



Epidemiología

Nombre del Alumno:

Alondra Elizabeth Trujillo morales

Parcial 4: epidemiología

Catedrático: Ender Fabián Toledo alcanzar

Licenciatura: medicina Humana

Grado : segundo semestre

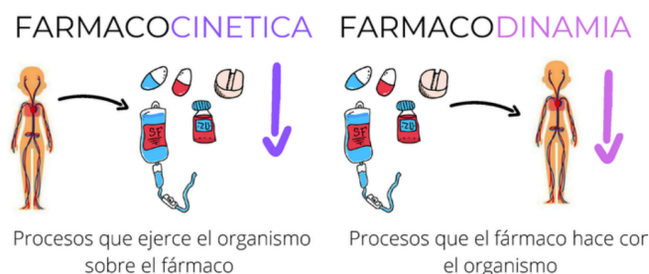
Trujillo Morales, Alondra Elizabeth¹; Herrera Santiago, Jhonatan Noe¹; Luis Hau, Adrian Oswaldo¹

¹universidad del sureste
campus : San Cristóbal de las casas Chiapas.

Introducción

La farmacocinética describe el movimiento del fármaco a través del organismo. Se enfoca en los procesos que determinan la concentración del fármaco en el sitio de acción a lo largo del tiempo

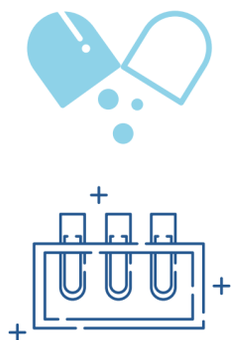
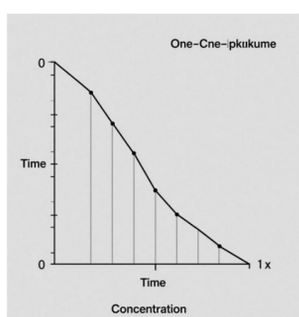
La farmacodinamia estudia los efectos bioquímicos y fisiológicos de los fármacos y sus mecanismos de acción. Se centra en cómo el fármaco interactúa con el cuerpo



Modelo Monocompartimenta

El modelo farmacocinético monocompartimental simplifica la compleja distribución de un fármaco en el cuerpo, representándolo como si estuviera distribuido uniformemente en un solo compartimento. Este modelo, aunque simplificado, es útil para entender los principios básicos de la farmacocinética y para predecir la concentración plasmática de algunos fármacos.

Este modelo nos permite trabajar vias intravenosas y orales de los farmacos para obtener la la concentración plasmatica a un tiempo determinado



Formulas

se emplea el uso de formulas para obtener la concentración en cada via

$$C_p(t) = \frac{F \times D \times k_a}{V_d \times (k_a - k)} (e^{-kt} - e^{-k_a t}) \quad C_p(t) = \frac{D}{V_d} e^{-kt}$$



Modelos farmacodinámicos

Modelo Lineal

- El efecto aumenta proporcionalmente a la concentración del fármaco.
- Ecuación: $E = m \times C + b$
- Útil a dosis bajas, sin saturación de receptores.



Modelo Emax

- El efecto crece con la concentración, pero se satura al llegar al Emax.
- Ecuación: $E = (E_{max} \times C) / (EC_{50} + C)$
- Describe bien la relación real entre dosis y efecto.

$$E = \frac{E_{max} \cdot C}{EC_{50} + C}$$

Modelo con Tolerancia o Acumulación

- El efecto disminuye con el tiempo aunque la concentración siga alta.
- Ejemplos: opioides, nitroglicerina.
- Se debe a tolerancia o acumulación del fármaco.

$$\frac{dE}{dt} = k_{in} - k_{out} \cdot E$$

Aplicaciones clínicas

- ◆ Modelo Lineal: Uso en fármacos con efectos predecibles a dosis bajas.
 - Ejemplo: analgésicos simples, antipiréticos.
- ◆ Modelo Emax: Útil en fármacos que actúan sobre receptores.
 - Ejemplo: antihipertensivos, broncodilatadores.
- ◆ Modelo con Tolerancia: Aplicable en tratamientos prolongados.
 - Ejemplo: opioides, nitratos (como la nitroglicerina).

Bibliografía

Farmacocinética: distribución. (s. f.). <https://www.salusplay.com/apuntes/apuntes-de-farmacologia/farmacocinetica-distribucion/2>

Julio Collazo Yelpo (2017). Farmacología Humana, Editorial Médica Panamericana.

Andériz López, M. (2018). Ecuaciones diferenciales en farmacocinética. Rev. Real Academia de Ciencias. Zaragoza, 73(0), 59-95. <https://p-flow-file-sign-sg.bytedance.net/tos-alisg-i-x6ac5o0v0s-sg/rc/c6e2f15f72454cef82747fef824a3c38.pdf?rk3s=8e244e95&x-orig-authkey=akx6ac5o0v0s&x-orig-expires=1752177205&x-orig-sign=N0H2gej06WZTSbeTyI2Z7S1P1Z4%3D>

https://www.ncbi.nlm.nih.gov.translate.google/books/NBK595006/?_x_tr_sl=en&_x_tr_tl=es&_x_tr_hl=es&_x_tr_pto=tc#ch1pharma.sec1.1