

# ESTUDIOS BIOEQUIVALENCIA IN VIVO

## Etapa A: Protocolización



Investigación de características farmacocinéticas de la droga



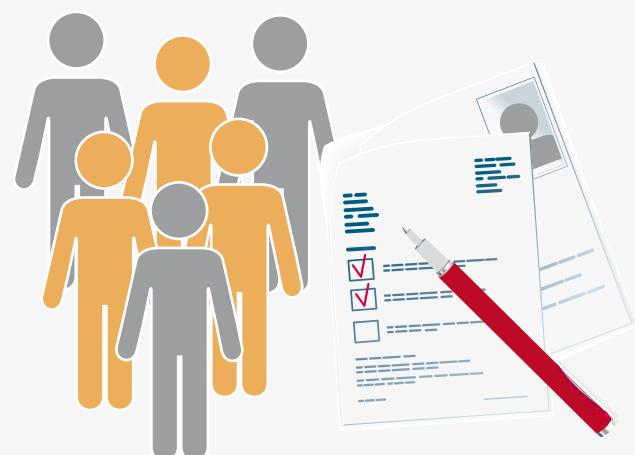
Aprobación protocolo de estudio por autoridad competente y comité de ética



# ESTUDIOS BIOEQUIVALENCIA IN VIVO

## Etapa B: Clínica

### 1º Selección de voluntarios

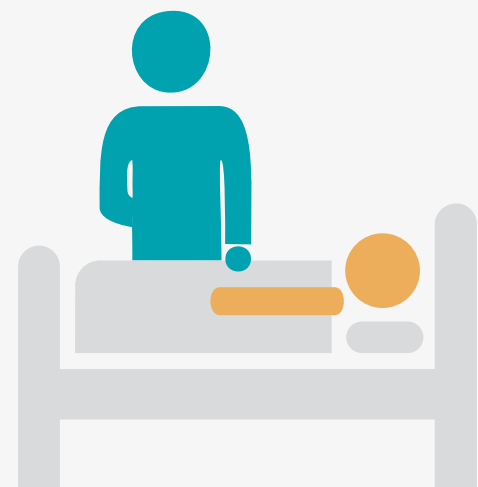


- Voluntarios sanos
- Criterios clínicos inclusión y exclusión de acuerdo al fármaco a estudiar
- Firma consentimiento por voluntarios

### 2º Exámenes médicos al inicio y fin



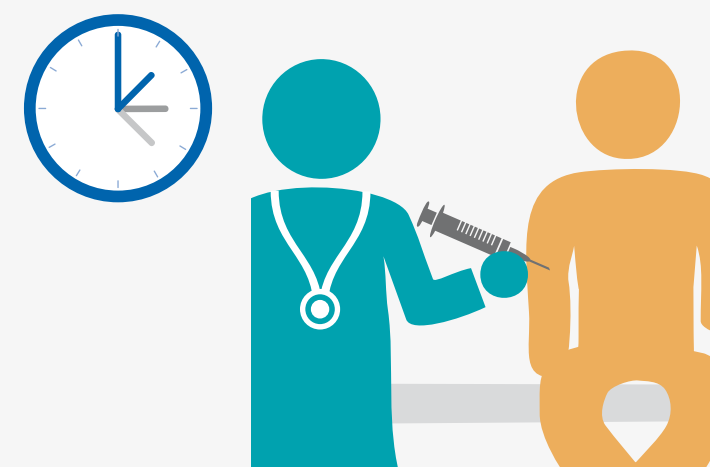
### 3º Internación de los voluntarios



Voluntarios pernoctan en centro



Toma del medicamento

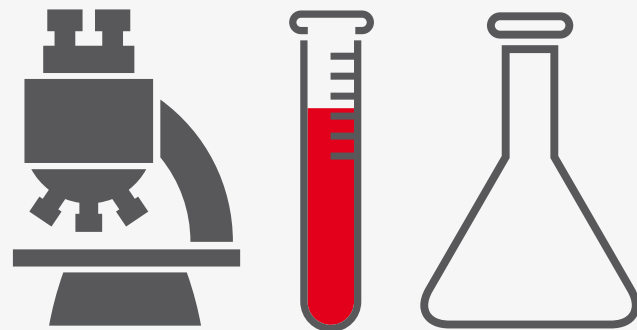


Extracción de sangre a diferentes tiempos

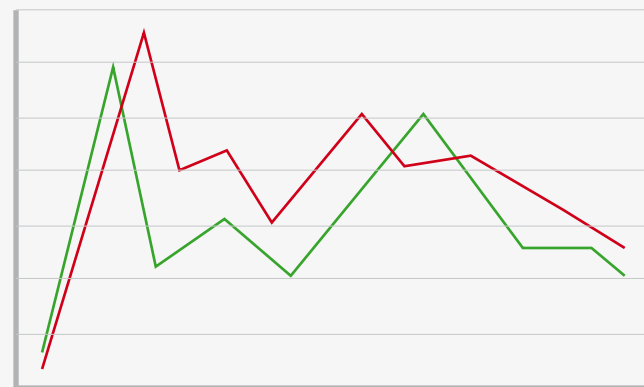
# ESTUDIOS BIOEQUIVALENCIA IN VIVO

## Etapa C

### Etapa Bioanalítica



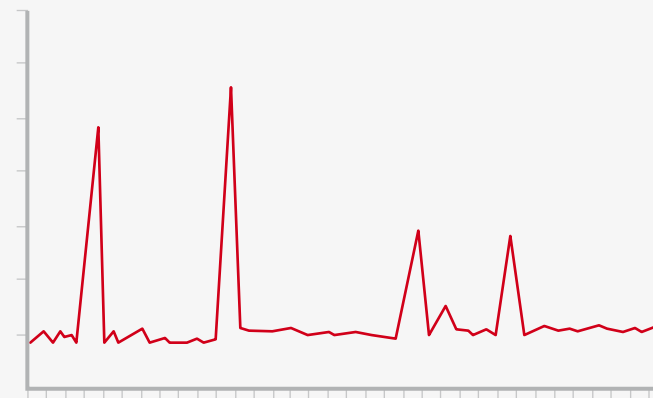
Procesamiento de las muestras sanguíneas



Cálculo de velocidad y cuantía de absorción

## Etapa D

### Estadísticas



Análisis estadístico de datos



Criterios de aceptación internacionales y del ISP