

MÓDULO	MATERIA	CURSO	SEMESTRE	CRÉDITOS	TIPO
Química	Radiofarmacia	A partir de 2º	1º	6	Optativa
<b>PROFESORES<sup>(1)</sup></b>			<b>DIRECCIÓN COMPLETA DE CONTACTO PARA TUTORÍAS</b> (Dirección postal, teléfono, correo electrónico, etc.)		
<ul style="list-style-type: none"> <li>Antonio Matilla Hernández</li> <li>Ricardo Navarrete Casas</li> </ul>			Dpto. de Química Inorgánica, 3ª planta, Facultad de Farmacia. Correo electrónico: <a href="mailto:amatilla@ugr.es">amatilla@ugr.es</a> Telf.:958243854, Despacho: 288		
			<b>HORARIO DE TUTORÍAS Y/O ENLACE A LA PÁGINA WEB DONDE PUEDAN CONSULTARSE LOS HORARIOS DE TUTORÍAS<sup>(1)</sup></b>		
			Disponible en: <a href="http://inorganica.ugr.es/">http://inorganica.ugr.es/</a>		
<b>GRADO EN EL QUE SE IMPARTE</b>			<b>OTROS GRADOS A LOS QUE SE PODRÍA OFERTAR</b>		
Grado en Farmacia			Enfermería. Medicina, si bien serian necesario para estos alumnos el estudio de un tema introductorio sobre Química de la Coordinación, que se puede impartir selectivamente al final del primer bloque de la asignatura.		
<b>PRERREQUISITOS Y/O RECOMENDACIONES (si procede)</b>					
Tener conocimientos adecuados sobre: <ul style="list-style-type: none"> <li>Química de la Coordinación.</li> <li>Software de hojas de cálculo y gráficos</li> </ul>					

<sup>1</sup> Consulte posible actualización en Acceso Identificado > Aplicaciones > Ordenación Docente

Esta guía docente debe ser cumplimentada siguiendo la "Normativa de Evaluación y de Calificación de los estudiantes de la Universidad de Granada" (<http://secretariageneral.ugr.es/pages/normativa/fichasugr/ngc7121/>!)

## BREVE DESCRIPCIÓN DE CONTENIDOS (SEGÚN MEMORIA DE VERIFICACIÓN DEL GRADO)

- Bloque 1.- Principios básicos de Radiactividad. Cálculos y ecuaciones. Radioprotección
- Bloque 2.- Radiofármacos autorizados en la U.E. Propiedades. Química de las reacciones de marcaje. Indicaciones clínicas. Preparación y control.
- Bloque 3.- Métodos radiactivos utilizados en análisis clínicos, RIA, IRMA y en investigaciones biomédicas y otras áreas afines.

## COMPETENCIAS GENERALES Y ESPECÍFICAS

### Competencias generales

- CG1.- Identificar, diseñar, obtener, analizar, controlar y producir fármacos y medicamentos, así como otros productos y materias primas de interés sanitario de uso humano o veterinario.
- CG3.- Saber aplicar el método científico y adquirir habilidades en el manejo de la legislación, fuentes de información, bibliografía, elaboración de protocolos y demás aspectos que se consideran necesarios para el diseño y evaluación crítica de ensayos preclínicos y clínicos.
- CG4.- Diseñar, preparar, suministrar y dispensar medicamentos y otros productos de interés sanitario.
- CG10.- Diseñar, aplicar y evaluar reactivos, métodos y técnicas analíticas clínicas, conociendo los fundamentos básicos de los análisis clínicos y las características y contenidos de los dictámenes de diagnóstico de laboratorio.
- CG13.- Desarrollar habilidades de comunicación e información, tanto orales como escritas, para tratar con pacientes y usuarios del centro donde desempeñe su actividad profesional. Promover las capacidades de trabajo y colaboración en equipos multidisciplinares y las relacionadas con otros profesionales sanitarios.
- CG15.- Reconocer las propias limitaciones y la necesidad de mantener y actualizar la competencia profesional, prestando especial importancia al autoaprendizaje de nuevos conocimientos basándose en la evidencia científica disponible.

### Competencias específicas

- CE01.- Identificar, diseñar, obtener, analizar y producir principios activos, fármacos y otros productos y materiales de interés sanitario
- CE02.- Seleccionar las técnicas y procedimientos apropiados en el diseño, aplicación y evaluación de reactivos, métodos y técnicas analíticas.
- CE03.- Llevar a cabo procesos de laboratorio estándar incluyendo el uso de equipos científicos de síntesis y análisis, instrumentación apropiada incluida.
- CE04.- Estimar los riesgos asociados a la utilización de sustancias químicas y procesos de laboratorio.



## OBJETIVOS (EXPRESADOS COMO RESULTADOS ESPERABLES DE LA ENSEÑANZA)

- Adquirir los conocimientos básicos sobre radiactividad, cálculos y radioprotección, que permitan la utilización segura de métodos radiactivos en la preparación, control de calidad de radiofármacos, análisis clínicos e investigaciones biomédicas.
- Conocer el concepto de Radiofármaco, Conocer los Radiofármacos autorizados en la Unión Europea, Conocer los procesos químicos que se producen durante su preparación (marcaje). Saber sus indicaciones clínicas y los protocolos generales de preparación y control de calidad.
- Conocer los principios del Radioinmunoensayo y su utilización en analítica clínica.
- Conocer los métodos radiactivos habitualmente utilizados en investigaciones biomédicas y áreas afines.

## TEMARIO DETALLADO DE LA ASIGNATURA

### TEMARIO TEÓRICO:

#### **BLOQUE 1. Principios básicos de Radiactividad. Cálculos y ecuaciones. Radioprotección**

##### **TEMA 1: Constitución de la materia y emisiones radiactivas.**

Partículas elementales: Leptones, Quarks y fuerzas de unión. Transformaciones responsables de emisiones radiactivas. La corteza electrónica y sus emisiones radiactivas. Estabilidad nuclear: relación Neutrón/Protón. Núcleos inestables: estabilización. Bibliografía.

##### **TEMA 2: Propiedades de las emisiones radiactivas.**

Características de las emisiones radiactivas: características de radiación  $\alpha$ , características de radiación  $\beta$  (+/-), características de radiación  $\gamma$ . Magnitudes y unidades utilizadas en radiactividad. Ley de desintegración radiactiva: constante de desintegración, tiempo de semidesintegración, vida media. Ramificación de las desintegraciones: desintegración de mezclas de radionúclidos. Cálculos y Problemas. Bibliografía.

##### **TEMA 3: Interacción de las radiaciones con la materia.**

Aspectos generales de la interacción de las partículas cargadas con la materia. Interacción de partículas  $\alpha$ , mecanismos, alcance, autoabsorción. Interacción de la radiación  $\beta$ : mecanismos, alcance, radiación de frenado. Interacción de la radiación  $\gamma$  con la materia: mecanismos, alcance. Interacción de las radiaciones con los sistemas biológicos: consecuencias químicas de la interacción, efectos biológicos. Cálculos y problemas sobre alcance y blindajes para los distintos tipos de radiaciones. Bibliografía.

##### **TEMA 4: Detección y cuantificación de la radiación.**

Clasificación de los sistemas detectores. Detectores de ionización de gases: funcionamiento y tipos. Detectores de Centelleo: funcionamiento, centelleadores. Centelleo Sólido: Fundamento, Calibración. Centelleo Líquido: extinción, luminiscencia, calibración. Detectores de Semiconductor: funcionamiento y tipos. Detectores de termoluminiscencia. Detectores de película fotográfica. Espectrometría. Bibliografía.

##### **TEMA 5: Introducción a la radioprotección en radiofarmacia y en ciencias biosanitarias.**

Radioprotección: Definición. Irradiación y Contaminación. Normas Básicas a Seguir en el Trabajo con Emisores Radiactivos. Dosimetría de las Radiaciones, tipos de dosis: dosis absorbida, dosis equivalente, tasa de dosis y dosis acumulada. Límites de Dosis. Clasificación de las Zonas de Trabajo. Zona Vigilada, Señalización. Zona Controlada, Señalización. Zona de Permanencia Limitada, Señalización. Zona de Permanencia regulada, Señalización. Zona de Acceso Prohibido, Señalización. Equipos habitualmente usados en dosimetría de radiaciones. Revisión actualizada de la legislación española sobre la protección de trabajadores profesionalmente expuestos a las radiaciones ionizantes. Bibliografía.



## **BLOQUE 2. Radiofármacos autorizados en España. Propiedades. Indicaciones clínicas. Preparación y control.**

### **TEMA 6: Radiofármacos.**

Definición de radiofármaco: Ley del Medicamento. Características de los trazadores usados en radiofarmacia en relación con su aplicación. Aplicaciones de los radiofármacos en Medicina Nuclear. Diagnostico por la imagen: técnicas de exploración SPECT, PET, PET-TC. Diagnostico in vivo. Diagnostico in vitro. Terapia. Radiofármacos autorizados en España. Disponibilidad de los radionúclidos usados en la preparación de radiofármacos. Bibliografía.

### **TEMA 7: Disponibilidad de radionúclidos para uso clínico utilizando generadores**

Principios del funcionamiento de los sistemas generadores. Calculo de actividades Procedimientos de separación Clasificación de los generadores de columna cromatográfica. Ventajas e inconvenientes de cada tipo. Principales sistemas generadores. Problemas que pueden presentar los sistemas generadores. Generador  $^{68}\text{Ge}/^{68}\text{Ga}$ . Bibliografía.

### **TEMA 8: Generador $^{99}\text{Mo}/^{99\text{m}}\text{Tc}$ .**

Principio de funcionamiento y construcción. Métodos de obtención del  $^{99}\text{Mo}$ . Elución y rendimiento. Control de calidad del eluido: pH, ausencia de  $^{99}\text{Mo}$ , ausencia de otros radionúclidos, ausencia de Al, pureza radioquímica. Cálculos y problemas sobre rendimiento, disponibilidad de  $^{99\text{m}}\text{Tc}$  a lo largo de la vida del generador, eluciones consecutivas, etc. Bibliografía.

### **TEMA 9: Radiofármacos de Tecnecio**

Características Químicas del Tc: propiedades químicas, estados de oxidación y estereoquímica. Compuestos de Coordinación. Preparación de radiofármacos de Tc: reducción de  $\text{TcO}_4^-$ . "Kits Fríos": definición y composición. Radiofármacos de Tc autorizados en España y sus indicaciones diagnosticas: radiofármacos Tc-albumina, radiofármacos para exploraciones renales, radiofármacos para exploraciones cerebrales, radiofármacos para exploraciones óseas, radiofármacos para exploraciones cardiacas, radiofármacos para marcajes celulares. Otros Radiofármacos de Tecnecio. Bibliografía.

### **TEMA 10: Radiofármacos de otros radionúclidos.**

Radiofármacos de Yodo  $^{123}\text{I}$  y  $^{131}\text{I}$ , propiedades químicas del I, radiofarmacos. Radiofármacos de elementos de transición: radiofármacos de  $^{51}\text{Cr}$ , radiofármacos de  $^{57}\text{Co}$ , radiofármacos de  $^{90}\text{Y}$ . Radiofármacos de elementos de postransición: radiofármacos de  $^{67}\text{Ga}$ ,  $^{111}\text{In}$  y  $^{201}\text{Tl}$ . Radiofármacos Elementos del bloque p: radiofármacos  $^{75}\text{Se}$ , radiofármacos de  $^{18}\text{F}$ . Radiofármacos de Gases Nobles: radiofármacos de  $^{81\text{m}}\text{Kr}$  y  $^{133}\text{Xe}$ . Radiofármacos usados en radioterapia. Bibliografía.

### **TEMA 11: Radiofármacos preparados mediante marcajes celulares.**

Marcaje de leucocitos con tecnecio ( $^{99\text{m}}\text{Tc}$ - exametazima HMPAO), procedimiento y control de calidad. Marcaje de plaquetas con  $^{111}\text{In}$ -oxina, procedimiento y control de calidad. Marcaje in vitro de hematíes con  $^{51}\text{Cr}$ , procedimiento y control de calidad. Marcaje in vitro de hematíes con  $^{99\text{m}}\text{Tc}$ , procedimiento y control de calidad. Bibliografía.

### **TEMA 12: Control de calidad de radiofármacos.**

Control de calidad de compuestos marcados: control de la pureza radionucléica, control de la pureza química, control de la pureza radioquímica, control de la eficiencia del marcaje. Control de calidad de radiofármacos, marco legal. Controles mínimos y frecuencia en radiofármacos listos para su uso, radiofármacos obtenidos a partir de equipos reactivos o generadores y radiofármacos obtenidos de muestras autólogas, de fabricación propia etc. Programas de calidad en las Unidades de Radiofarmacia. Bibliografía.



### **BOLQUE 3. Métodos radiactivos utilizados en análisis clínicos. RIA IRMA y en investigaciones biomédicas.**

**TEMA 13: Uso de isótopos radiactivos en Análisis clínicos.** Radioinmunoensayo: fundamento, características de la técnica y sensibilidad. Secuencia general del procedimiento. Modificaciones a la técnica del radioinmunoensayo. Proceso de datos y elección del procedimiento de cálculo más adecuado, representaciones gráficas. Informes y validación de resultados. Otras pruebas analíticas no basadas en reacciones inmunes: test de Shilling, test Urea-<sup>14</sup>C, etc. Bibliografía.

**TEMA 14: Uso de isótopos radiactivos en Investigaciones Biomédicas: Bioquímica, Biología Molecular, Farmacología. Fisiología, etc.** Características del Radioisótopo: Tiempo de semidesintegración en función de la técnica, (medio, largo), Radiación  $\beta$  o  $\gamma$ , Energía media baja en función de la técnica. Características radioquímicas y medidas de radioprotección a tener en cuenta para los radioisótopos más utilizados: <sup>14</sup>C, <sup>3</sup>H, <sup>32</sup>P, <sup>35</sup>S, <sup>45</sup>Ca, <sup>59</sup>Fe, etc.

**Tema 15 Uso de métodos radiactivos en otras áreas afines: Irradiación de alimentos.**

Ventajas e inconvenientes. Radiación utilizada. Dosis de radiación y efectos. Preguntas frecuentes. Instalaciones de Irradiación. Bibliografía.

**TEMA 16: Transporte de material Radiactivo.**

Objetivo de la reglamentación, Reglamentación internacional, Reglamentación española, Cuestiones preliminares, Glosario de términos, Tipos de bultos, Parámetros de clasificación, Índice de transporte, Nivel de radiación en la superficie, Tipos de etiquetas, Etiquetado de los bultos, Documentación. Bibliografía.

#### **TEMARIO PRÁCTICO:**

Seminarios/Talleres:

- Seminarios de Problemas Lecciones 1, 2 y 3: Notaciones, Cálculo de actividades, Cálculo de blindajes.
- Seminario de Problemas: Generador <sup>99</sup>Mo-<sup>99m</sup>Tc. Cálculo de rendimientos y eluciones.

Prácticas de Laboratorio:

- Práctica 1.- Normas de trabajo en laboratorios de radioisótopos: Reglamento de la instalación, señalización, precauciones y normas de actuación. Manejo de equipos de dosimetría y radioprotección.
- Práctica 2.- Curva de respuesta de una cámara G-M, cálculo del potencial óptimo y eficiencia del sistema.
- Práctica 3.- Manejo de contadores: estadística de conteo.
- Práctica 4.- Dosimetría, Calculo de dosis y diagramas de isodosis.
- Práctica 5.- Generador <sup>99</sup>Mo/<sup>99m</sup>Tc. Manejo, elución y controles.
- Práctica 6.- Marcaje de Hematíes in vitro con <sup>51</sup>Cr.

#### **BIBLIOGRAFÍA**

##### **BIBLIOGRAFÍA FUNDAMENTAL:**

###### **RADIOACTIVIDAD**

- J. Ortega Aramburu y J. Jorba Bisbal. (Eds), *Las radiaciones ionizantes. Su utilización y riesgos*, Ediciones de la Universidad Politécnica de Cataluña (UPC). Volumen 1 (1994), Volumen 2 (1996).
- Consejo de Seguridad Nuclear. Material didáctico de los Cursos de: Supervisores de instalaciones radiactivas: Módulo Básico, Módulo Medicina Nuclear y Módulo Laboratorios con Fuentes no Encapsuladas: <http://csn.ciemat.es/MDCSN/portal.do?sessionId=42D23230D70BEA46549057371D68F4AB?IDM=12&NM=1>



#### RADIOISÓTOPOS EN BIOLOGÍA MOLECULAR Y RADIOINMUNOENSAYO

- A. J. Moss, G. V. Dalrymple, C. M. Boyd; *Radioinmunoensayo Práctico*; Ed. Reverté, 1982, 186 p.; ISBN: 84-291-2675-9.
- RF Boyer *Modern experimental biochemistry*, Addison-Wesley Publishing Co, Reading (Mass., USA), p.185-6, 1996.

#### RADIOFARMACIA

- Gopal B. Saha, Springer-Verlag, *Fundamentals of Nuclear Pharmacy*, 6th ed., 2010, ISBN: 978-1-4419-5859-4
- R.J. Kowalsky, S.V. Falen, *American Pharmacists Association, Radiopharmaceuticals in Nuclear Pharmacy and Nuclear Medicine*, 3th Ed., 2011, ISBN: 978-7-58212-118-5, [www.pharmacylibrary.com](http://www.pharmacylibrary.com)
- B.T. Smith, Pharmaceutical Press, *Nuclear Pharmacy*, 1 th. Ed., 2010, ISBN: 978-0-85369-866-1
- C. A. Sampson (Ed), *Textbook of Radiopharmacy. Theory and Practice*, Gordon and Breach Science Publisher, 1999.
- Gopal B. Saha, Springer-Verlag, *Basics of PET Imaging: Physics, Chemistry and Regulationsentials of Nuclear Pharmacy*, 2005, ISBN: 0-387-21307-4.
- A.C. Perkins and M. Frier (Eds.); Tailor & Francis Ltd. *Nuclear Medicine in Pharmaceutical Research*, 1999, ISBN: 0-7484-0688-3

#### BIBLIOGRAFÍA COMPLEMENTARIA:

- Guías de procedimientos radiofarmacéuticos de la Agencia Española del Medicamento (9 guías): <http://www.aemps.gob.es/medicamentosUsoHumano/farmacopea/guias.htm>
- Manual de exploraciones en Medicina Nuclear para enfermería [http://www.alasbimn.net/biblioteca/textos/Manual\\_de\\_exploraciones\\_en\\_medicina\\_nuclear\\_para\\_enfermeria.pdf](http://www.alasbimn.net/biblioteca/textos/Manual_de_exploraciones_en_medicina_nuclear_para_enfermeria.pdf)
- Farmacopea Española 3ª edición.
- Farmacopea Europea 8ª edición.

#### ENLACES RECOMENDADOS

- La Aventura de las partículas: <http://particleadventure.org/index.html>.
- Agencia Española del Medicamento: <http://www.aemps.es>
- Base de datos CIMA (Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS) <https://www.aemps.gob.es/cima/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>

#### METODOLOGÍA DOCENTE

- El alumno tendrá a su disposición, aparte de esta Guía Docente, una GUIA DIDACTICA mucho más amplia con toda la información referente a la preparación de los temas y a los objetivos, contenidos y competencias a desarrollar. Esta información estará disponible a través de PRADO.
- Clases expositivas en las que el profesor promoverá la participación de los alumnos con preguntas, comentarios, etc.
- Seminarios de problemas en los que se resolverán cuestiones prácticas.
- Tanto las clases expositivas como lo seminarios, podrán ser presenciales, semipresenciales (escenario A) o virtuales síncronas o asíncronas (escenario B)
- Clases prácticas en las que introducirá al alumno en la manipulación y uso de material radiactivo y preparación de Radiofármacos. Las practicas serán semipresenciales (escenario A) o virtuales (escenario B)



## EVALUACIÓN (INSTRUMENTOS DE EVALUACIÓN, CRITERIOS DE EVALUACIÓN Y PORCENTAJE SOBRE LA CALIFICACIÓN FINAL, ETC.)

### CONVOCATORIA ORDINARIA

- Exámenes de Teoría y Problemas al final de cada módulo: 70% de la nota de la asignatura.
- Clases Prácticas, Asistencia y Cuaderno de Prácticas: 20% de la nota de la asignatura.
- Asistencia a clase. más del 80% de asistencia: 10% de la nota de la asignatura.

### CONVOCATORIA EXTRAORDINARIA

- Se realizará un examen de contenidos teóricos pudiendo alcanzar, con el mismo el 100% de la calificación final. En todo caso, si se le considerasen actividades del curso (si no hubiese solicitado evaluación única), la calificación final no podrá ser inferior a la nota conseguida en el examen teórico.

## DESCRIPCIÓN DE LAS PRUEBAS QUE FORMARÁN PARTE DE LA EVALUACIÓN ÚNICA FINAL ESTABLECIDA EN LA “NORMATIVA DE EVALUACIÓN Y DE CALIFICACIÓN DE LOS ESTUDIANTES DE LA UNIVERSIDAD DE GRANADA”

- Aquellos estudiantes que no puedan acogerse, por diversos motivos al plan de evaluación continua, podrán acogerse a un proceso de evaluación única final, solicitándolo al director del Departamento en las dos primeras semanas de impartición de la asignatura. Dicha evaluación consistirá en una prueba única escrita (u oral), donde se valorará los conocimientos de la materia y cuya calificación será considerada como nota final de la asignatura
- La evaluación única se realizará de forma presencial (escenario A) o virtual a través de PRADO EXAMEN o Google Meet (escenario B)

## ESCENARIO A (ENSEÑANZA-APRENDIZAJE PRESENCIAL Y NO PRESENCIAL)

### ATENCIÓN TUTORIAL

#### HORARIO

(Según lo establecido en el POD)

#### HERRAMIENTAS PARA LA ATENCIÓN TUTORIAL

(Indicar medios telemáticos para la atención tutorial)

Disponible en: <http://inorganica.ugr.es/>

Correo electrónico, Plataforma PRADO y video conferencia Google Meet

### MEDIDAS DE ADAPTACIÓN DE LA METODOLOGÍA DOCENTE

- La proporción entre clases virtuales y presenciales dependerá de las circunstancias sanitarias, se primará virtualizar las clases teóricas de grupo amplio y la presencialidad en la impartición de seminarios y prácticas.
- Los estudiantes recibirán sesiones de prácticas virtuales y presenciales, nunca superando el aforo establecido para dichos laboratorios. Todos los estudiantes recibirán las mismas sesiones virtuales (prelab, postlab) y sesiones presenciales de prácticas por semana.
- Las clases virtuales se impartirán utilizando las plataformas Google Meet o las que dicte la UGR en su momento. Se primará la impartición síncrona, aunque las circunstancias sanitarias (enfermedad del profesor o familiar, conciliación familiar...) podrían imponer un escenario asíncrono a través Google drive y se complementarían con actuaciones de seguimiento y retorno formativo específicas para ese fin (tutorías, tareas, entregas...).



- Las plataformas descritas (Prado, Google Meet, Consigna UGR, Google Drive a través de cuenta @go.ugr, correo institucional...) son las actualmente autorizadas por la UGR. Podrían verse modificadas si las instrucciones de la UGR al respecto cambiasen durante el curso.
- Como medida adicional, se prestaría especial atención en facilitar material docente a los estudiantes a través de la plataforma Prado, Consigna UGR y/o Google Drive.

### **MEDIDAS DE ADAPTACIÓN DE LA EVALUACIÓN (Instrumentos, criterios y porcentajes sobre la calificación final)**

#### **Convocatoria Ordinaria**

- La evaluación se realizará según los criterios indicados en el correspondiente apartado general.
- Los exámenes serán presenciales, si el número de alumnos matriculados lo permite según las normativas de seguridad indicadas por las autoridades. Si esto no es posible, la evaluación será virtual y se realizará utilizando la plataforma PRADO EXAMEN y/o el servicio de video conferencia de Google Meet..

#### **Convocatoria Extraordinaria**

- La evaluación se realizará según lo indicado en el correspondiente apartado general, con exámenes presenciales, si el número de alumnos matriculados lo permite según las normativas de seguridad indicadas por las autoridades. Si esto no es posible, la evaluación se realizará utilizando la plataforma PRADO EXAMEN y/o el servicio de video conferencia de Google Meet..

#### **Evaluación Única Final**

- La evaluación única se realizará de forma presencial

### **ESCENARIO B (SUSPENSIÓN DE LA ACTIVIDAD PRESENCIAL)**

#### **ATENCIÓN TUTORIAL**

##### **HORARIO**

(Según lo establecido en el POD)

Disponible en: <http://inorganica.ugr.es/>

##### **HERRAMIENTAS PARA LA ATENCIÓN TUTORIAL**

(Indicar medios telemáticos para la atención tutorial)

Correo electrónico, Plataforma PRADO y video conferencia Google Meet

### **MEDIDAS DE ADAPTACIÓN DE LA METODOLOGÍA DOCENTE**

- Todas las clases serían virtuales. Se impartirán utilizando las plataformas Google Meet o las que dicte la UGR en su momento. Se primará la impartición síncrona, aunque las circunstancias sanitarias (enfermedad del profesor o familiar, conciliación familiar...) podrían imponer un escenario asíncrono a través de Google drive y se complementarían con actuaciones de seguimiento y retorno formativo específicas para ese fin (tutorías, tareas, entregas...)
- Las plataformas descritas (Prado, Prado Examen, Google Meet, Google Drive a través de cuenta @go.ugr, correo institucional...) son las actualmente autorizadas por la UGR. Podrían verse modificadas si las instrucciones de la UGR al respecto cambiasen durante el curso.
- Como medida adicional, se prestaría especial atención en facilitar material docente a los estudiantes a través de la plataforma Prado, Consigna UGR y/o Google Drive



<b>MEDIDAS DE ADAPTACIÓN DE LA EVALUACIÓN (Instrumentos, criterios y porcentajes sobre la calificación final)</b>
<b>Convocatoria Ordinaria</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• La evaluación se realizará según lo indicado en el correspondiente apartado general,</li> <li>• Los exámenes se realizarán utilizando la plataforma PRADO EXAMEN y/o el servicio de video conferencia de Google Meet..</li> </ul>
<b>Convocatoria Extraordinaria</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• La evaluación se realizará según lo indicado en el correspondiente apartado general.</li> <li>• Los exámenes se realizarán utilizando la plataforma PRADO EXAMEN y/o el servicio de video conferencia de Google Meet..</li> </ul>
<b>Evaluación Única Final</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Se tendrá en cuenta lo señalado en el apartado general correspondiente y las pruebas se realizarán de forma virtual a través de PRADO EXAMEN y/o Google Meet</li> </ul>
<b>INFORMACIÓN ADICIONAL</b>
<p><b>Experiencia del Dpto. de Química Inorgánica en este ámbito científico.</b></p> <p>El Departamento de Química Inorgánica posee una dilatada experiencia en docente investigadora y práctica en el ámbito de la radiactividad, cuenta con las instalaciones y el equipamiento adecuado para la utilización de isótopos radiactivos en Radioquímica, Ciencias Ambientales, Radiofarmacia e Investigaciones Biomédicas. Desde el año 1992 es miembro de la red de vigilancia radiológica ambiental española (REVIRA, actualmente Red de Estaciones de Muestreo) y su personal, realiza la toma de muestras y los correspondientes análisis de toda Andalucía Oriental. También forma parte desde el año 2000 del Plan de Vigilancia Radiológica Independiente del Cabril. Su instalación radiactiva fue la primera de nuestra Universidad autorizada por el Consejo de Seguridad Nuclear (CSN) en el año 1969. Actualmente sus laboratorios se encuentran legalmente integrados en las instalaciones radiactivas de las Facultades de Ciencias y Farmacia autorizadas y supervisadas por el CSN según lo exigido por la legislación vigente en relación con el uso de materiales radiactivos.</p> <p>En sus instalaciones de la Facultad de Farmacia cuenta con un laboratorio habilitado para la utilización de fuentes radiactivas encapsuladas autorizado por CSN. También, y mediante las diferentes convocatorias de infraestructura para prácticas, se ha dotado a este laboratorio de los sistemas de contaje y equipamiento necesario (kits de prácticas, blindajes, dosímetros, etc.) para la correcta realización de estas. Este laboratorio se construyó para resolver el problema de docencia y seguridad que se planteaba al tener que realizar las prácticas en las instalaciones de la Unidad de Radiofarmacia teniendo en cuenta las pequeñas dimensiones sus laboratorios y el número de alumnos matriculados en la asignatura.</p> <p>En la actualidad en los laboratorios de la Unidad sólo se realizan las prácticas en las que se utiliza material radiactivo no encapsulado y en grupos formados por cinco alumnos como máximo, Todas las demás (estadística, blindajes, dosimetría, etc.) se llevan a cabo en el laboratorio sito en las instalaciones del Dpto. de Química inorgánica de la Facultad de Farmacia.</p> <p>En relación con la docencia, el Dpto. de Química Inorgánica cuenta Profesores adecuadamente preparados con el título de Supervisores de instalaciones radiactivas homologados por el CSN y con un largo historial docente en el</p>



ámbito de la radiactividad en las licenciaturas de Químicas, Ciencias Ambientales y Farmacia. Concretamente viene impartiendo la asignatura de Radionúclidos y sus aplicaciones en la Licenciatura de Farmacia desde el año 1995. <http://www.ugr.es/~qinorgf/rn.html>. En la actualidad imparte la asignatura de Radiofarmacia descrita en esta guía.

El Profesor del Departamento, Dr. Antonio Matilla, puso en marcha la Unidad de Radiofarmacia de la Facultad de Farmacia (<http://farmacia.ugr.es/cont.php?sec=8&pag=1> y <http://www.ugr.es/~radiofar/>) participando tanto en su diseño como en las comisiones de la Consejería de Educación para la adquisición del equipamiento científico. Es su director desde su creación oficial en el año 1997. Desde esa fecha la Unidad, colabora en el trabajo con isótopos radiactivos con diferentes Departamentos de nuestra Universidad incluso de forma activa, no sólo con la realización de mediadas sino también con el diseño experimentos, (Dpto. de Ecología, Dpto. de Biología Animal). El Prof. Matilla fue director del Máster en Ciencias Radiofarmacéuticas impartido en nuestra Universidad (1996-1997), director del curso de Capacitación para Supervisores de Instalaciones Radiactivas homologado por el CSN e integrado dentro de dicho Máster. Asimismo es Prof. de la Escuela de Análisis Clínicos de la Universidad (<http://www.ugr.es/~faclini1/>) e imparte el módulo de Radionmunoensayo dentro del [Máster Oficial en Análisis Biológico y Diagnóstico de Laboratorio](#) a impartido la asignatura de Radionúclidos y sus aplicaciones desde el curso 2003-04.

