

CURSO DE AUXILIAR DE FARMACIA 2024

ACTIVIDADES Y EJERCICIOS DE CONSOLIDACIÓN

PARTE 1. COMPLETAR ESPACIOS EN BLANCO. (elegir para completar de las alternativas sugeridas)

1. La inscripción de producto farmacéutico al cual se le asigna una numeración correlativa una vez que ha sido sometido a un proceso de evaluación por la autoridad sanitaria y previamente a su distribución y comercialización dentro de Chile, se conoce como:

Guía de despacho/ Registro sanitario /Certificado de producto farmacéutico /Contrato de Distribución.

2. Establecimiento autorizado por el Instituto de salud Pública (ISP) para realizar ensayos y análisis relativos a productos farmacéuticos tras solicitud de cualquier persona natural o jurídica:

Laboratorio de producción farmacéutica/ Laboratorio externo de control de calidad / Laboratorio
Maquilador / Drogueria

3. ¿Qué elementos deben encontrarse presentes en el rotulado gráfico de un producto farmacéutico?:

Composición,forma farmacéutica, nombre y dirección del fabricante y licenciente.

Composición, cantidad de producto, forma farmacéutica,nombre y dirección del fabricante, número de registro del ISP,serie, lote.

Composición,nombre y dirección del fabricante y licenciente.

Composición,forma farmacéutica, nombre y dirección del fabricante y licenciente o importador.

4. Para un producto farmacéutico terminado (especialidad farmacéutica): ¿Qué características la definen?:
-

Nombre del producto según DCI, dosis del activo, Lote y nro de registro ISP, Laboratorio farmacéutico productor.

Nombre Comercial del producto, dosis del activo, Lote y nro de registro ISP, Laboratorio farmacéutico productor.

5. Para un producto farmacéutico tipo genérico (equivalente terapéutico o bioequivalente): ¿Qué características la definen?:
-

Nombre del producto según DCI, dosis del activo, Lote y nro de registro ISP, Laboratorio farmacéutico productor.

Nombre Comercial del producto, dosis del activo, Lote y nro de registro ISP, Laboratorio farmacéutico productor.

6. Para el desarrollo de un medicamento y con el objetivo de asegurar su SEGURIDAD: ¿Qué tipos de determinaciones o ensayos deber realizarse antes de su salida al mercado farmacéutico?:
-

Peso promedio, dureza y friabilidad.

Estudios acelerados de degradación y estabilidad.

Ensayos toxicológicos, mutagénesis y carcinogénesis.

7. Para el registro de productos farmacéuticos en el procedimiento Simplificado: ¿Qué documentos técnicos deben presentarse a la autoridades del MINSAL?:
-

Estudios costo-efectividad, evaluación de mercadotecnia.

Monografía Clínica y farmacológica, Proyecto de información al paciente, Proyecto de Rotulado gráfico.

8. ¿Qué tipo de monografía farmacéutica contiene la información básica acerca de la Eficacia y Seguridad de un Preproducto farmacéutico?:

Patente de Invención

Folleto de Información Profesional

Ensayos Clínicos

9. La proposición del periodo de eficacia de un medicamento y para establecer las condiciones de almacenamiento y envase para una especialida farmacéutica debe ser avalado por:

Especificaciones del Producto Terminado

Estudios de estabilidad

Validación de la metodología analítica

10. ¿Qué error puede aparecer en una receta médica presentada al auxiliar de farmacia?:

No incluir el nombre de la Marca comercial del medicamento

No especificar la dosis definida el principio activo

No reflejar incompatibilidades con la dieta del paciente

11. En relación a un medicamento tipo Formulación magistral: ¿Qué criterio justifica la solicitud de elaboración al Recetario Magistral?:

Intolerancia en el paciente a un componente de la formulación

Que el producto no tenga registro en ISP

12. ¿Qué principio en el manejo de medicamentos se relaciona con el sistema FEFO?:

Primer vencimiento- primera salida

Primero que llega – primera salida

13. La administración de medicamentos puede generar efecto adversos: ¿Qué características la define?:

Se produce en dosis excesivas del principio activo

Aparece a dosis terapéutica para el fármaco

Se genera cuando el paciente no toma la terapia indicada.

14. ¿Qué indicación puede orientarle a un paciente que adquiere una forma farmacéutica tipo suspensión para un medicamento?:

Filtrarla antes de su uso

Agitarla antes de su uso

Calentarla suavemente

15. ¿Qué característica se asocia a la dispensación activa de un medicamento a un paciente?:

Simple entrega del medicamento al paciente

Sustitución de producto por su receta

Entrega de información farmacéutica sobre el producto

PARTE 2 VERDADERO Y FALSO

Seleccione Verdadero o falso.

- a. ____ Cualquier persona natural o jurídica puede instalar o adquirir una farmacia o droguería.
- b. ____ En farmacias y droguerías el resguardo y manejo de medicamentos controlados es responsabilidad del Químico Farmacéutico..
- c. ____ El reglamento 466 ofrece las indicaciones para el trabajo en servicios de farmacia y otros relacionados en Chile..
- d. ____ Los productos farmacéuticos se almacenan protegidos de la luz, humedad y a la temperatura que indica el proveedor o laboratorio productos en el envase secundario.
- e. ____ El auxiliar de Farmacia puede colaborar en la reposición de medicamentos en sala de ventas
- f. ____ Los prescriptores son todo tipo de profesional que haya obtenido una licenciatura en especialidad de la salud..
- g. ____ La receta Retenida tiene una validez de 60 días corridos desde su redacción..
- h. ____ Los medicamentos que requieren temperatura de conservación entre 2 y 8 grados pueden estar ubicados en la sala de venta..
- i. ____ Los medicamentos o productos que han sido devueltos a la bodega o farmacia no se colocan en zona de cuarentena en los estantes.
- j. ____ El decreto 405 se relaciona con la destrucción de medicamentos con fecha de caducidad..
- k. ____ En un botiquín farmacéutico el director puede ser un tecnólogo Médico..

PARTE 3 CRUCIGRAMA

1 - capacidad para detectar en forma precisa lo que el cliente desea, en forma particular, para su atención. Implica tanto la velocidad en la atención como la forma de expresarnos y de actuar frente a él.

2 -cantidad de fármaco que logra ser absorbido y se encuentra en circulación sistémica del organismo.

3 -salida definitiva del fármaco o sus metabolitos mediante la orina o heces fecales.

4 -orden médica para el paciente donde se indica el medicamento a consumir, de acuerdo a su valoración clínica y para la patología que presenta.

5 -primer proceso ADME que experimenta un fármaco al ser administrado.

6 -legislación asociada a farmacos

