



UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PALERMO

DIPARTIMENTO	Scienze e Tecnologie Biologiche, Chimiche e Farmaceutiche
ANNO ACCADEMICO OFFERTA	2015/2016
ANNO ACCADEMICO EROGAZIONE	2018/2019
CORSO DI LAUREA MAGISTRALE A CICLO UNICO	CHIMICA E TECNOLOGIA FARMACEUTICHE
INSEGNAMENTO	TECNOLOGIA FARMACEUTICA APPLICATA
TIPO DI ATTIVITA'	B
AMBITO	50323-Discipline Chimiche, Farmaceutiche e Tecnologiche
CODICE INSEGNAMENTO	18084
SETTORI SCIENTIFICO-DISCIPLINARI	CHIM/09
DOCENTE RESPONSABILE	LICCIARDI MARIANO Professore Ordinario Univ. di PALERMO
ALTRI DOCENTI	
CFU	8
NUMERO DI ORE RISERVATE ALLO STUDIO PERSONALE	140
NUMERO DI ORE RISERVATE ALLA DIDATTICA ASSISTITA	60
PROPEDEUTICITA'	
MUTUAZIONI	
ANNO DI CORSO	4
PERIODO DELLE LEZIONI	1° semestre
MODALITA' DI FREQUENZA	Facoltativa
TIPO DI VALUTAZIONE	Voto in trentesimi
ORARIO DI RICEVIMENTO DEGLI STUDENTI	LICCIARDI MARIANO Lunedì 11:00 13:00 Via Archirafi, 32

DOCENTE: Prof. MARIANO LICCIARDI

PREREQUISITI	
RISULTATI DI APPRENDIMENTO ATTESI	<p>Conoscenza e capacità di comprensione Conoscenza degli attuali sviluppi delle forme non convenzionali di somministrazione dei farmaci. Conoscenza delle metodologie in vitro ed ex vivo per la valutazione dell'assorbimento dei farmaci. Capacità di aggiornamento, con la consultazione delle pubblicazioni scientifiche nell'ambito delle discipline farmaceutico-tecnologico-applicative. Capacità di applicare conoscenza e comprensione: Capacità di utilizzare il linguaggio specifico proprio di questa disciplina specialistica. Autonomia di giudizio Capacità di valutare le implicazioni e i risultati degli studi volti a ottimizzare la somministrazione dei farmaci e la loro biodisponibilità, facendo uso anche di modelli matematici. Abilità comunicative Capacità di esporre i risultati degli studi anche ad un pubblico non esperto. Capacità di evidenziare le ricadute dello sviluppo di nuove forme di dosaggio dei farmaci sulla società Capacità d'apprendimento Capacità di utilizzare gli elementi basilari per la progettazione e realizzazione di nuovi sistemi terapeutici a rilascio controllato e nuovi metodi di somministrazione di un principio attivo.</p>
VALUTAZIONE DELL'APPRENDIMENTO	prova orale e/o prova scritta
OBIETTIVI FORMATIVI	<p>Il Corso intende fornire agli studenti le conoscenze fondamentali sui fattori che determinano l'assorbimento e la biodisponibilità dei farmaci in relazione alla forma di dosaggio somministrata. Particolare considerazione è rivolta alle forme di rilascio modificato, sostenuto e controllato. Vengono altresì forniti gli elementi basilari per la progettazione e realizzazione di sistemi terapeutici a rilascio controllato e nuovi metodi di somministrazione di un principio attivo. Il Corso, oltre ad incidere sulle conoscenze professionali, tende a soddisfare alcune specifiche esigenze di professionalità richieste dall'industria farmaceutica al laureato in C.T.F.</p>
ORGANIZZAZIONE DELLA DIDATTICA	lezioni
TESTI CONSIGLIATI	<p>H. M. Abdou, Dissolution, Bioavailability and Bioequivalence; MACK Publishing Company, Easton. R. E. Notari, Biofarmaceutica e Farmacocinetica; Piccin, Padova. A. N. Martin, J. Swarbrick, A. Cammarata, Physical Pharmacy, Lea and Febiger, Philadelphia Praveen Tyle, Drug Delivery Devices; M. Dekker, New York. M. A. Kohudic, Advances in Controlled Delivery of Drugs, Technomic Publishing Co., Lancaster. Y.W. Chien, Novel Drug Delivery Systems M. Dekker, New York. H.C. Ansel, L.V. Allen Jr., N.G. Popovich, Pharmaceutical Dosage Forms and Drug Delivery Systems, Lippincott Williams & Wilkins, Philadelphia. Aulton, Tecnologie Farmaceutiche, progettazione e allestimento dei medicinali, C.Ed. Edra.</p>

PROGRAMMA

ORE	Lezioni
60	<p>Fattori che influenzano e determinano l'assorbimento e la biodisponibilità dei farmaci: biodisponibilità, equivalenza chimica, equivalenza clinica, equivalenza terapeutica, bioequivalenza.</p> <p>Vie di somministrazione dei farmaci.</p> <p>Fase biofarmaceutica, fase farmacocinetica e fase farmacodinamica.</p> <p>Processi di dissoluzione delle forme farmaceutiche convenzionali. La somministrazione perorale: effetti del pH e progressione attraverso il tratto gastrointestinale. Teoria della dissoluzione: la dissoluzione come fenomeno chimico-fisico. Modello di Wagner.</p> <p>Modelli matematici e loro applicazione. Modelli per lo studio dell'assorbimento e della biodisponibilità dei farmaci. Principi fondamentali; costanti di velocità; tempo di emivita biologica; volume di distribuzione; clearance.</p> <p>I meccanismi di trasporto: diffusione passiva e processi cinetici del primo ordine; trasporto attivo e trasporto facilitato; diffusione ionica o elettrochimica.</p> <p>Concetto di compartimento. Modello ad un compartimento aperto. Somministrazioni intravascolari rapide. Infusioni intravascolari lente. Fase di eliminazione. Calcolo della costante di eliminazione e dell'emivita biologica.</p> <p>Modello a due compartimenti chiusi; modello a due compartimenti aperti; modelli multicompartimentali.</p> <p>Andamento temporale della concentrazione di un farmaco nei vari compartimenti. Sviluppo di metodi matematici e grafici per la determinazione della velocità di assorbimento e di escrezione dei farmaci. Vantaggi dell'analisi compartimentale.</p> <p>Modello di Wagner-Nelson per lo studio della bioequivalenza di forme di dosaggio extravascolari. Calcolo della dose biodisponibile. Somministrazioni extravascolari multiple. Regime di dosaggio.</p> <p>Apparecchiature atte allo studio della biodisponibilità in vitro dei farmaci. Calcolo della costante di assorbimento. Correlazione tra i dati ottenuti in vitro e la biodisponibilità in vivo. Biodisponibilità dei farmaci dopo somministrazione per via orale, percutanea, nasale, polmonare, oculare, rettale, vaginale, sublinguale, buccale.</p> <p>Forme di dosaggio convenzionali a rilascio modificato.</p> <p>Sistemi di rivestimento delle forme di dosaggio convenzionali. Sistema Aquacoat-Aquateric. Sistema Eudragit. Acryl-eze. Sistema Sureteric e Surelease. Opadry e Opaglos. Compresse sandwich. Compresse quick-slow. Compresse a rilascio bimodale. Compresse swellable e compresse erodibili.</p> <p>Mucosal drug delivery. Teorie della mucoadesione.</p> <p>Sistemi non convenzionali per il rilascio dei principi attivi.</p> <p>Rilascio sostenuto, rilascio controllato.</p> <p>Definizione del profilo di assorbimento da formulazioni a rilascio controllato.</p> <p>Vantaggi nell'uso delle forme farmaceutiche a rilascio controllato.</p> <p>Confronto tra biodisponibilità di farmaci rilasciati da forme farmaceutiche convenzionali e forme a rilascio controllato. Cinetiche implicate nel rilascio controllato.</p> <p>Sistemi terapeutici: definizione. Sistemi terapeutici open loop e close loop.</p> <p>Materiali usati nei dispositivi per il rilascio controllato.</p> <p>Uso dei profarmaci nel rilascio controllato e nel drug targeting.</p> <p>Sistemi terapeutici di rilascio a velocità preprogrammata: sistemi controllati dalla permeazione attraverso membrane polimeriche, sistemi reservoir, inserti oculari e TTS, diffusione da matrici polimeriche, sistemi monolitici, swellable system, ripartizione in microreservoir, sistemi impiantabili, cronosfere.</p> <p>Sistemi di rilascio modulato dall'attivazione: sistemi attivati da pressione osmotica, pressione idrodinamica, pressione di vapore, mezzi meccanici, magnetici, iontoforesi, elettroporazione sonoforesi, idratazione, somministrazione di calore, pH, ioni, reazioni chimiche, enzimi, reazioni biochimiche. Chimica dei polimeri biodegradabili. Sistemi bioerodibili, matrici idrofile e sistemi pendant chains. Profarmaci macromolecolari.</p> <p>Sistemi di rilascio regolati da un meccanismo a feedback:</p> <p>Sistemi di rilascio site-targeting.</p> <p>Altri sistemi di rilascio controllato: sistemi radiocontrollati, sistemi con meccanismi di rilascio misti, smart systems.</p> <p>Sistemi di rilascio controllato per la somministrazione di insulina.</p>