.- Reconocer e identificar los principales métodos de evaluación de actividad analgésica y antiinflamatoria, siendo capaz de analizar y cuantificar dicha actividad en ratas y ratones.
- 6.- Elaborar e interpretar procedimientos y datos de laboratorio para el análisis de productos con actividad a nivel cardiovascular y analgésica/antiinflamatoria.

5.- Contenidos

Indíquense los contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

Teóricos:

- Grupos de fármacos utilizados en el tratamiento de patologías cardiovasculares. Modelos genéticos y no genéticos de hipertensión
- Grupos de fármacos utilizados en el tratamiento del dolor y de la inflamación

Prácticos:

- Métodos directos e indirectos para la medida de presión arterial en animales de experimentación.

- Determinación y valoración de actividad analgésica y antiinflamatoria: modelos "in vivo" (placa caliente, foco calorífico, edema plantar por carragenina, edema auricular por forbol) y modelos "in vitro" (actividad enzimática, marcadores de inflamación, citocinas...etc.).

6.- Competencias a adquirir

Se deben relacionar las competencias que se describan con las competencias generales y específicas del título. Se recomienda codificar las competencias (CG xx1, CEyy2, CTzz2) para facilitar las referencias a ellas a lo largo de la guía.

Específicas.

CE4: Aplicar el conocimiento de los diferentes tipos de receptores y dianas moleculares implicadas en la acción de los fármacos al diseño de nuevas moléculas bioactivas.

CE5: Reconocer las interacciones que se establecen en los complejos fármaco-diana.

CE9: Aplicar la metodología adecuada in silico, in vitro (cultivos celulares), in situ (órgano aislado), in vivo (modelos animales) y de biología molecular para la evaluación farmacodinámica, farmacocinética y toxicológica de fármacos y posibles moléculas con interés farmacológico a nivel preclínico.

Básicas/Generales.

CB6: Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación. CB7: Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8. Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.

CB9. Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.

CB10. Los estudiantes poseerán las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo que habrá de ser en gran medida auto-dirigido o autónomo.

CG1: Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: recursos bibliográficos, diseño de experimentos y análisis de datos.

CG2: Trabajar con seguridad en cualquier laboratorio relacionado con el desarrollo de fármacos.

Transversales.

- 1.- Aplicar los conocimientos teóricos a la práctica.
- 2.- Interpretación de datos experimentales y capacidad crítica.
- 3.- Capacidad para el trabajo en equipo

7.- Metodologías docentes

Describir las metodologías docente de enseñanza-aprendizaje que se van a utilizar, tomando como referencia el catálogo adjunto.
 Clases magistrales utilizando los instrumentos presentes en el aula (pizarra, ordenador y cañón de proyección).
 Clases prácticas: trabajo práctico en laboratorio y en el aula de informática.
 Tutorías presenciales individuales o en grupo
 Seguimiento del aprendizaje mediante controles en clase y on line y análisis de los resultados obtenidos en el laboratorio.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales		3		2	5
Prácticas	- En aula	2		2	4
	- En el laboratorio	12			
	- En aula de informática	3		5	8
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios		2		8	10
Exposiciones y debates		4		20	24
Tutorías		1			1
Actividades de seguimiento online					
Preparación de trabajos		1		8	9
Otras actividades (detallar)					
Exámenes		2			2
TOTAL		30		45	75

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

Farmacología humana. Flórez J. Elsevier, 2013.

Velázquez, Farmacología Básica y Clínica. Lorenzo, P., Moreno, A., Leza, J.C., Lizasoain, I., Moro, M.A. Ed. Medica Panamericana 2009.

Farmacología. Rang, H.P., Dale, M.M., Ritter, J. M.. Elsevier Churchill Livingstone, 2012.

Practical methods in cardiovascular research. Stefan Dhein, Friedrich Wilhelm Mohr, Mario Delmar. Springer, 2005

Cardiovascular research: new technologies, methods, and applications. Gerard Pasterkamp, Dominique P. V. de Kleijn. Springer, 2006

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

- Artículos científicos de actualidad accesibles a través de las revistas electrónicas y bases de datos disponibles en USAL.
- Otras bases de datos:

Base de Datos del CGCOF (BOT): <http://www.portalfarma.es>

Portal farmacéutico: <http://www.farmacia.org>

BIAM: <http://www2.biam2.org>

FDA: <http://www.fda.gov/cder/drug/default.htm>

The Internet Drug Index: <http://www.rxlist.com/cgi/generic/index.html>

Información sobre medicamentos del Ministerio de Sanidad y Consumo:

<http://www.msc.es/profesionales/farmacia/informaMedicamentos/home.htm>

Información Terapéutica del Sistema Nacional de Salud

http://www.msc.es/biblioPublic/publicaciones/recursos_propios/infMedic/home.htm

Agencia española de Medicamentos y Productos Sanitarios:

<http://www.agemed.es/>

Medicamentos Autorizados en España (uso humano):

<https://sinaem4.agemed.es/consaem/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>

Fármacos en ensayos clínicos:

<http://clinicaltrials.gov/>

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Para la evaluación de esta asignatura, teniendo en cuenta que el número de estudiantes que se prevé no es excesivo se utilizará un procedimiento de evaluación continua, donde se tendrán en cuenta preferentemente:

6. La asistencia a las actividades presenciales y el grado de participación en las mismas, especialmente en la resolución de cuestiones o preguntas, discusión de protocolos prácticos, etc, que se planteen. Para que este apartado pueda puntuar, se exige la asistencia al menos al 80 % de las actividades presenciales de esta asignatura.

<ol style="list-style-type: none"> 7. Realización de las prácticas diseñadas, cuya asistencia es obligatoria para poder conseguir la calificación correspondiente a esta actividad, y en cuya calificación se tendrá en cuenta la actitud y disposición del estudiante y el informe que el estudiante aportará con los resultados obtenidos en el ejemplo práctico que se plantee en cada una de ellas. 8. Presentaciones de los trabajos de investigación y búsqueda bibliográfica que cada estudiante realice. 9. Participación en actividades online (foros de debate, tutorías, consultas, revisiones y visionados de materiales, etc). 10. Examen escrito de contenidos teóricos, de test multi-respuestas y/o cuestiones, en aquellos casos en los cuales no sea posible la aplicación de la evaluación continua.
<p>Criterios de evaluación</p> <p>Para superar esta asignatura será necesario obtener una calificación global igual o superior a cinco, a la que contribuirán los criterios y ponderación que se especifican a continuación:</p> <ol style="list-style-type: none"> 4. Participación activa en clases, seminarios y otras actividades presenciales (30%) 5. Prácticas (30%), este criterio sólo se evaluará si se han realizado dichas prácticas. La realización de las prácticas es imprescindible para superar la asignatura. 6. Trabajo personal (20%) 7. Resolución de casos, preguntas o examen (20 %)
<p>Instrumentos de evaluación</p> <p>Se realizará un control al comenzar la asignatura y otro al final para valorar el aprendizaje de los estudiantes. Para ello se seguirán sistemas de respuesta dirigida. Evaluación continua relativa a la parte práctica de la asignatura Valoración de la calidad de la exposición y discusión oral de los trabajos presentados</p>
<p>Recomendaciones para la evaluación.</p> <p>Para que el estudiante pueda ser evaluado de forma correcta, contando con su participación en todas las actividades indicadas, se recomienda</p> <ol style="list-style-type: none"> 5. Asistir de forma activa y con actitud crítica, a las clases y actividades programadas 6. Utilizar la bibliografía recomendada y otras de interés para el estudiante y del tema, con objeto de afianzar conocimientos y, si es necesario, adquirir mayor destreza en la resolución de dudas y problemas 7. Hacer uso real de las tutorías y seminarios para resolver las dudas que puedan surgir a lo largo del curso 8. Trabajar y estudiar de forma continuada y sistematizada los contenidos del programa teórico <p>Si por imposibilidad horaria u otros motivos, el alumno opta por una modalidad diferente al sistema planteado de evaluación continua, la calificación que obtendrá será extraída de la que aporten las prácticas (15%) que son obligatorias, un examen escrito de los contenidos del programa (65 %) en el que se exigirá una calificación igual o superior a 5, y la calificación que aporte la presentación de las diferentes tareas personales que pueda haber resuelto (20 %).</p>

Recomendaciones para la recuperación.

En la convocatoria de recuperación cada estudiante realizará las pruebas específicas en función del apartado no superado, teniendo en cuenta lo siguiente:

- Los apartados 1 y 2 descritos en los criterios de evaluación, no tienen recuperación y mantendrán la calificación obtenida.
- Las personas que no hayan conseguido el mínimo necesario en los apartados 3 y 4, deberán realizar la tarea o tareas que los profesores propongan para cada estudiante.

Por último, se diseñará una prueba escrita de test multi-repuesta y cuestiones con dos partes diferenciadas, a las que optarán aquellos estudiantes que no hayan superado en la primera opción alguna de las dos pruebas o las dos. Se requiere que el estudiante consiga en esta prueba escrita una calificación igual o superior a 5 para recuperar la asignatura.

ESTUDIOS DE ACTIVIDAD ANTIPARASITARIA

1.- Datos de la Asignatura

Código	303786	Plan	2013	ECTS	3
Carácter	Optativa	Curso		Periodicidad	2º cuatrimestre
Área	Parasitología				
Departamento	Biología Animal, Parasitología, Ecología, Edafología y Química Agrícola				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	https://moodle.usal.es/login/index.php			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Julio López Abán	Grupo / s	A y B
Departamento	Biología Animal, Parasitología, Ecología, Edafología y Química Agrícola		
Área	Parasitología		
Centro	Farmacia		
Despacho	2ª planta		
Horario de tutorías	Horario de la Facultad		
URL Web	http://campus.usal.es/~cietus/		
E-mail	jlaban@usal.es	Teléfono	923294535

Objetivos y competencias de la asignatura

Objetivos de la asignatura

Conocer los fármacos de elección con actividad antiparasitaria.

Estudio de los mecanismo de acción, efectos secundarios e interacciones farmacológicas.

Conocer las principales dianas utilizadas para el desarrollo de nuevos antiparasitarios.

Estudiar los sistemas de valoración de nuevos antiparasitarios

Competencias Básicas / Generales:

CB6, CB7, CB9, CB10 / CG1

Competencias Específicas:

CE1, CE2, CE5

Temario de contenidos

Tema 1. Clasificación y tipos de fármacos antiparasitarios

Tema 2. Mecanismos de acción frente a protozoos, helmintos y ectoparásitos.

Tema 3. Estado actual de los tratamientos frente a enfermedades parasitarias.

Tema 4. Dianas específicas sobre las que actúan los fármacos antiparasitarios.

Tema 5. Efectos secundarios generados por diferentes antiparasitarios.

Tema 6. Estudio de las resistencias a antiparasitarios.

Tema 7. Desarrollo de nuevos antiparasitarios

Metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales		9		10	19
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio	12		7	19
	- En aula de informática	3		7	10
	- De campo				
	- De visualización (visu)				

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Seminarios	3		14	17
Exposiciones y debates				
Tutorías	3		7	10
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos				
Otras actividades (detallar)				
Exámenes				
TOTAL	30		45	75

Recursos

Libros de consulta para el alumno

LIBROS

Ash LR, Orihel TC. Atlas de Parasitología Humana. Ed. Médica Panamericana 5ª ed 2010.

García LS. Practical guide to diagnostic parasitology 2ª ed. ASM Press, Washington, 2009.

Becerril MA. Parasitología Médica. Madrid, McGraw Hill Interamericana 2008.

Ausina V, Moreno, S Tratado SEIMC de enfermedades infecciosas y microbiología clínica (2ª ed.) Madrid, Panamericana, 2006.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

Centros para el Control y prevención de Enfermedades (CDC) (<http://www.cdc.gov/spanish/>)

Organización Mundial de la Salud (WHO, OMS) (<http://www.who.int/es/>)

Sociedad Española de Medicina Tropical y Salud Internacional (SEMTSI) (<http://www.semtsi.es/>)

Sociedad Española de Parasitología (SEP) (<http://www.socepa.es>) http://www.cdfound.to.it/_atlas.htm

Elsevier-España: (<http://www.elsevier.es>)

Sistemas de evaluación

Consideraciones Generales

La calificación final está basada en la participación activa en las actividades de la asignatura, los documentos elaborados sobre las actividades de prácticas. Es necesario obtener una puntuación mínima en la adquisición de todas y cada una de las competencias.

Criterios de evaluación
Se realizará evaluación continua valorando la participación activa en las clases, seminarios y prácticas (20%). Informe sobre las prácticas 40% Revisión bibliográfica sistemática 40%.
Instrumentos de evaluación
Informe de prácticas Revisión bibliográfica sistemática. Preguntas orales y escritas durante las prácticas y seminarios.
Recomendaciones para la evaluación.
<ul style="list-style-type: none">- Preguntas escritas y orales: Total 20%. Mínimo 10%.- Informe de prácticas. Total 40 %. Mínimo 20%.- Revisión bibliográfica sistemática 40%. Mínimo 20%
Recomendaciones para la recuperación.
Convocatoria extraordinaria: La puntuación de la participación activa será la obtenida durante las horas presenciales. Se realizará una nueva prueba escrita. En caso de haber superado el informe de prácticas y de los seminarios se conservará la nota exclusivamente para la convocatoria extraordinaria. Una vez realizada la convocatoria extraordinaria no se conservarán las puntuaciones parciales para convocatorias de los siguientes cursos.

INVESTIGACIÓN EN FARMACOGENÓMICA

1.- Datos de la Asignatura

Código	303787	Plan		ECTS	3
Carácter	Optativo**	Curso		Periodicidad	
Área	FISIOLOGÍA				
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	https://moodle.usal.es/login/index.php			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	José Juan García Marín	Grupo / s	
Departamento	Fisiología y Farmacología		
Área	Fisiología		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	S09- Edificio Departamental		
Horario de tutorías	Horario de permanencia en el Centro, excepto las horas de clases teóricas y prácticas. Cita previa recomendada.		
URL Web			
E-mail	jjgmarin@usal.es	Teléfono	923294674

Profesor	María Angeles Serrano García	Grupo / s	
Departamento	Bioquímica y Biología Molecular		
Área	Bioquímica y Biología Molecular		
Centro	Facultad de Medicina		
Despacho	129- Edificio Departamental		
Horario de tutorías	Horario de permanencia en el Centro, excepto las horas de clases teóricas y prácticas. Cita previa recomendada.		

URL Web			
E-mail	maserrano@usal.es	Teléfono	923294781
Profesor	Marta Rodríguez Romero	Grupo / s	
Departamento	Bioquímica y Biología Molecular		
Área	Bioquímica y Biología Molecular		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	129- Edificio Departamental		
Horario de tutorías	Horario de permanencia en el Centro, excepto las horas de clases teóricas y prácticas. Cita previa recomendada.		
URL Web			
E-mail	marta.rodriguez@ciberehd.org	Teléfono	923294781

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia.
Módulo de OPTATIVIDAD.
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Formación del estudiante en métodos e interpretación de datos indispensables para entender el hecho de la variabilidad inter-individual e integrarlo en los procesos de evaluación preclínica de fármacos.
Perfil profesional.
Titulados en ciencias biosanitarias y relacionadas, con ejercicio profesional en centros de investigación o empresas del sector farmacéutico o afines.

3.- Recomendaciones previas

Graduados en Ciencias de la Salud y Ciencias Experimentales con conocimientos básicos de Biología General y Biología Celular en particular.

4.- Objetivos de la asignatura

Tras cursar la asignatura el alumno deberá haber adquirido conocimientos especializados sobre el significado del análisis del perfil genético y sus repercusiones funcionales en lo referente a las diferencias interindividuales de respuesta a fármacos. También se pretende su formación en las técnicas de genotipado para el análisis de un bajo, medio y alto número de genes con objeto de elaborar un perfil genético de sensibilidad y resistencia a fármacos. Por otra parte, deberá haber adquirido habilidad práctica en el manejo de técnicas de determinación de los niveles de expresión génica, detección de variantes genéticas y de expresión heteróloga de proteínas para el análisis de las repercusiones funcionales.

5.- Contenidos

CLASESTEÓRICAS

1. Introducción a la investigación en Farmacogenómica.
2. Variabilidad genética y repercusiones farmacológicas. Polimorfismos y SNPs.
3. Bases teóricas y metodología de la PCR analítica y cuantitativa.
4. Estrategias de diseño de sondas y "primers"
5. Taqman Low Density Arrays (TLDA).
6. Secuenciación del DNA.
7. Screening de alto rendimiento para genotipado. Microarrays.
8. Métodos de manipulación genética. RNAs de interferencia.
9. Métodos de manipulación genética. Knock-out, knock-in, knock-down.
10. Terapia génica
11. Aplicación clínica de la Farmacogenómica. Receptores de membrana.
12. Aplicación clínica de la Farmacogenómica. Señalización intracelular.
13. Farmacogenómica del metabolismo de fármacos

CLASES PRÁCTICAS

1. Diseño de primers y sondas. Valoración de especificidad y predicción de artefactos.
2. PCR. Procesamiento de muestras. PCR para discriminación alélica. Análisis y presentación de resultados de PCR cuantitativa.
3. Técnicas de transfección transitoria y estable. Sistemas de expresión heteróloga de proteínas..
4. Análisis de secuencias.

6.- Competencias a adquirir

Se deben relacionar las competencias que se describan con las competencias generales y específicas del título. Se recomienda codificar las competencias (CGxx1, CEyy2, CTzz2) para facilitar las referencias a ellas a lo largo de la guía.

Básicas/Generales.

CB6, CB7, CB8, CB9, CB10, CG1, CG2

- Poseer y comprender conocimientos que aporten una base u oportunidad de ser originales en el desarrollo y/o aplicación de ideas, a menudo en un contexto de investigación.
- Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio.
- Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.
- Los estudiantes sabrán comunicar sus conclusiones –y los conocimientos y razones últimas que las sustentan- a públicos especializados y no especializados de un modo claro y sin ambigüedades.
- Los estudiantes poseerán las habilidades de aprendizaje que les permitan continuar estudiando de un modo que habrá de ser en gran medida autodirigido o autónomo.
- Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: recursos bibliográficos, diseño de experimentos y análisis de datos.
- Trabajar con seguridad en cualquier laboratorio relacionado con el desarrollo de fármacos.

Específicas.

CE1, CE2, CE4, CE5

- Aplicar la metodología adecuada in silico, in vitro o in vivo y de biología molecular para la evaluación de las bases genéticas que determinan las diferencias interindividuales relativas a la farmacodinámica, la farmacocinética, la toxicológica y al efecto farmacológico de fármacos y posibles moléculas con interés farmacológico a nivel preclínico.
- Saber aplicar las técnicas de genética molecular a la evaluación de los efectos de la variabilidad interindividual en la efectividad/toxicidad de fármacos como paso imprescindible para el posterior desarrollo de nuevos medicamentos.
- Saber seleccionar entre las metodologías y las herramientas de biología molecular y celular las más adecuadas a cada problema y proyecto concretos.
- Ser capaz de emitir un informe en base al análisis del genotipado de las previsibles repercusiones sobre efectividad/toxicidad relativas a un fármaco o principio activo.

7.- Metodologías docentes

Clases magistrales: Presentaciones docentes (Pizarra; Proyección desde ordenador; Internet,...).

Clases prácticas: Trabajo práctico en el laboratorio de cultivos celulares.

Otras actividades: Tutorías, Consultas "on-line"

Metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales		12		25	37
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio	16			16
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios					
Exposiciones y debates					
Tutorías			2		2
Actividades de seguimiento online					
Preparación de trabajos				20	20
Otras actividades (detallar)					
Exámenes					
TOTAL		28	2	45	75

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno.

William E. Evans et al. Pharmacogenomics - Drug Disposition, Drug Targets, and Side Effects. N Engl J Med. 348: 538-549; 2003.

David Gurwitz et al. Education: Teaching pharmacogenomics to prepare future physicians and researchers for personalized medicine. Trends Pharmacol Sci. 24: 122-125; 2003.

Pharmacogenomics, 2nd Edition. Tyndale, Meyer and Kalow, aylor & Francis Group Eds. New York, 2005.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

Bases de datos bibliográficos (PubMed, Current Contents...)

The Pharmacogenomics Journal (<http://www.nature.com/tpj/index.html>)

Pharmacogenomics Knowledge Base (<http://www.pharmgkb.org/index.jsp>)

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales.

Los criterios a utilizar en la evaluación del proceso enseñanza-aprendizaje de esta asignatura deben permitir verificar y cuantificar:

- 1) El grado de consecución de los objetivos educativos generales y específicos propuestos.
- 2) El grado de adquisición de competencias específicas y transversales (instrumentales, personales y sistémicas).

Para ello se utilizarán indicadores cualitativos y cuantitativos, y se aplicarán métodos de evaluación que aseguren las siguientes características: objetividad, validez, fiabilidad, pertinencia de contenidos y practicabilidad.

Criterios de evaluación.

Se considerará que la asistencia a las clases teóricas y prácticas es obligatoria.

Dado el carácter teórico/práctico de la asignatura se evaluará, en cada sesión teórica o práctica, el grado de asimilación de conceptos y de consecución de las habilidades prácticas/conocimientos adquiridos en la misma.

Se propondrá una cuestión relacionada con los temas tratados para que cada estudiante busque la información adecuada y elabore una respuesta que sirva para manejar y asentar los conocimientos adquiridos.

Instrumentos de evaluación.

- Asistencia y participación en clases teóricas (%): 30
- Evaluación continua de los conocimientos teórico-prácticos/habilidades adquiridos en cada sesión (%): 50
- Trabajo Individual (%): 20

Recomendaciones para la evaluación.

Se recomienda:

- Asistencia a las clases teóricas y prácticas, y actitud crítica y proactiva en las mismas.
- Estudiar de forma continuada y sistematizada los contenidos del programa teórico.
- Utilizar la bibliografía recomendada y otras de interés para el alumno y del tema, con objeto de afianzar conocimientos y, si es necesario, adquirir mayor destreza en la resolución de dudas y problemas.
- Acudir a las horas de tutorías para resolver las dudas que puedan surgir.

Recomendaciones para la recuperación.

Se deben seguir las mismas recomendaciones anteriores.

CAPACITACIÓN EN EXPERIMENTACIÓN ANIMAL

1.- Datos de la Asignatura

Código	303788	Plan		ECTS	3
Carácter	Optativo	Curso		Periodicidad	
Área	FISIOLOGÍA				
Departamento	FISIOLOGÍA Y FARMACOLOGÍA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	https://moodle.usal.es			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Nélida Eleno Balboa	Grupo / s	
Departamento	Fisiología y Farmacología		
Área	Fisiología		
Centro	E.U. de Enfermería y Fisioterapia		
Despacho	3ª planta		
Horario de tutorías	Lunes a viernes de 9,00 a 11,00 h, salvo actividad docente		
URL Web	http://fisiofarma.usal.es		
E-mail	nebalboa@usal.es	Teléfono	923294500 exts 1863-4472

Profesor Coordinador	Luis Muñoz de la Pascua	Grupo / s	
Departamento	Fisiología y Farmacología		
Área	Fisiología		
Centro	S.E.A. Animalario OMG		
Despacho	Animalario OMG (despacho dirección)		
Horario de tutorías	Lunes a viernes de 8,00 a 11,00 h		

URL Web	http://sea.usal.es		
E-mail	Imp@usal.es	Teléfono	923294500 ext 3011

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia

Módulo de evaluación preclínica de fármacos

Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.

Capacitar a los alumnos para poder realizar experimentos con animales en función del RD 1201/05 como parte fundamental en el desarrollo de experimentos preclínicos con fármacos

Perfil profesional.

Graduado o Doctor en alguna de las titulaciones con perfil biomédico integradas en la rama del conocimiento de Ciencias de la Salud

3.- Recomendaciones previas

- Es **obligatorio** hablar con los tutores antes de matricularse de esta asignatura
- Se recomienda haber superado las asignaturas de Anatomía y Fisiología
- El nº de alumnos estará limitado a 4
- Cursar esta asignatura no proporciona la acreditación oficial en categoría B según RD 1201/05 aunque facilita su obtención (consultar con tutores)

4.- Objetivos de la asignatura

Indíquense los resultados de aprendizaje que se pretenden alcanzar.

El **Objetivo** establecido es que el estudiante adquiera competencia en el manejo general de animales más comunes utilizados en experimentación (roedores, lagomorfos y peces) y en las técnicas básicas que se usan con los mismos, de manera que, una vez concluida su formación, pueda desarrollar trabajos experimentales con animales de forma correcta.

El **resultado de aprendizaje** global esperado es capacitar para poder manipular y experimentar de forma correcta con las especies animales más comunes utilizadas en investigación siguiendo los estándares y normativas en materia de bienestar animal y experimentación científica con seres vivos.

Esta **asignatura es recomendable** para aquellos alumnos interesados en hacer investigación (p.ej. para la realización de una Tesis) pues sus contenidos se ajustan, en parte, a los del curso obligatorio exigido por las autoridades (Junta de Castilla y León en nuestra Universidad) con el fin de obtener la **habilitación** para el empleo de animales de laboratorio. Cursar esta asignatura facilita la obtención de dicha acreditación oficial en la categoría B (ver apartado anterior).

5.- Contenidos

Indíquense los contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

Breve descripción:

Legislación y ética animal. Biología básica y cuidado de las especies más relevantes de los animales de laboratorio. Verificación de las necesidades fisiológicas y del bienestar de los animales. Reconocimiento de la ausencia del bienestar animal y de otras alteraciones fisiológicas. Prácticas de anestesia, analgesia y principios básicos de cirugía. Seguridad y Salud ocupacional. Prácticas en modelos experimentales animales de patologías humanas.

Contenido teórico

- Legislación y ética en experimentación animal
- Manejo, biología básica comparada y cuidados de las especies más relevantes utilizadas
- Bienestar animal
- Reconocimiento de la ausencia del bienestar animal y del estado de salud
- Estandarización genética
- Caracterización microbiológica
- Instalaciones y barreras
- Anestesia, analgesia, eutanasia
- Técnicas experimentales
- Principios básicos de cirugía
- Métodos complementarios y alternativos a la experimentación animal. 3 Rs
- Seguridad, salud ocupacional y buenas prácticas de laboratorio

Contenidos prácticos

PRÁCTICAS DE LABORATORIO:

1. Manejo de especies comúnmente utilizadas en investigación (roedores, lagomorfos, anfibios y peces)
2. Técnicas de administración de sustancias
3. Técnicas de extracción de muestras
4. Anestesia, analgesia y cirugía básica

5. Necropsias
 6. Técnicas y determinaciones en plasma y orina en un modelo experimental de enfermedad crónica inducida (diabetes o daño renal por obstrucción ureteral)
- PRACTICAS EN AULA:
7. Evaluación ética de proyectos. Complimentación de formularios

6.- Competencias a adquirir

Se deben relacionar las competencias que se describan con las competencias generales y específicas del título. Se recomienda codificar las competencias (CG xx1, CEyy2, CTzz2) para facilitar las referencias a ellas a lo largo de la guía.

Básicas / Generales: CB7, CB8 / CG1

CB7. Los estudiantes sabrán aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en entornos nuevos o poco conocidos dentro de contextos más amplios (o multidisciplinares) relacionados con su área de estudio

CB8. Los estudiantes serán capaces de integrar conocimientos y enfrentarse a la complejidad de formular juicios a partir de una información que, siendo incompleta o limitada, incluya reflexiones sobre las responsabilidades sociales y éticas vinculadas a la aplicación de sus conocimientos y juicios.

CG1-CT1: Utilizar adecuadamente los recursos básicos necesarios en la investigación: recursos bibliográficos, diseño de experimentos y análisis de datos.

Específicas: CE1, CE2, CE5

CE1: Diseñar y llevar a cabo procesos de identificación, cuantificación, desarrollo, evaluación y control de medicamentos en las diferentes etapas de su desarrollo o en la producción de una especialidad farmacéutica

CE2: Ser capaz de trabajar con seguridad en cualquier laboratorio relacionado con el desarrollo de fármacos.

CE5: Aplicar la metodología adecuada para la evaluación preclínica o clínica de fármacos y posibles moléculas con interés farmacológico.

7.- Metodologías docentes

Describir las metodologías docente de enseñanza-aprendizaje que se van a utilizar, tomando como referencia el catálogo adjunto.

1. Clases magistrales: explicaciones del contenido del programa

2. Clases prácticas en laboratorio y en aula de informática: explicación del fundamento teórico y ejecución de un experimento, determinación o proceso práctico. Visualización de videos docentes
3. Exposiciones y Debates: los alumnos expondrán los trabajos dirigidos sobre "Elaboración de protocolos experimentales y formularios éticos" según el modelo elaborado en el SEA-USAL (Servicio de Experimentación Animal de la Univ. de Salamanca) para aprobación por el Comité de Bioética.
3. Tutorías para orientación y asesoramiento en:
- la realización de búsquedas bibliográficas sobre contenidos del programa teórico.
 - enfoque en el diseño experimental en función de la 3 Rs
 - otros recursos en Ciencias del Animal de Laboratorio.
 - elaboración de protocolos experimentales y formularios éticos

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	40			40
Prácticas	- En aula	2		2
	- En el laboratorio	10	8	18
	- En aula de informática			
	- De campo			
	- De visualización (visu)			
Seminarios				
Exposiciones y debates	3			3
Tutorías				
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos			12	12
Otras actividades (detallar)				
TOTAL	55		20	75

9.- Recursos**Libros de consulta para el alumno**

-ZÚÑIGA, J; ORELLANA, JM; TUR, JA. Ciencia y tecnología del Animal de Laboratorio. Ed. Universidad de Alcalá de Henares, 2008.

-FLECKNELL, P. Laboratory Animal Anaesthesia. An introduction for research workers and technicians. Academic Press, 1996.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.**Animales**

- o <http://netvet.wustl.edu/e-zoo.htm>
- o <https://wiki.zfin.org/display/prot/ZFIN+Protocol+Wiki>

Anatomía

- o http://mouseatlas.caltech.edu/index_content.html
- o http://eulep.pdn.cam.ac.uk/Necropsy_of_the_Mouse/
- o <http://www.informatics.jax.org/cookbook/>
- o http://plato.wilmington.edu/faculty/dtroike/mouse_anatomy.htm
- o <http://film.oslovet.veths.no/>
- o http://www.medipoint.com/html/directions_for_use2.html

Libros/guías

- o http://books.nap.edu/catalog.php?record_id=10929#toc
- o http://www.oie.int/esp/normes/mcode/E_summry.htm

Alternativas

- o <http://www.remanet.net/>
- o <http://ecvam.jrc.it/index.htm>
- o <http://oslovet.veths.no/NORINA>

Transgénicos

- o <http://www.cnb.uam.es/~transimp/compartir.html>
- o <http://www.bioscience.org/knockout/knochohome.htm>

Instituciones

- o <http://www.iat.org.uk/>
- o <http://dels.nas.edu/ilar/>
- o <http://www.aalas.org/>
- o <http://www.iclas.org/>
- o <http://eslav.org/>
- o <http://www.felasa.eu/index.htm>

Proveedores/laboratorios

- o <http://jaxmice.jax.org/>
- o <http://www.criver.com/>
- o <http://www.harlan.com/>
- o <http://www.taconic.com>
- o <http://www.janvier-europe.com>

Ética

- o <http://www.nc3rs.org.uk>

Bienestar animal

- o <http://awic.nal.usda.gov/>

Revistas

- o <http://www.lal.org.uk/>

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Se evaluarán los conocimientos y competencias adquiridas por el estudiante. Para ello emplearemos instrumentos diversos que valoren el trabajo individual autónomo, el grado de consecución de los objetivos educativos, de aprendizaje y formación, y adquisición de competencias tanto básicas/generales como específicas.

Criterios de evaluación

Los requisitos mínimos requeridos para considerar superadas la materia suponen obtener una calificación global igual o superior a 5, de acuerdo con los criterios y ponderación que se especifican a continuación.

Instrumentos de evaluación

La evaluación se realizará por 3 sistemas cuya ponderación se especifica en la siguiente tabla:

<i>Sistema de evaluación</i>	<i>Ponderación máxima</i>
Asistencia y participación en clase	60%
Informe de seminarios y prácticas	30%
Trabajo dirigido	10%

Recomendaciones para la evaluación.

- Utilizar la bibliografía recomendada y otra de interés para el alumno, con objeto de afianzar conocimientos y adquirir mayor destreza en la resolución de dudas y problemas.
- Realizar prácticas de habituación con los animales frecuentemente para eliminar la aprensión y mejorar la destreza en el manejo de animales
- Utilizar los recursos online.
- Asistencia a las clases y actividades programadas, con una actitud participativa y crítica respecto a contenidos, y respetuosa con el profesor y los compañeros

Recomendaciones para la recuperación.

- Se deben seguir las mismas recomendaciones anteriores.

ENSAYOS CLÍNICOS Y FARMACOVIGILANCIA

1.- Datos de la Asignatura

Código	303789	Plan		ECTS	3
Carácter	OPTATIVA	Curso		Periodicidad	
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA				
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesora Coordinadora	MARÍA JOSÉ OTERO	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	SERVICIO DE FARMACIA.HOSPITAL CLÍNICO DE SALAMANCA		
Despacho	SEMISOTANO		
Horario de tutorías	L, X y J de 10 a 12 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	mjotero@usal.es	Teléfono	

Profesor Coordinador	CLARA ISABEL COLINO GANDARILLAS	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	Sótano departamento		
Horario de tutorías	9-11 martes y miércoles		

URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor	MARÍA JOSÉ DE JESÚS VALLE	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SEMISOTANO		
Horario de tutorías	L, X y J de 10 a 12 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	mariajosedj@usal.es	Teléfono	923-294536

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
EVALUACIÓN PRECLÍNICA Y CLÍNICA
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Esta asignatura comprende, en primer lugar, el estudio de las bases científicas y metodológicas en la realización de ensayos clínicos que constituyen la etapa final en el desarrollo de nuevos medicamentos: logística, auditorías, CRO, normas de buena

práctica clínica, aspectos éticos y legales. A partir de ellos se estudian los elementos fundamentales necesarios para abordar el diseño de un ensayo clínico, junto con el papel que los farmacéuticos pueden jugar en el mismo, ya sea desde una CRO o desde un hospital.

En segunda lugar, en esta asignatura se estudian los métodos básicos en farmacovigilancia y de las actividades que realiza la unidad de farmacovigilancia de una compañía farmacéutica, así como el conocimiento de los errores de medicación, especialmente de los asociados al etiquetado y envasado de los medicamentos.

Perfil profesional.

Los distintos elementos que caracterizan al sector farmacéutico actual (entorno regulatorio más exigente; aumento en el coste de inversión en el desarrollo de nuevos fármacos; más preocupación por el gasto farmacéutico por parte de las autoridades sanitarias; mayor complejidad en la toma de decisiones de financiación; apuesta de los laboratorios por la obtención de nuevas evidencias tras la comercialización de los productos, etc.) tienen su reflejo en una mayor exigencia en la formación que deben presentar los profesionales dedicados a tareas de investigación clínica y de seguridad de medicamentos.

Esta asignatura está dirigida a profesionales que se trabajen en la industria en actividades relacionadas con la Investigación Clínica, diseño de Ensayos Clínicos, monitorización de Ensayos Clínicos y Farmacovigilancia.

Hay que señalar que la demanda de profesionales expertos en actividades relacionadas con la investigación clínica es muy alta, tanto por parte de laboratorios farmacéuticos como de CROs.

3.- Recomendaciones previas

Se requieren conocimientos previos de Farmacocinética y Biofarmacia, Farmacología y Terapéutica para entender el fundamento de la investigación clínica, la importancia del diseño de los ensayos clínicos y el seguimiento post-comercialización de las reacciones adversas a los medicamentos.

4.- Objetivos de la asignatura

Diseñar, realizar y controlar ensayos clínicos para la correcta evaluación de la seguridad y eficacia de nuevos medicamentos. Aplicar las normas y procesos necesarios para la realización de ensayos clínicos de acuerdo a las normas de buena práctica clínica. Manejar los documentos y procedimientos habituales en la investigación clínica.

Aplicar los requerimientos éticos indispensables en la realización de ensayos clínicos.

Gestionar nuevos proyectos de ensayos clínicos de forma autónoma.

Interpretar y diseñar estudios de farmacovigilancia de medicamentos de uso humano, así como conocer el marco normativo vigente y las obligaciones de todas las partes implicadas.

Aplicar los criterios para identificar los riesgos y prevenir los errores de medicación asociados al etiquetado y envasado de los medicamentos.

5.- Contenidos

Contenidos teóricos:

- Los ensayos clínicos en la investigación de nuevos medicamentos. Desde la investigación preclínica a la evaluación económica
- Aspectos éticos y legales de los ensayos clínicos
- El papel del farmacéutico en los ensayos clínicos
- Los ensayos clínicos y la selección de medicamentos
- Metodología de los ensayos clínicos
- El papel de las CRO en los ensayos clínicos
- Historia, desarrollo y técnicas de la Farmacovigilancia.
- Cuantificación de riesgos. Bases epidemiológicas de la farmacovigilancia
- Farmacovigilancia en la Industria Farmacéutica.
- El etiquetado y envasado de los medicamentos como causa de errores de medicación.

Contenidos prácticos

- Análisis y discusión de un texto científico
- Realización de un trabajo sobre un tema relacionado con la investigación clínica
- Resolución de casos prácticos relacionados con la selección de medicamentos
- Resolución de un caso práctico relacionado con el diseño de los ensayos clínicos
- Análisis y discusión en grupo de un problema de farmacovigilancia, desde la perspectiva de la administración.
- Unidad de Farmacovigilancia de una compañía farmacéutica. Notificación de SRA.
- Evaluación de la seguridad del etiquetado y envasado de algunos medicamentos.

6.- Competencias a adquirir

Básicas/Generales.

CB6, CB7, CB8, CB9, CB10, CG1, CG2

Específicas.

CE1, CE4, CE5.

Transversales.

7.- Metodologías docentes

Actividades teóricas (dirigidas por el profesor):

Sesiones magistrales.

Actividades prácticas guiadas (dirigidas por el profesor):

Prácticas en el aula.

Seminarios.

Atención personalizada (dirigida por el profesor):

Tutorías

Actividades de seguimiento on-line.

Actividades prácticas autónomas (sin el profesor):

Preparación de trabajos

Trabajos

Pruebas de evaluación:

Prueba objetiva tipo test

Prueba objetiva de preguntas cortas.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

Actividad Formativa	Horas Presenciales		Horas de Trabajo personal		Porcent. Presenc.	
Clase magistral	20		19		54	
Clases prácticas	10				100	
Seminarios y exposiciones	4		20		30	
Realización de exámenes	2				100	
Total Horas	75	Total Horas Presenciales	36	Total Horas Trabajo Autón.	39	48

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

- Spilker B. Guide to clinical trials. Raven Press New York, 1991.
- Duley L y Farrell B. Clinical Trials Blackwell Publishing. New York 2001.
- Mann C. Meta-analysis in the brench. Science 1990; 249: 476-80.
- Clinical Trials Explained. A Guide to Clinical Trials in the NHS for Healthcare Professionals. Blackwell BMJ books, 2006.
- Herrera Carranza J. Manual de Farmacia Clínica y Atención Farmacéutica. Elsevier. Madrid. 2003.
- Hulley SB. Designing Clinical Research. Lippincott Williams & Wilkins, 2006.
- Molenberghs G. The evaluation of surrogate endpoints. Spring Verlag 2005.
- Eisenhawer E. Phase I Cancer Clinical Trials. Oxford University Press, 2006.
- Glick H. Economic Evaluation in Clinical Trials. Oxford University Press, 2007
- Napal V, Valverde E, Garmendi MC, Domínguez-Gil A, Bonal J. Farmacia Hospitalaria. 3ª Ed. Doyma. Madrid. 2002. <http://sefh.interguias.com/libros/>.
- Strom BL (Editor) Pharmacoepidemiology, 3rd ed. Chichester: John Wiley, 2000.
- Buenas Prácticas de Farmacovigilancia del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano. Ministerio de Sanidad y Consumo, 2002.
- Buenas Prácticas de Farmacovigilancia para la Industria Farmacéutica. Medicamentos de uso humano, 2011.
- Rodríguez Sasiain, JM; Aguirre Gómez, C (eds.) Farmacovigilancia. Universidad del País Vasco, 2004.
- Cohen MR (ed). Medication errors. 2nd edition. Washington (DC): American Pharmacists Association 2007.
- Expert Group on Safe Medication Practices. Creation of a better medication safety culture in Europe: Building up safe medication practices. Council of Europe. 2007.
- Aspden P, Wolcott JA, Lyle Bootman J, Cronenwett LR, editors. Preventing medication errors. Committee on Identifying and Preventing Medication Errors. Institute of Medicine. Washington (DC): National Academy Press; 2007.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

Agencia Europea de Medicamentos (EMA)

<http://www.emea.europa.eu>

Food and Drug Administration (FDA)

<http://www.fda.gov>

Food and Drug Administration (FDA) MedWatch

<http://www.fda.gov/medwatch/>

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

<http://www.agemed.es>

Agencia de Calidad. Ministerio de Sanidad y Consumo. Seguridad del Paciente.

<http://www.msc.es/seguridaddelpaciente.es>

- En **Studium** se recogen las referencias bibliográficas fundamentales, otros enlaces de interés, artículos y disposiciones legales relacionadas con los temas tratados.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Clases prácticas

Preparación previa con los conocimientos adquiridos en las clases teóricas.

Evaluación continua:

- Asistencia a las clases teóricas.
- Participación en seminarios y debates
- Realización de los trabajos planteados

Criterios de evaluación

Sistema de evaluación

Asistencia y participación activa en clases y seminarios	30%
Evaluación de seminarios y prácticas	20%
Evaluación de trabajos	20%
Realización de examen	30%

Instrumentos de evaluación

- Evaluación continua presencial: asistencia y participación activa en las clases teóricas, prácticas y seminarios.
- Evaluación de los trabajos individuales
- Prueba test objetiva

Recomendaciones para la evaluación.

- Asistencia a las clases teóricas
- Asistencia y participación en las clases prácticas
- Realización de los trabajos

Recomendaciones para la recuperación.

- Realización de los trabajos
- Superación de una prueba escrita sobre el contenido de la asignatura

Módulo VI: Elaboración y producción de medicamentos
Asignaturas que componen el módulo:

ORGANIZACIÓN Y OPERACIONES DEL ÁREA INDUSTRIAL
INVESTIGACIÓN, DESARROLLO Y FABRICACIÓN DE FORMAS FARMACÉUTICAS

ORGANIZACIÓN Y OPERACIONES TÉCNICAS DEL ÁREA INDUSTRIAL

Código	303790	Plan		ECTS	4
Carácter	OPTATIVO	Curso		Periodicidad	
Área					
Departamento					
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Clara Isabel Colino Gandarillas	Grupo / s	
Departamento	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Área	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Semisotano		
Horario de tutorías	De 9 a 14 h de lunes a viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923294536

Profesores externos	Jose A. Perez-España Gomez, Ruben Calvo Redondo, Jaime Gil Gregorio, Manuel Martinez Jorge, Frank Seeger	Grupo / s	
---------------------	--	-----------	--

Departamento	Pertencientes a la industria farmaceutica		
Área			
Centro			
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail		Teléfono	

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Elaboracion y producción de medicamentos
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Perfil profesional.

3.- Recomendaciones previas

--

4.- Objetivos de la asignatura

Identificar la organización de una planta farmacéutica: obligaciones legales, instalaciones industriales, operaciones técnicas.

5.- Contenidos

- *Background* de la industria farmacéutica; cómo funciona a nivel mundial, cómo funciona a nivel particular en cada compañía, cuáles son los roles de sus profesionales, cómo interaccionan las distintas áreas y la terminología del sector. El por qué de la Industria Biomédica. Función/misión de la Industria Biomédica
- Estructura General de un Laboratorio/Industria Biomédica
- Objetivos de la Empresa
- La estrategia: planes de negocio
- Gestión de la Empresa
- Ética empresarial: Códigos de conducta
- Casos prácticos:
 - Una nueva empresa farmacéutica. Lanzamiento de un Nuevo Producto
 - Visión global de la cadena de suministro: La supply chain, concepto de logística integral, Gestión de la demanda y e-commerce. Servicio al cliente. Compras y aprovisionamiento. Gestión de proveedores. Distribución
 - Organización industrial: Objetivos de la Empresa y Área Industrial. Planificación de la producción. Teoría de las restricciones. Fabricación flexible: Just in Time y Lean Manufacturing. Cálculo del coste de productos
 - Operaciones técnicas: Flujo de operaciones y documentación de producción. Tipos de especialidades farmacéuticas. Fabricación, Acondicionamiento, Lanzamiento y transferencia de productos.
- Instalaciones industriales: Diseño de la planta farmacéutica: Instalaciones, servicios y equipos. Organización y operaciones del área de ingeniería y mantenimiento.

6.- Competencias a adquirir

Específicas.

CE1, CE3, CE4.

Básicas/Generales.

CB7, CB8, CB9, CB10.

7.- Metodologías docentes

Clases magistrales, clases prácticas, seminarios y exposiciones. Visita a Laboratorios Farmacéuticos.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales		25		35	60
Prácticas	- En aula	10		10	20
	- En el laboratorio				
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios		10		10	20
Exposiciones y debates					
Tutorías					
Actividades de seguimiento online					
Preparación de trabajos					
Otras actividades (detallar)					
Exámenes					
TOTAL					100

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno
Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales	
Criterios de evaluación	
Sistema de evaluación	
Asistencia y participación activa en clases y seminarios	35%
Evaluación de seminarios y prácticas	20%
Evaluación de trabajos	45%
Instrumentos de evaluación	
Recomendaciones para la evaluación.	
Recomendaciones para la recuperación.	

INVESTIGACIÓN, DESARROLLO Y FABRICACIÓN DE FORMAS FARMACÉUTICAS

1.- Datos de la Asignatura

Código	303791	Plan		ECTS	6
Carácter	O	Curso		Periodicidad	Primero
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA				
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA				
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesora Coordinadora	MADERUELO MARTÍN, CRISTINA	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SÓTANO DEPARTAMENTO		
Horario de tutorías	9-10 h. Lunes, miércoles y viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	cmaderuelo@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor	M ^a LUISA SAYALERO MARINERO	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SÓTANO DEPARTAMENTO		
Horario de tutorías	10-12 h Lunes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	sayalero@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor	ANA-CELIA ALONSO GONZÁLEZ	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	12:00-14:00 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	anacelia@usal.es	anacelia@usal	anacelia@usal.es

Profesor	ROSALIA CARRON DE LA CALLE	Grupo / s	
Departamento	FISIOLOGIA Y FARMACOLOGIA		
Área	FARMACOLOGIA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	3º PLANTA		
Horario de tutorías	12:00-14:00 HORAS		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	rcarron@usal.es	Teléfono	923-294530. Est:4530

Profesor	CLARA ISABEL COLINO GANDARILLAS	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SOTANO		
Horario de tutorías	Martes de 12:00 a 13:00 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923-294536. Ext: 1813

Profesor	DEL ARCO SÁNCHEZ, MARGARITA	Grupo / s	
Departamento	QUÍMICA INORGÁNICA		
Área	QUÍMICA INORGÁNICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	PLANTA BAJA		
Horario de tutorías	12-14 lunes a viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	arco@usal.es	arco@usal.es	arco@usal.es

Profesor	MARÍA JOSÉ DE JESÚS VALLE	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGIA FARMACEUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SEMISOTANO		
Horario de tutorías	10-12 h lunes, miércoles y jueves		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	mariajosedj@usal.es	Teléfono	923-294536

Profesor	CARMEN GUTIERREZ MILLÁN	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SEMISÓTANO		
Horario de tutorías	10-12 h martes, miércoles y jueves		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	carmengutierrez@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor	MARTÍN RODRÍGUEZ, CRISTINA	Grupo / s	
Departamento	QUÍMICA INORGÁNICA		
Área	QUÍMICA INORGÁNICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	PLANTA BAJA		
Horario de tutorías	12-14 lunes a viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	cris@usal.es	cris@usal.es	cris@usal.es

Profesor	JOSE MARTINEZ LANA O	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SEMISOTANO		
Horario de tutorías	Lunes a viernes de 10 a 12 h		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	jmlanao@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor	AMPARO SÁNCHEZ NAVARRO	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SÓTANO DEPARTAMENTO		
Horario de tutorías	On-line		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	asn@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor	ARÁNZAZU ZARZUELO CASTAÑEDA	Grupo / s	
Departamento	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Área	FARMACIA Y TECNOLOGÍA FARMACÉUTICA		
Centro	FACULTAD DE FARMACIA		
Despacho	SÓTANO DEPARTAMENTO		
Horario de tutorías	14-15 h lunes y martes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	drury@usal.es	Teléfono	923294536

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
ELABORACIÓN Y PRODUCCIÓN DE MEDICAMENTOS
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
<p>Esta asignatura comprende el estudio de las bases científicas y metodológicas para abordar y llevar a cabo las operaciones que son necesarias en el desarrollo de los procesos tecnológicos que conducen a la elaboración de formas farmacéuticas sólidas de administración oral y de nuevos sistemas terapéuticos: estudios de preformulación, propiedades de los excipientes, operaciones básicas, elección y diseño de la forma farmacéutica.</p> <p>Se abordan también los procesos tecnológicos que permiten la elaboración de medicamentos a escala de laboratorio e industrial, así como los diferentes controles que garantizan la correcta elaboración y/o fabricación de acuerdo con las normas recogidas en la Real Farmacopea Española que habilitan al farmacéutico para desarrollar su actividad profesional en los distintos ámbitos de su actuación.</p> <p>Se requieren conocimientos básicos previos de las propiedades intrínsecas de los fármacos, de su actividad terapéutica y de las características propias de las distintas vías de administración de medicamentos, así como conocimientos básicos de formulación.</p>
Perfil profesional.
Especialista en el diseño y elaboración de medicamentos.

3.- Recomendaciones previas

Se requieren conocimientos básicos en:

- Física, Matemáticas, Química y Físico-Química que permitan al alumno comprender los procesos básicos que rigen las operaciones de preparación, elaboración y/o fabricación de medicamentos.
- Fisiología y Fisiopatología que permitan al alumno comprender los procesos que experimenta el fármaco en el organismo: estructura de membranas, flujos sanguíneos a órganos y tejidos, fisiología del tracto gastrointestinal, etc. de modo que pueda diseñar la forma farmacéutica más adecuada para un fármaco concreto.
- Farmacología para poder interpretar el lugar de actuación de los fármacos o Biofase y elegir la forma farmacéutica y vía de administración posibles para un principio activo en concreto.
- Biofarmacia y Farmacocinética que permita diseñar la forma farmacéutica adecuada a una determinada vía de administración
- Técnicas Instrumentales y Análisis Químico para poder realizar los controles requeridos tras elaborar y/o fabricar un medicamento.
- Tecnología Farmacéutica que permita conocer los fundamentos de la formulación y preparación de formas farmacéuticas.

Capacidad para relacionar conceptos y conocimientos y aplicarlos a la resolución de problemas reales.

Destreza para realizar trabajos en un laboratorio farmacéutico.

4.- Objetivos de la asignatura

- Diseñar y realizar estudios de preformulación para la correcta formulación de formas farmacéuticas
- Aplicar los procedimientos tecnológicos y los controles necesarios para la elaboración y/o fabricación de formas farmacéuticas convencionales y de nuevos sistemas terapéuticos
- Manipular las máquinas y equipos destinados a la elaboración de formas farmacéuticas sólidas en zonas de trabajo que se rigen por normativa BPLs
- Elaborar documentación de procesos de fabricación de formas farmacéuticas según la normativa GMP
- Seleccionar y ejecutar el diseño de los procesos tecnológicos de elaboración y/o fabricación de medicamentos
- Gestionar nuevos proyectos de investigación y fabricación de forma autónoma
- Identificar las estrategias tecnológicas relacionadas con los denominados "sistemas terapéuticos innovadores" y su aplicación a la formulación de fármacos biotecnológicos (péptidos, proteínas, material genético) para garantizar su conservación y correcta administración
- Conocer la filosofía de la homeopatía, su terminología y las formas farmacéuticas que utiliza así como los modos de prescripción, las peculiaridades de la posología de estos medicamentos y su marco legal
- Reconocer los procesos para la obtención de materias primas vegetales que formarán parte de medicamentos y las principales formas farmacéuticas utilizadas con las plantas medicinales

5.- Contenidos

La asignatura se divide en seis bloques temáticos:

Bloque 1º.- Estudios de preformulación

Se estudian las propiedades químicas, físicas y físico-químicas de los fármacos elegidos para la aplicación práctica posterior que condicionan el diseño de la forma farmacéutica en estudio. Se estudian las posibles modificaciones de esas características para facilitar la elaboración de medicamentos concretos. Se evalúa el papel de los posibles excipientes a incluir en la formulación

Bloque 2º.- Operaciones básicas o unitarias:

Se estudian las denominadas operaciones básicas o unitarias que tienen como objetivo preparar las materias primas que van a constituir la forma farmacéutica (fármaco y excipientes), proporcionándoles un estado físico adecuado para el proceso tecnológico de fabricación de dichas formas farmacéuticas. En el estudio y desarrollo de las operaciones básicas se abordan las bases científicas, sus aplicaciones y los aparatos y dispositivos necesarios para poderlas llevar a cabo.

Bloque 3º.- Formas farmacéuticas convencionales

Diseño de una formulación sólida para administración por vía oral. Se abordarán desde el punto de vista práctico la elaboración y control de comprimidos de administración por vía oral de acuerdo con las normas recogidas en la Real Farmacopea Española. Planteamiento y diseño de los estudios de estabilidad de formas farmacéuticas.

Bloque 4º.- Nuevos sistemas terapéuticos. Matrices inorgánicas

Tipos y estrategias tecnológicas para su preparación. Se estudia la síntesis y estructuras de distintos sólidos inorgánicos (LDHs, sólidos mesoporosos) con propiedades adecuadas para ser utilizados como matrices de liberación de fármacos. Teoría y práctica

Bloque 5º.- Nuevos sistemas terapéuticos. Medicamentos biotecnológicos.

Estudio de las estrategias tecnológicas más relevantes que, en la actualidad, se aplican en el diseño, desarrollo y elaboración de formulaciones innovadoras y nuevos sistemas terapéuticos que incluyen fármacos de origen biotecnológicos. Se revisan los procedimientos de formulación que tratan de dar solución a los problemas que plantean este tipo de productos relacionados especialmente con su baja biodisponibilidad y exigencias de distribución selectiva y vectorización. Normativa referente al registro y patentes de medicamentos biotecnológicos y fabricación de biosimilares.

Bloque 6º. Fabricación de medicamentos homeopáticos y a base de plantas medicinales

Métodos de preparación de las formas farmacéuticas más habituales en homeopatía y la legislación referente a estos medicamentos. Materias primas, preparados galénicos y formas farmacéuticas utilizadas con plantas medicinales: marco legal, técnicas de obtención y preparación.

Estos bloques están desarrollados en distintos temas, prácticas de laboratorio, seminarios, exposiciones y tutorías relacionados con los contenidos anteriormente citados.

Asimismo, se realizará una visita al Laboratorio I+D Farmacéutico del Departamento de Farmacia y Tecnología Farmacéutica

6.- Competencias a adquirir

Se deben relacionar las competencias que se describan con las competencias generales y específicas del título. Se recomienda codificar las competencias (CG xx1, CEyy2, CTzz2) para facilitar las referencias a ellas a lo largo de la guía.

Específicas.

CE1, CE4

Básicas/Generales.

CB7, CB9, CG1, CG2

Transversales.

7.- Metodologías docentes

Describir las metodologías docente de enseñanza-aprendizaje que se van a utilizar, tomando como referencia el catálogo adjunto.

Actividades introductorias

Actividades teóricas (dirigidas por el profesor):

Sesiones magistrales

Actividades prácticas guiadas (dirigidas por el profesor):

Prácticas en el aula

Prácticas en laboratorio

Prácticas externas

Seminarios

Exposiciones

Debates

Atención personalizada (dirigida por el profesor):

Tutorías

Actividades de seguimiento on-line

Actividades prácticas autónomas (sin el profesor):

Preparación de trabajos

Resolución de problemas

Estudio de casos

Pruebas de evaluación:

Pruebas prácticas

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales		15			15
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio	36		12	48
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios		9		18	27
Exposiciones y debates		4		12	16
Tutorías			12		12
Actividades de seguimiento online			8		8
Preparación de trabajos				24	24
Otras actividades (detallar)					
Exámenes					
TOTAL		64	20	66	150

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

ALLEN, L.V.- 2002-. The art, science and technology of pharmaceutical compounding. Ed.: American Pharmaceutical Association. Washington, D.C.

ANSEL HC., POPOVICH NG., ALLEN LV. -1995- Pharmaceutical dosage forms and drug delivery systems. Williams and Wilkinson. Baltimore.

AULTON ME. 2004.- Farmacia. La ciencia del diseño de las formas farmacéuticas. 2ª Ed. Elsevier España. S.A. Madrid.

AULTON ME. 2013- Aulton's Pharmaceutics. The design and manufacture of medicines, 4ª Ed. Churchill. Livingstone.

NIAZI, S. K.- 2007-. Handbook of preformulation. Chemical, Biological and Botanical Drug. Ed.: Informa healthcare. New York

VILA JATO JL. -2001- Tecnología Farmacéutica Vol I: Aspectos fundamentales de los sistemas farmacéuticos y operaciones básicas. Editorial Síntesis. Madrid.

VILA JATO JL. -2001- Tecnología Farmacéutica Vol II: Formas farmacéuticas. Editorial Síntesis. Madrid.

HANDBOOK OF PHARMACEUTICAL EXCIPIENTS.- 1986 American Pharmaceutical Association and Pharmaceutical Society of

Gret Britain. Ed.: The Pharmaceutical Press.

REAL FARMACOPEA ESPAÑOLA.- Cuarta Edición. Ministerio de Sanidad y Consumo. Madrid.

THE EUROPEAN PHARMACOPOEIA 8th Edition

USP37-NF32

Advanced Drug Delivery Reviews

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

<http://www.fda.gov/Drugs/default.htm>: FDA

<http://www.ema.europa.eu/ema/>

<http://www.portalfarma.com/> : Bases de Datos del CGCOF (BOT)

<http://www.rxlist.com/cgi/generic/index.html>: The Internet Drug Index

<http://www.medscape.com/druginfo>: Medscape DrugInfo

<http://www.aemps.gob.es/cima/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>: Centro de información de medicamentos (AEMPS)

<http://www.ich.org>: Conferencia Internacional sobre armonización de requisitos técnicos para el registro de productos farmacéuticos para uso humano/veterinario.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Clases prácticas de laboratorio:

- Realización individual y en grupos. Preparación previa con los conocimientos adquiridos en las clases teóricas, seminarios y debates. Utilización de la bibliografía recomendada

Evaluación continua:

- Asistencia a las clases teóricas
- Participación en seminarios y debates
- Realización de los trabajos y exposiciones encargadas en cada bloque temático

Criterios de evaluación

Asistencia y participación en las clases teóricas, prácticas y seminarios: 60%

Trabajo individual: 40%

Instrumentos de evaluación

- Evaluación continua presencial: asistencia y participación activa en las clases teóricas, prácticas y seminarios
- Evaluación de los trabajos individuales

Recomendaciones para la evaluación.

- Asistencia a las clases teóricas
- Asistencia y participación en las prácticas de laboratorio
- Participación en seminarios
- Realización de los trabajos y exposiciones encargadas en los seminarios

Recomendaciones para la recuperación.

- Realización de los trabajos y exposiciones encargadas en los seminarios
- Superación de una prueba escrita sobre el contenido de la asignatura

SISTEMA DE CALIDAD EN LA INDUSTRIA FARMACEUTICA

1.- Datos de la Asignatura

Código	303792	Plan		ECTS	4
Carácter	Optativa	Curso		Periodicidad	
Área					
Departamento					
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesora Coordinadora	Clara Isabel Colino Gandarillas	Grupo / s	
Departamento	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Área	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Sótano		
Horario de tutorías	De 9 a 14 h de lunes a viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923294536

Profesores externos	Aida Franco Villarroel, Inmculada Bel Homedes, Leticia Gonzalez Vera, Francisco J. Mariano Lazaro, Eduardo Rodriguez Pons Esparver	Grupo / s	
Departamento	Perteneientes a la industria farmaceutica		
Área			
Centro			

Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail		Teléfono	

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Elaboración y producción de medicamentos
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Perfil profesional.

3.- Recomendaciones previas

--

4.- Objetivos de la asignatura

Proporcionar al alumno la formación teórica necesaria para conocer las directrices de calidad expuestas en la Guía NCF (Normas de Correcta Fabricación) y su interpretación y aplicación en las diferentes actividades que componen la fabricación de un medicamento a nivel industrial.. Descubrir la suma de actividades organizadas con el objetivo de garantizar que los medicamentos posean la calidad requerida para su uso.

Proporcionar al alumno la formación adecuada en los principios básicos de validación y su aplicación a procesos de producción, procesos de limpieza y equipos-sistemas

5.- Contenidos

- Normas de correcta fabricación
- Procesos de limpieza y su validación
- Cualificación de equipos
- Validación de procesos
- Control de cambios

6.- Competencias a adquirir

Específicas.

CE1, CE2, CE4

Básicas/Generales.

CB7, CB8

7.- Metodologías docentes

Clases magistrales, clases prácticas, seminarios y exposiciones

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales		36		40	76
Prácticas	- En aula	7			7
	- En el laboratorio				
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Seminarios	2		15	17
Exposiciones y debates				
Tutorías				
Actividades de seguimiento online				
Preparación de trabajos				
Otras actividades (detallar)				
Exámenes				
TOTAL				100

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno
Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.	
Consideraciones Generales	
Criterios de evaluación	
Sistema de evaluación	
Asistencia y participación activa en clases y seminarios	35%
Evaluación de seminarios y prácticas	20%
Evaluación de trabajos	45%

Instrumentos de evaluación
Recomendaciones para la evaluación.
Recomendaciones para la recuperación.

Módulo VII: Gestión y marketing
Asignaturas que componen el módulo:

REGISTROS
MÁRKETING FARMACÉUTICO

REGISTROS

Código	303793	Plan		ECTS	3
Carácter	OPTATIVO	Curso		Periodicidad	
Área					
Departamento					
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesora Coordinadora	Clara Isabel Colino Gandarillas	Grupo / s	
Departamento	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Área	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Semisotano		
Horario de tutorías	De 9 a 14 h de lunes a viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor externos	María Jose Lucas, Isabel Paya Ana M ^a Polanco	Grupo / s	
Departamento	Perteneientes a la industria farmacéutica		
Área			

Centro			
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail		Teléfono	

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Gestión y marketing de la industria farmacéutica
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Perfil profesional.

3.- Recomendaciones previas

--

4.- Objetivos de la asignatura

Conocer el procedimiento de registro y autorización de los medicamentos, fase previa de comercialización de los productos de mercado.

5.- Contenidos

<ul style="list-style-type: none"> - El Dpto. de Registros; estructura, responsabilidades y funciones - Introducción al registro de medicamentos: Antecedentes, consideraciones de partida, exigencias, base científica y legal, marco legislativo y organismos implicados.

- Procedimientos de evaluación, registro y autorización de medicamentos.
- Agencias reguladoras y de evaluación. Otros organismos reguladores nacionales. M^a de Sanidad, DGFP, AEMPS y Consejerías de Sanidad de las CCAA. Ámbito y competencias
- Estructura general del dossier de registro de un medicamento.
- Medicamentos genéricos. Peculiaridades
- Precios, gestión y casos prácticos
- Medicamentos veterinarios: diferencias y particularidades vs medicamentos humanos. Mantenimiento y modificaciones en un dossier de registro: variaciones y revalidaciones, transferencias. Alta y transferencias de instalaciones y laboratorios. Normativa y últimas novedades. Farmacovigilancia veterinaria

6.- Competencias a adquirir

Específicas.
CE1, CE4
Básicas/Generales.
CB7, CB8, CB9, CG2
Transversales.

7.- Metodologías docentes

Clases magistrales, seminarios, exposiciones y exámenes

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales	24		17	41

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio				
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios		17		17	34
Exposiciones y debates					
Tutorías					
Actividades de seguimiento online					
Preparación de trabajos					
Otras actividades (detallar)					
Exámenes					
TOTAL					75

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Criterios de evaluación	
Sistema de evaluación	
Asistencia y participación activa en clases y seminarios	35%
Evaluación de seminarios y prácticas	20%
Evaluación de trabajos	45%
Instrumentos de evaluación	
Recomendaciones para la evaluación.	
Recomendaciones para la recuperación.	

MARKETING FARMACÉUTICO

1.- Datos de la Asignatura

Código	303794	Plan		ECTS	4
Carácter	Optativa	Curso		Periodicidad	
Área					
Departamento					
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesor Coordinador	Clara Isabel Colino Gandarillas	Grupo / s	
Departamento	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Área	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Sótano		
Horario de tutorías	De 9 a 14 h de lunes a viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923294536

Profesores externos	Helena Herraiz Serrano, Juan Lopez Oriza, Ignacio Nájera, Fernando Romero Heredia, Jesus Vicente López	Grupo / s	
Departamento	Perteneientes a la industria farmaceutica		
Área			
Centro			

Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail		Teléfono	

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Gestion y marketing en la industria farmaceutica
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Perfil profesional.

3.- Recomendaciones previas

--

4.- Objetivos de la asignatura

<ul style="list-style-type: none"> - Elaborar procedimientos de lanzamiento de un nuevo medicamento - Identificar las implicaciones del <i>Medical Marketing</i>
--

5.- Contenidos

<p>Marketing y ventas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Procedimiento de lanzamiento de un nuevo medicamento: <ul style="list-style-type: none"> o Principales funciones del <i>Medical Marketing</i>

- o Fases del lanzamiento de un nuevo fármaco al mercado
- o Nueva legislación de estudios

Marketing en el sector farmacéutico:

- Publicidad de medicamentos éticos:
 - o Legislación
 - o Procedimientos de control
 - o Visita medica
 - o Importancia de la información a profesionales sanitarios
 - o Eventos promocionales
 - o Publicidad de EFPs
 - o Legislación y CPS
 - o Código Español de Buenas Prácticas para la Promoción de los Medicamentos de Farmaindustria.

6.- Competencias a adquirir

Se deben relacionar las competencias que se describan con las competencias generales y específicas del título. Se recomienda codificar las competencias (CG xx1, CEyy2, CTzz2) para facilitar las referencias a ellas a lo largo de la guía.

Específicas.

CE4

Básicas/Generales.

CB7, CB9, CB10, CG2

Transversales.

7.- Metodologías docentes

Clases magistrales
Seminarios y exposiciones

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales		32		42	74
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio				
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios		4		10	14
Exposiciones y debates		2		10	12
Tutorías					
Actividades de seguimiento online					
Preparación de trabajos					
Otras actividades (detallar)					
Exámenes					1
TOTAL					100

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno
Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales	
Criterios de evaluación	
Sistema de evaluación	
Asistencia y participación activa en clases y seminarios	35%
Evaluación de seminarios y prácticas	20%
Evaluación de trabajos	45%
Instrumentos de evaluación	
Recomendaciones para la evaluación.	
Recomendaciones para la recuperación.	

Módulo VIII: Prácticas en industrias farmacéuticas o afines
Asignaturas que componen el módulo:

PRÁCTICAS EN INDUSTRIA FARMACÉUTICA O AFINES (I)
PRÁCTICAS EN INDUSTRIA FARMACÉUTICA O AFINES (II)

PRÁCTICAS EN INDUSTRIAS FARMACÉUTICAS O AFINES I

Código	303795	Plan		ECTS	12
Carácter	OPTATIVO	Curso		Periodicidad	
Área					
Departamento					
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesora Coordinadora	Clara Isabel Colino Gandarillas	Grupo / s	
Departamento	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Área	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Semisotano		
Horario de tutorías	De 9 a 14 h de lunes a viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor	Profesionales de la industria farmacéutica y tutores académicos pertenecientes a la USAL	Grupo / s	
Departamento	Varios departamentos		

Área			
Centro			
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail		Teléfono	

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Prácticas en industria farmacéutica o afin
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Perfil profesional.

3.- Recomendaciones previas

Haber cursado las asignaturas de la especialidad Gestión y Producción en la Industria Farmacéutica.

4.- Objetivos de la asignatura

Aplicar a la práctica de la industria farmacéutica o industrias afines, todos los conocimientos adquiridos durante el desarrollo del máster.

Descubrir el argot farmacéutico, identificar a los protagonistas del sector, visualizar a las autoridades, entender el mercado, estudiar las tipologías de productos y analizar las etapas que constituyen el business de los medicamentos, incluyendo los biológicos, la cosmética, la alimentación y las plantas medicinales.

5.- Contenidos

Indíquense los contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

Prácticas en producción, control de calidad, garantía de calidad, marketing, registros, ensayos clínicos, farmacovigilancia, etc, de acuerdo con los cometidos formativos ofrecidos por cada un de las industrias colaboradoras.

6.- Competencias a adquirir

Específicas.

CE1,CE2,CE3,CE4

Básicas/Generales.

CB7,CB8,CG2

Transversales.

7.- Metodologías docentes

Describir las metodologías docente de enseñanza-aprendizaje que se van a utilizar, tomando como referencia el catálogo adjunto. Estancia de 3 meses a tiempo completo en un departamento o varios, según programa, de una industria, bajo la supervisión de un tutor de la industria coordinado con un tutor académico.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales				

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio	300			300
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios					
Exposiciones y debates					
Tutorías					
Actividades de seguimiento online					
Preparación de trabajos					
Otras actividades (detallar)					
Exámenes					
TOTAL					300

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.

Consideraciones Generales

Criterios de evaluación
Informe del tutor de prácticas 75% Memoria de prácticas 25%
Instrumentos de evaluación
Recomendaciones para la evaluación.
Recomendaciones para la recuperación.

PRÁCTICAS EN INDUSTRIAS FARMACÉUTICAS O AFINES II

Código	303796	Plan		ECTS	6
Carácter	OPTATIVO	Curso		Periodicidad	
Área					
Departamento					
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesora Coordinadora	Clara Isabel Colino Gandarillas	Grupo / s	
Departamento	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Área	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Semisotano		
Horario de tutorías	De 9 a 14 h de lunes a viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor	Profesionales de la industria farmaceutica y tutores academicos pertenecientes a la USAL	Grupo / s	
Departamento	Varios departamentos		
Área			
Centro			
Despacho			
Horario de tutorías			

URL Web			
E-mail		Teléfono	

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Prácticas en industria farmacéutica o afin
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Perfil profesional.

3.- Recomendaciones previas

Haber cursado las asignaturas de la especialidad Gestión y Producción en la Industria Farmacéutica.

4.- Objetivos de la asignatura

Aplicar a la práctica de la industria farmacéutica o industrias afines, todos los conocimientos adquiridos durante el desarrollo del máster.

Descubrir el argot farmacéutico, identificar a los protagonistas del sector, visualizar a las autoridades, entender el mercado, estudiar las tipologías de productos y analizar las etapas que constituyen el business de los medicamentos, incluyendo los biológicos, la cosmética, la alimentación y las plantas medicinales.

5.- Contenidos

Indíquense los contenidos preferiblemente estructurados en Teóricos y Prácticos. Se pueden distribuir en bloques, módulos, temas o unidades.

Prácticas en producción, control de calidad, garantía de calidad, marketing, registros, ensayos clínicos, farmacovigilancia, etc, de acuerdo con los cometidos formativos ofrecidos por cada un de las industrias colaboradoras.

6.- Competencias a adquirir

Específicas.
CE1,CE2,CE3,CE4
Básicas/Generales.
CB7,CB8,CG2
Transversales.

7.- Metodologías docentes

Describir las metodologías docente de enseñanza-aprendizaje que se van a utilizar, tomando como referencia el catálogo adjunto. Estancia de 3 meses a tiempo completo en un departamento o varios, según programa, de una industria, bajo la supervisión de un tutor de la industria coordinado con un tutor académico.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales				
Prácticas	- En aula			
	- En el laboratorio	150		150
	- En aula de informática			
	- De campo			
	- De visualización (visu)			
Seminarios				
Exposiciones y debates				
Tutorías				
Actividades de seguimiento online				

	Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
	Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Preparación de trabajos				
Otras actividades (detallar)				
Exámenes				
TOTAL				150

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno
Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.	
Consideraciones Generales	
Criterios de evaluación	
Informe del tutor de prácticas	75%
Memoria de prácticas	25%
Instrumentos de evaluación	
Recomendaciones para la evaluación.	
Recomendaciones para la recuperación.	

Módulo IX: Trabajo de Fin de Máster
Asignaturas que componen el módulo:

TRABAJO FIN DE MÁSTER ESPECIALIDAD DOEF
TRABAJO FIN DE MÁSTER ESPECIALIDAD GPIF

TRABAJO DE FIN DE MASTER
ESPECIALIDAD EN DISEÑO, OBTENCIÓN Y EVALUACIÓN DE FÁRMACOS

Código	303797	Plan		ECTS	12
Carácter	Obligatorio	Curso		Periodicidad	Anual
Área	Todas las que tienen docencia en el máster				
Departamento	Todos los que tienen docencia en el máster				
Plataforma Virtual	Plataforma:				
	URL de Acceso:				

Datos del profesorado

Profesora Coordinadora	M ^a Ángeles Castro González	Grupo / s	
Departamento	Química Farmacéutica		
Área	Química Orgánica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail	macg@usal.es	Teléfono	923284528
Profesor	Todos los profesores que oferten TFM	Grupo / s	
Departamento	Todos los que tienen docencia en el máster		

Área	Todas las que tienen docencia en el máster		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail		Teléfono	

Objetivos y competencias de la asignatura

Resultados de aprendizaje:

Aplicar y desarrollar todas las competencias básicas, generales y específicas que ha ido adquiriendo a lo largo de todo el programa de master

Presentar, exponer y defender públicamente el trabajo escrito ante la comisión correspondiente.

Competencias

Básicas / Generales: CB6, CB7, CB8, CB9, CB10, CG1, CG2,

Específicas: CE1, CE2, CE3, CE4, CE5

Temario de contenidos

Desarrollo, ejecución y redacción de un trabajo original de introducción a la Investigación en cualquiera de las Asignaturas que se imparten en el máster y se podrá realizar en una de las siguientes modalidades:

Mod. A: Trabajo experimental de investigación

Mod. B: Trabajo de revisión e investigación bibliográfica

El Trabajo de Fin de Master deberá ser realizado individualmente por cada alumno bajo la dirección de un tutor, que será un profesor doctor de los que participan en la docencia del master. En caso de haber más de un tutor, al menos uno de ellos deberá ser profesor del máster.

De acuerdo con el reglamento de Trabajos de Fin de Grado y Fin de Máster de la USAL (aprobado en Consejo de Gobierno de 27/07/2010), el estudiante podrá elegir entre los diferentes temas ofertados por los profesores que imparten docencia en el máster y la Comisión Académica será la encargada de la asignación definitiva de los mismos antes de finalizar el primer semestre.

La presentación del trabajo Fin de Master requerirá haber superado el resto de las asignaturas que conforman el plan de estudios del master.

Metodologías docentes

Al tratarse de un trabajo de investigación bajo la supervisión de un tutor, las metodologías docentes utilizadas serán las que se consideren más adecuadas en la línea de investigación en que se encuadre el TFM. De forma general se recogen a continuación algunas de las actividades formativas dependiendo de la modalidad elegida

Metodologías docentes

MODALIDAD A	Horas presenciales	Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
Tutorías individuales	15	0	15
Consulta y análisis de fuentes documentales	15	40	55
Trabajo práctico en el laboratorio	200	10	210
Presentación y defensa pública	5	15	20
TOTAL	235	65	300

MODALIDAD B	Horas presenciales	Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
Tutorías individuales	20	0	20
Consulta y análisis de fuentes documentales	65	195	260
Presentación y defensa pública	5	15	20
TOTAL	90	210	300

Recursos

Libros de consulta para el alumno

Todos aquellos recomendados por el correspondiente tutor.

Otras referencias bibliográficas, electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.

Todas aquellas recomendadas por el correspondiente tutor.

Sistemas de evaluación

Consideraciones Generales
La presentación del trabajo Fin de Master requerirá haber superado el resto de las asignaturas que conforman el plan de estudio del master.
Criterios de evaluación
La Comisión evaluadora de los TFM valorará: 1.- Calidad científica del trabajo 2.- Claridad en la exposición del mismo 3.- Capacidad de respuesta y discusión con la Comisión 4.- Informe del tutor
Instrumentos de evaluación
Presentación del trabajo escrito siguiendo la estructura determinada por la Comisión Académica del título. Exposición y defensa pública ante la comisión evaluadora correspondiente
Recomendaciones para la recuperación.

TRABAJO FIN DE MASTER ESPECIALIDAD GPIF

Código	303798	Plan		ECTS	12
Carácter	Obligatorio	Curso		Periodicidad	
Área					
Departamento					
Plataforma Virtual	Plataforma:	Studium			
	URL de Acceso:	http://studium.usal.es			

Datos del profesorado

Profesora Coordinadora	Clara Isabel Colino Gandarillas	Grupo / s	
Departamento	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Área	Farmacia y Tecnología Farmacéutica		
Centro	Facultad de Farmacia		
Despacho	Semisotano		
Horario de tutorías	De 9 a 14 h de lunes a viernes		
URL Web	http://studium.usal.es		
E-mail	ganda@usal.es	Teléfono	923294536

Profesor	Javier Angulo García Tutores de Trabajo Fin de Máster	Grupo / s	
Departamento	Varios departamentos		
Área			
Centro			
Despacho			
Horario de tutorías			
URL Web			
E-mail		Teléfono	

2.- Sentido de la materia en el plan de estudios

Bloque formativo al que pertenece la materia
Papel de la asignatura dentro del Bloque formativo y del Plan de Estudios.
Perfil profesional.

3.- Recomendaciones previas

El trabajo de fin de máster deberá ser realizado de forma autónoma por cada estudiante bajo la dirección de un tutor, que será un profesor de los que participan en la docencia del master. Cuando este tutor sea un profesor externo, se nombrará otro tutor que será un profesor del master perteneciente a la usal.
El trabajo desarrollado será presentado y defendido en sesión pública.

4.- Objetivos de la asignatura

Esta asignatura pretende que el estudiante pueda aplicar y desarrollar las competencias, asociadas al título, que ha adquirido durante sus estudios.

5.- Contenidos

- Recursos Humanos
- . Seminarios sobre distintos temas de interés.
- . Realización, presentación y defensa de un trabajo experimental, bibliográfico o basado en la práctica profesional.

6.- Competencias a adquirir

Específicas.
CE4,CE5
Básicas/Generales.
CB6,CB7,CB8,CB9,CB10,CG1,CG2

Transversales.

7.- Metodologías docentes

Seminarios y exposiciones, tutorías individuales, preparación de trabajos, exposición y defensa pública.

Para la realización del trabajo a exponer la metodología se basa en el trabajo autónomo del estudiante, orientado por un profesor tutor, centrada por tanto en la figura del estudiante como elemento clave del sistema de formación y con una participación del profesor/tutor como dinamizador y facilitador del proceso de aprendizaje.

Se realizará un seminario de orientación para la asignación y realización del trabajo y tutorías individualizadas.

8.- Previsión de distribución de las metodologías docentes

		Horas dirigidas por el profesor		Horas de trabajo autónomo	HORAS TOTALES
		Horas presenciales.	Horas no presenciales.		
Sesiones magistrales					
Prácticas	- En aula				
	- En el laboratorio				
	- En aula de informática				
	- De campo				
	- De visualización (visu)				
Seminarios		30	28		58
Exposiciones y debates		2		20	22
Tutorías		20			20
Actividades de seguimiento online					
Preparación de trabajos				200	200
Otras actividades (detallar)					
Exámenes					
TOTAL					300

9.- Recursos

Libros de consulta para el alumno
Todos aquellos recomendados por el correspondiente tutor. Electrónicas o cualquier otro tipo de recurso.
Otras referencias bibliográficas
Todas aquellas recomendadas por el correspondiente tutor.

10.- Evaluación

Las pruebas de evaluación que se diseñen deben evaluar si se han adquirido las competencias descritas, por ello, es recomendable que al describir las pruebas se indiquen las competencias y resultados de aprendizaje que se evalúan.
Consideraciones Generales
Criterios de evaluación
Seminarios: 25% Examen, exposición y defensa pública: 60% Informe del Tutor: 15%
Instrumentos de evaluación
Presentación del trabajo escrito, en versión electrónica, exposición y defensa pública ante la comisión correspondiente.

