Питања за активност

Лекција број 2

1. У којим ситуацијама се одређује биоеквиваленција?
2. Одређивање биолошке расположивости и биоеквиваленције у процесу развоја новог лека.
3. Одређивање биолошке расположивости и биоеквиваленције у процесу регистровања генеричког лека.
4. Одређивање биолошке расположивости и биоеквиваленције измењене формулације већ регистроване активне супстанце.
5. Када су *in vitro* тестови довољни за предикцију *in vivo* биолошке расположивости оралних облика са тренутним ослобађањем?
6. Студије биоеквиваленције код препарата са продуженим и одложеним ослобађањем.
7. Када се испитује, а када се не испитује биоеквиваленција оралних раствора?
8. Доказивање биоеквиваленције топикалних препарата.
9. Формулације које не захтевају студије биоеквиваленције.
10. Који се параметри одређују када се за доказивање биоеквиваленције користи фармакокинетски модел ?
11. Који се биолошки узорак користи када се за доказивање биоеквиваленције користи фармакокинетски модел?
12. Шта подразумева фармакодинамски модел за одређивање биолошке расположивости и биоеквиваленције и када се он користи?
13. Cross over дизајн студија биоеквиваленције.
14. Паралелни дизајн студија биоеквиваленције.
15. *In-vitro* одређивање биоекиваленције.