



Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

Diego Lisandro Gómez Tovar

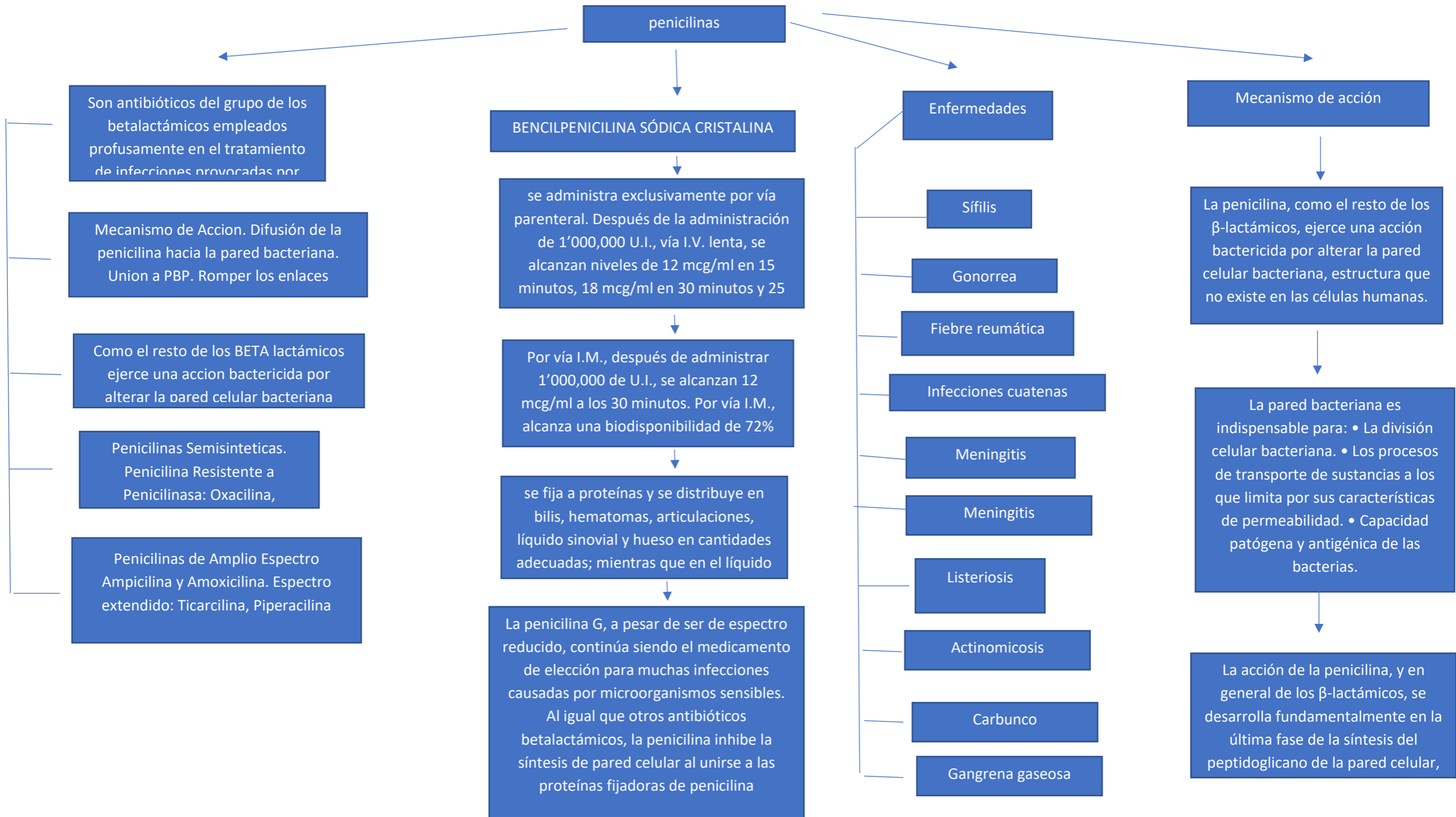
Farmacología

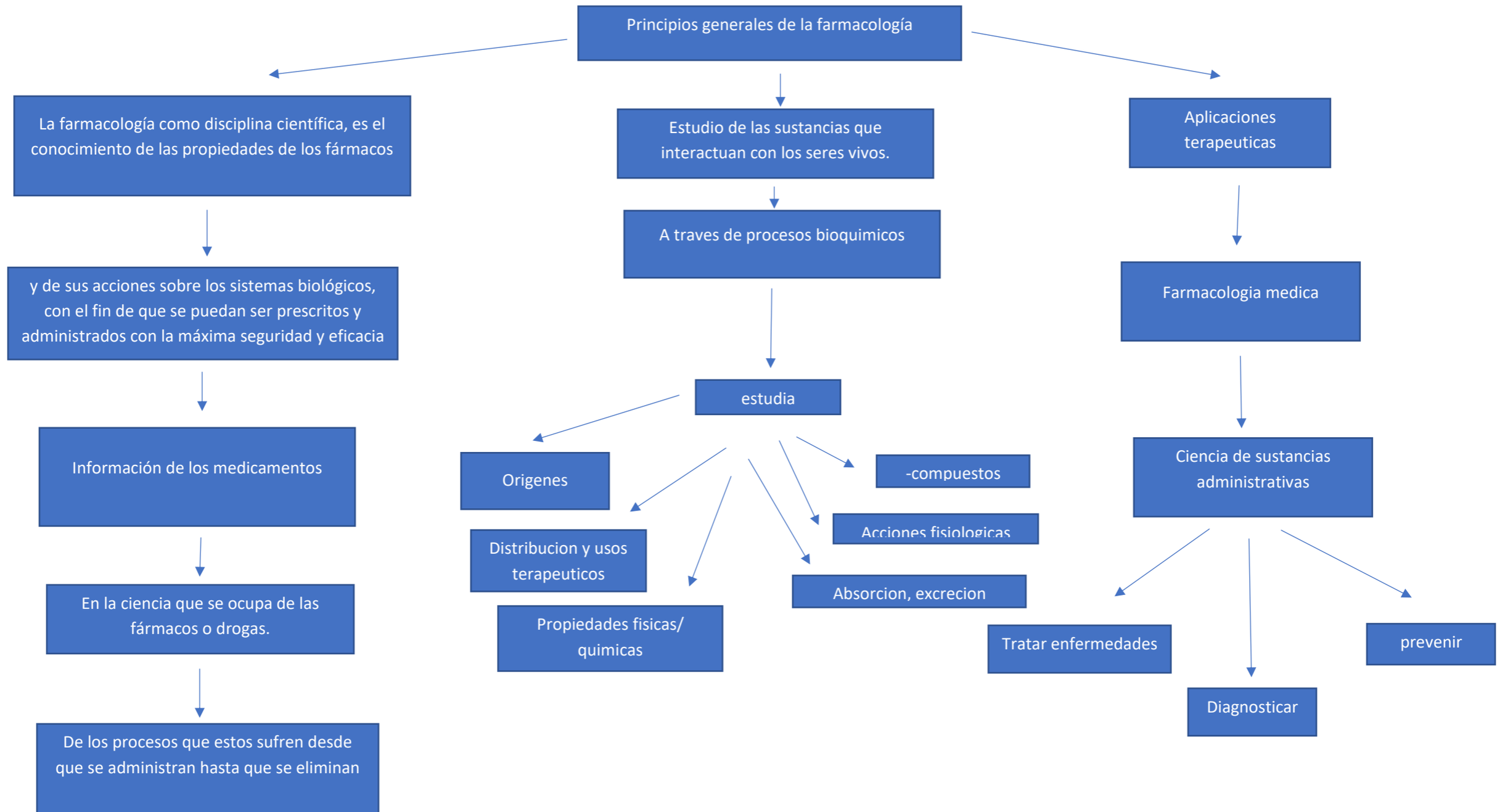
DR. NATANAEL PRADO HERNANDEZ

Generalidades de la farmacología y ampicilina

3° B

Comitan de Dominguez, Chiapas a 28 de agosto de
2020





Bibliografía:

Abad Santos F, Martínez Sancho E, Gálvez Múgica MA. Estudios de bioequivalencia: análisis y aspectos metodológicos. En : García AG, ed. El ensayo clínico en España. Madrid: Farmaindustria, serie científica, 2001; p. 69-80. Ausejo Segura M. Los nuevos precios de referencia: una oportunidad en la gestión eficiente del medicamento. *Aren Primaria* 2005; 35: 64-6. European Medicines Agency (EMA). Committee for Medicinal Products for Human Use (CPMP). Guideline on the investigation of bioequivalence. London, 20 de enero de 2010. Doc. Ref.: CPMP/ QWP/EWP/1401/98 Rev.1/corr. (Disponible en: http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2010/01/WC500070039.pdf.)