

Valoración de la técnica SmMIT-LAMP para la selección molecular de ADN de *Schistosoma mansoni* en muestras de orina. Cristina Martín; Pedro Fernández-Soto; Antonio Muro / Estudio del proteoma en Malaria. Jesús Morán; Darwin A. Moreno-Pérez; Manuel A. Matarrojo; Antonio Muro / Evaluación del efecto de la cloroquina sobre la autofagia en células tumorales de mama y su posible utilidad como fármaco antineoplásico. Claudia Orallo Luna; Rogelio González Sarmiento / Diseño de una formulación de liposomas para la administración de vacunas. Óscar Delgado Rubio; M.^a José de Jesús Valle; Amparo Sánchez Navarro / PRMs detectados en pacientes en tratamiento con digoxina en urgencias. Laura García Jiménez; Ana María Martín Suárez / Silenciamiento de la glucosa-6-fosfato deshidrogenasa (G6PDH) en células de carcinoma de riñón humano HEK-293T, mediante la técnica del ARN de interferencia. Beatriz Gutiérrez; Juan P. Bolaños / Detección y prevención de la hipercolesterolemia en los pacientes que acuden a la oficina de farmacia atención farmacéutica. Irene Suárez Antuña; María del Pilar Aldasoro Martín / Caracterización y separación de liposomas por microencapsulación. María José Sánchez Carpintero; Amparo Sánchez Navarro; Mariá José de Jesús Valle / Nanopartículas magnéticas de óxido de hierro como matrices de liberación controlada. Bladimir Vega; Margarita del Arco; Cristina Martín; Marcelino Zazo; Víctor Raposo / Atención farmacéutica en osteoporosis en la mujer postmenopáusica. Beatriz Cartujo; Pilar Aldasoro / Evaluación de las intervenciones en salud materno-infantil en África subsahariana. Almudena Óvilo; Luis Félix Valero; Ramona Mateos / Atención farmacéutica en DMAE (Degeneración Macular Asociada a la Edad). Lucía Fernández; Javier Muñoz / Nanomedicina en el siglo xxi: ¿un avance contra la enfermedad? Rosa Hernández Martín / El mundo de los biofármacos y los nuevos horizontes terapéuticos. Francisco Zaragoza García / Apoptosis: el suicidio celular es un proceso saludable para nuestra vida. José María Recio Pascual / Actualización en vacunas desde el punto de vista de la epidemiología de las enfermedades. Teresa M.^a Muñoz Ciudad / I mesa redonda de becarios de la Facultad de Farmacia de Salamanca. Ana Jiménez López; Pilar Licerias Boillos; Jonás Samuel Pérez Blanco / Hábitats y vegetación natural en la alta montaña del parque regional de la sierra de Gredos (Castilla y León, Ávila). Daniel Pablo de la Cruz Sánchez Mata / Biotech development. Juan R. García Soria / Enfermedades emergentes: la amenaza del ébola. Mar Lago Núñez / El debate homeopático. Jesús Fernández-Pérez / Farmacia y universidad. Resumen intervención de Fidel Ortega en la edición Farmaforum 2015, celebrado el día 6 de mayor en Salamanca. Fidel Ortega-Ortiz de Apodaca / Tratamiento de la hepatitis C: situación actual y perspectivas futuras. Silvio Ragozzino / Alimentos transgénicos. Pedro F. Mateos / Valoración de la técnica SmMIT-LAMP para la selección molecular de ADN de *Schistosoma mansoni* en muestras de orina. Cristina Martín; Pedro Fernández-Soto; Antonio Muro / Estudio del proteoma en Malaria. Jesús Morán; Darwin A. Moreno-Pérez; Manuel A. Matarrojo; Antonio Muro / Evaluación del efecto de la cloroquina sobre la autofagia en células tumorales de mama y su posible utilidad como fármaco antineoplásico. Claudia Orallo Luna; Rogelio González Sarmiento / Diseño de una formulación de liposomas para la administración de vacunas. Óscar Delgado Rubio; M.^a José de Jesús Valle; Amparo Sánchez Navarro / PRMs detectados en pacientes en tratamiento con digoxina en urgencias. Laura García Jiménez; Ana María Martín Suárez / Silenciamiento de la glucosa-6-fosfato deshidrogenasa (G6PDH) en células de carcinoma de riñón humano HEK-293T, mediante la técnica del ARN de interferencia. Beatriz Gutiérrez; Juan P. Bolaños / Detección y prevención de la hipercolesterolemia en los pacientes que acuden a la oficina de farmacia atención farmacéutica. Irene Suárez Antuña; María del Pilar Aldasoro Martín / Caracterización y separación de liposomas por microencapsulación. María José Sánchez Carpintero; Amparo Sánchez Navarro; Mariá José de Jesús Valle / Nanopartículas magnéticas de óxido de hierro como matrices de liberación controlada. Bladimir Vega; Margarita del Arco; Cristina Martín; Marcelino Zazo; Víctor Raposo / Atención farmacéutica en osteoporosis en la mujer postmenopáusica. Beatriz Cartujo; Pilar Aldasoro / Evaluación de las intervenciones en salud materno-infantil en África subsahariana. Almudena Óvilo; Luis Félix Valero; Ramona Mateos / Atención farmacéutica en DMAE (Degeneración Macular Asociada a la Edad). Lucía Fernández; Javier Muñoz / Nanomedicina en el siglo xxi: ¿un avance contra la enfermedad? Rosa Hernández Martín / El mundo de los biofármacos y los nuevos horizontes terapéuticos. Francisco Zaragoza García / Apoptosis: el suicidio celular es un proceso saludable para nuestra vida. José María Recio Pascual / Actualización en vacunas desde el punto de vista de la epidemiología de las enfermedades. Teresa M.^a Muñoz Ciudad / I mesa redonda de becarios de la Facultad de Farmacia de Salamanca. Ana Jiménez López; Pilar Licerias Boillos; Jonás Samuel Pérez Blanco / Hábitats y vegetación natural en la alta montaña del parque regional de la sierra de Gredos (Castilla y León, Ávila). Daniel Pablo de la Cruz Sánchez Mata / Biotech development. Juan R. García Soria / Enfermedades emergentes: la amenaza del ébola. Mar Lago Núñez / El debate homeopático. Jesús Fernández-Pérez / Farmacia y universidad. Resumen intervención de Fidel Ortega en la edición Farmaforum 2015, celebrado el día 6 de mayor en Salamanca. Fidel Ortega-Ortiz de Apodaca / Tratamiento de la hepatitis C: situación actual y perspectivas futuras. Silvio Ragozzino / Alimentos transgénicos. Pedro F. Mateos



VNIVERSIDAD
DE SALAMANCA

CAMPUS DE EXCELENCIA INTERNACIONAL



Ediciones Universidad
Salamanca

EDICIONES UNIVERSIDAD DE SALAMANCA

DIRECCIÓN: Raquel ÁLVAREZ, Universidad de Salamanca, Spain

COMITÉ EDITORIAL: Antonio MURO ÁLVAREZ, Universidad de Salamanca, Spain
Dra. Raquel ÁLVAREZ, Universidad de Salamanca, Spain
Ana Isabel MORALES MARTÍN, Universidad de Salamanca
Alfonso Jesús DOMÍNGUEZ-GIL HURLÉ

AYUDANTE DE DIRECCIÓN: Myriam GONZÁLEZ DÍAZ, Universidad de Salamanca, Spain

COMITÉ CIENTÍFICO: Raquel ÁLVAREZ, Universidad de Salamanca, Spain
Antonio MURO ÁLVAREZ, Universidad de Salamanca, Spain
Ana Isabel MORALES MARTÍN, Universidad de Salamanca, Spain
Alfonso Jesús DOMÍNGUEZ-GIL HURLÉ, Universidad de Salamanca, Spain

CORRECTOR DE ORIGINALES: Iván PÉREZ MIRANDA, Spain

SECRETARÍA DE REDACCIÓN: Facultad de Farmacia. Universidad de Salamanca
Campus Miguel de Unamuno, s/n - 37008 Salamanca, España

El comité científico de *FarmaJournal* quiere agradecer la colaboración durante el proceso de revisión de los artículos de investigación publicados en este número, a los siguientes profesores de la Facultad de Farmacia de la Universidad de Salamanca:

María Jesús Almendral Parra, Francisco Javier Burguillo Muñoz, María Victoria Calvo Hernández, Javier Domínguez Álvarez, Montserrat Dueñas Patón, Alejandro Esteller Pérez, María del Mar Fernández de Gatta, Emilio Fernández Sánchez, Mónica García Domingo, María José García Sánchez, Luis García Sevillano, María Jesús de la Concepción Holgado Manzanera, Cristina Maderuelo Martín, Bernarda Marcos Laso, María Luisa Martín Calvo, María Rita Martín Muñoz, Gloria María Miranda García, Ana Isabel Morales Martín, Javier Muñoz González, Ana Vega Ortiz de Urbina Angoso, Rafael Peláez Lamamiec de Clairac Arroyo, María de la Concepción Pérez Melero, María del Pilar Puebla Ibáñez, Rosana Ramos Aparicio, Juan Antonio Sánchez Rodríguez, María Luisa Sayalero Marinero, Fernando Simón Martín, Cipriano Jesús Valle Gutiérrez y Santiago Vicente Tavera

FARMAJOURNAL es una revista científica en español sobre farmacología, de periodicidad semestral y en la que los artículos recibidos son evaluados por revisores y posteriormente aprobados por un tribunal docente. Los trabajos publicados pueden consultarse en: «eUSAL Revistas» <<http://revistas.usal.es/index.php/famajournal/>>, Gredos <<http://gredos.usal.es/jspui/handle/10366/4666>>, Dialnet.

REALIZA: Jáser Proyectos Editoriales - www.jasernet.com

ÍNDICE

ARTÍCULOS DE INVESTIGACIÓN

Cristina MARTÍN; Pedro FERNÁNDEZ-SOTO; Antonio MURO, <i>Valoración de la técnica SmMIT-LAMP para la selección molecular de ADN de Schistosoma mansoni en muestras de orina</i>	25-32
Jesús MORÁN; Darwin A. MORENO-PÉREZ; Manuel A. MATARROYO; Antonio MURO, <i>Estudio del proteoma en Malaria</i>	33-40
Claudia ORALLO LUNA; Rogelio GONZÁLEZ SARMIENTO, <i>Evaluación del efecto de la cloroquina sobre la autofagia en células tumorales de mama y su posible utilidad como fármaco antineoplásico</i>	41-51
Óscar DELGADO RUBIO; M. ^a José de JESÚS VALLE; Amparo SÁNCHEZ NAVARRO, <i>Diseño de una formulación de liposomas para la administración de vacunas ..</i>	53-60
Laura GARCÍA JIMÉNEZ; Ana María MARTÍN SUÁREZ, <i>PRMs detectados en pacientes en tratamiento con digoxina en urgencias</i>	61-72
Beatriz GUTIÉRREZ; Juan P. BOLAÑOS, <i>Silenciamiento de la glucosa-6.fosfato deshidrogenasa (G6PDH) en células de carcinoma de riñón humano HEK-293T, mediante la técnica del ARN de interferencia</i>	73-83
Irene SUÁREZ ANTUÑA; María del Pilar ALDASORO MARTÍN, <i>Detección y prevención de la hipercolesterolemia en los pacientes que acuden a la oficina de farmacia atención farmacéutica</i>	85-92
María José SÁNCHEZ CARPINTERO; Amparo SÁNCHEZ NAVARRO; María José de JESÚS VALLE, <i>Caracterización y separación de liposomas por microencapsulación</i>	93-100
Bladimir VEGA; Margarita DEL ARCO; Cristina MARTÍN; Marcelino ZAZO; Víctor RAPOSO, <i>Nanopartículas magnéticas de óxido de hierro como matrices de liberación controlada</i>	101-108
Beatriz CARTUJO; Pilar ALDASORO, <i>Atención farmacéutica en osteoporosis en la mujer postmenopáusica</i>	109-117
Almudena ÓVILO; Luis Félix VALERO; Ramona MATEOS, <i>Evaluación de las intervenciones en salud materno-infantil en África subsahariana</i>	119-129
Lucía FERNÁNDEZ; Javier MUÑOZ, <i>Atención farmacéutica en DMAE (Degeneración Macular Asociada a la Edad)</i>	131-141

ÍNDICE

CONFERENCIAS DE LA ACADEMIA DE FARMACIA DE CASTILLA Y LEÓN

Rosa HERNÁNDEZ MARTÍN, <i>Nanomedicina en el siglo XXI: ¿un avance contra la enfermedad?</i>	145-146
Francisco ZARAGOZA GARCÍA, <i>El mundo de los biofármacos y los nuevos horizontes terapéuticos</i>	147-148
José María RECIO PASCUAL, <i>Apoptosis: el suicidio celular es un proceso salu- dable para nuestra vida</i>	149-150
Teresa M. ^a MUÑOZ CIDAD, <i>Actualización en vacunas desde el punto de vista de la epidemiología de las enfermedades</i>	151-152
Ana JIMÉNEZ LÓPEZ; Pilar LICERAS BOÍLLOS; Jonás Samuel PÉREZ BLANCO, <i>I mesa redonda de becarios de la Facultad de Farmacia de Salamanca</i>	153-156
Daniel Pablo DE LA CRUZ SÁNCHEZ MATA, <i>Hábitats y vegetación natural en la alta montaña del parque regional de la sierra de Gredos (Castilla y León, Ávila)</i>	157-158

PONENCIAS FARMAFORUM

Juan R. GARCÍA SORIA, <i>Biotech development</i>	161-162
Mar LAGO NÚÑEZ, <i>Enfermedades emergentes: la amenaza del ébola</i>	163-170
Jesús FERNÁNDEZ-PÉREZ, <i>El debate homeopático</i>	171-172
Fidel ORTEGA-ORTIZ DE APODACA, <i>Farmacia y universidad. Resumen inter- vención de Fidel Ortega en la edición Farmaforum 2015, celebrado el día 6 de mayo en Salamanca</i>	173-174
Silvio RAGOZZINO, <i>Tratamiento de la hepatitis C: situación actual y perspec- tivas futuras</i>	175-177
Pedro F. MATEOS, <i>Alimentos transgénicos</i>	179-180



INDEX

RESEARCH REPORTS

Cristina MARTÍN; Pedro FERNÁNDEZ-SOTO; Antonio MURO, <i>Assessment of the SmMIT-LAMP Thecnique for the Molecular Detection of Schistosoma mansoni DNA in Urine Samples</i>	25-32
Jesús MORÁN; Darwin A. MORENO-PÉREZ; Manuel A. MATARROYO; Antonio MURO, <i>Malaria Proteomic Research</i>	33-40
Claudia ORALLO LUNA; Rogelio GONZÁLEZ SARMIENTO, <i>Evaluation of Chloroquine Effect in Autophagy of Breast Cancer Cells and its Possible Use in Chemotherapy</i>	41-51
Óscar DELGADO RUBIO; M. ^a José DE JESÚS VALLE; Amparo SÁNCHEZ NAVARRO, <i>Design of a Liposomal Formulation Aimed to Vaccines Administration</i> ...	53-60
Laura GARCÍA JIMÉNEZ; Ana María MARTÍN SUÁREZ, <i>DRPs Detected in Patients in Treatment with Digoxin who Were Attended in Emergency Department</i> ..	61-72
Beatriz GUTIÉRREZ; Juan P. BOLAÑOS, <i>Gene silencing of glucose-6-phosphate dehydrogenase in renal carcinoma cells HEK-293T, by RNA interference</i> ..	73-83
Irene SUÁREZ ANTUÑA; María del Pilar ALDASORO MARTÍN, <i>Detection and Prevention of Hypercholesterolemia in Patients who Come to the Pharmacy</i> ..	85-92
María José SÁNCHEZ CARPINTERO; Amparo SÁNCHEZ NAVARRO; María José DE JESÚS VALLE, <i>Liposomes Isolation and Characterizatin by Microen-capsulation</i>	93-100
Bladimir VEGA; Margarita DEL ARCO; Cristina MARTÍN; Marcelino ZAZO; Víctor RAPOSO, <i>Magnetic Nanoparticles of Iron Oxide as Matrices from Controlled Release</i>	101-108
Beatriz CARTUJO; Pilar ALDASORO, <i>Pharmaceutical Care in Osteoporosis in Post-menopausal Women</i>	109-117
Almudena ÓVILO; Luis Félix VALERO; Ramona MATEOS, <i>Evaluation of Maternal and Child Health Interventions in Africa Subsaharian</i>	119-129
Lucía FERNÁNDEZ; Javier MUÑOZ, <i>Pharmaceutical Care in ARMD (Age-Related Macular Degeneration)</i>	131-141



INDEX

CONFERENCES OF THE CASTILLA AND LEON PHARMACY ACADEMY

Rosa HERNÁNDEZ MARTÍN, <i>Nanomedicine in the 21st century: an advance against diseases?</i>	145-146
Francisco ZARAGOZA GARCÍA, <i>The world of biodrugs and new therapeutic horizons</i>	147-148
José María RECIO PASCUAL, <i>Apoptosis, cell suicide is a healthy process in our lives</i>	149-150
Teresa M. ^a MUÑOZ CIDAD, <i>New insights in vaccines from a disease epidemiologic point of view</i>	151-152
Ana JIMÉNEZ LÓPEZ; Pilar LICERAS BOÍLLOS; Jonás Samuel PÉREZ BLANCO, <i>1st round table of Pharmacy PhD student s in Salamanca</i>	153-156
Daniel Pablo DE LA CRUZ SÁNCHEZ MATA, <i>Habitats and natural vegetation in the mountains of t Sierra de Gredos regional park (Castilla y Leon, Ávila)</i>	157-158

PAPERS FARMAFORUM

Juan R. GARCÍA SORIA, <i>Biotech development</i>	161-162
Mar LAGO NÚÑEZ, <i>Emerging diseases: the Ebola threat</i>	163-170
Jesús FERNÁNDEZ-PÉREZ, <i>Homeopathic debate</i>	171-172
Fidel ORTEGA-ORTIZ DE APODACA, <i>Pharmacy and University</i>	173-174
Silvio RAGOZZINO, <i>Hepatitis C treatment: current situation and perspectives ..</i>	175-177
Pedro F. MATEOS, <i>Transgenic food</i>	179-180



ÍNDICE ANALÍTICO

MARTÍN, CRISTINA; FERNÁNDEZ-SOTO, PEDRO; MURO, ANTONIO

VALORACIÓN DE LA TÉCNICA SmMIT-LAMP PARA LA SELECCIÓN MOLECULAR DE ADN DE *Schistosoma mansoni* EN MUESTRAS DE ORINA

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 25-32

RESUMEN: *Antecedentes:* La esquistosomosis humana es una de las enfermedades parasitarias más frecuentes en todo el mundo. Su principal problema reside en el control de la enfermedad debido a las limitaciones de las técnicas parasitológicas y serológicas. Por ello, es necesario el desarrollo de nuevos métodos de diagnóstico capaces de detectar la infección en fase aguda. Un enfoque prometedor es la técnica de amplificación isotérmica de ácidos nucleicos tipo LAMP (*Loop-mediated isothermal amplification*).

Metodología / Resultados: Se utilizó un modelo murino de *Schistosoma mansoni* para obtener muestras de orina a partir de ratones infectados con cercarias de *S. mansoni*. Las muestras se recogieron semanalmente desde la semana 0 hasta la semana 8ª después de la infección. Posteriormente se realizó el análisis de las muestras de orina mediante la técnica SmMIT-LAMP, consiguiendo detectar ADN de *S. mansoni* desde la 3ª semana post-infección (p.i).

Conclusiones / Importancia: Hemos logrado, por primera vez, la detección de ADN de *S. mansoni* en muestras de orina en fase aguda de la infección producida por *S. mansoni* mediante un método molecular sencillo, rápido, económico y potencialmente aplicable en zonas endémicas.

Palabras clave: *Schistosoma mansoni*; ratones; muestras de orina; diagnóstico; LAMP.

MORÁN, JESÚS; MORENO-PÉREZ, DARWIN A.; PATARROYO, MANUEL A.; MURO, ANTONIO
ESTUDIO DEL PROTEOMA EN MALARIA

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 33-40

RESUMEN: La malaria sigue siendo una de las principales enfermedades transmisibles del planeta, especialmente en áreas tropicales y subtropicales. Dentro de las diversas especies causantes de esta enfermedad, en los últimos años ha ganado relevancia el



estudio de *P. vivax* debido a sus características propias, que la hacen especialmente difícil de erradicar.

En el presente estudio, nos proponemos analizar e identificar las proteínas de la fase hemática de *P. vivax* mediante cromatografía líquida asociada a espectrometría de masas en tándem (LC-MS-MS).

Los resultados del estudio nos permitieron identificar 743 proteínas, de las que 522 no habían sido previamente descritas. Además, la comparación del perfil de expresión de estas proteínas con el perfil transcripcional de *P. vivax* nos permitió corroborar lo descrito en estudios anteriores: el cambio adaptativo en el perfil transcripcional de la cepa VCG-1 de *P. vivax*.

Palabras clave: *P. vivax*; proteoma; espectrometría de masas; proteínas.

ORALLO LUNA, CLAUDIA; GONZÁLEZ SARMIENTO, ROGELIO

EVALUACIÓN DEL EFECTO DE LA CLOROQUINA SOBRE LA AUTOFAGIA EN CÉLULAS TUMORALES DE MAMA Y SU POSIBLE UTILIDAD COMO FÁRMACO ANTINEOPLÁSICO

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 41-51

RESUMEN: La autofagia es un proceso celular que se encarga de la degradación de orgánulos dañados y de la obtención de nutrientes en condiciones de ayuno. Este proceso tiene un papel muy importante en la regulación del cáncer. En fases iniciales impide el desarrollo de células tumorales; mientras que, en fases finales del cáncer, promueve las metástasis y la resistencia a la quimioterapia. Cloroquina es un fármaco antipalúdico al que, en estudios recientes, se le han atribuido propiedades antineoplásicas debido a un mecanismo de inhibición de la autofagia. El objetivo de este trabajo es comprobar, por un lado, el efecto citotóxico de la cloroquina sobre la línea celular BT-549 de cáncer de mama mediante un ensayo MTT; y por otro, estudiar el efecto de la cloroquina sobre tres proteínas autofágicas: LC3, p62 y Beclin-1 por medio de un Western Blot. Los resultados obtenidos indican que la cloroquina inhibe el crecimiento celular a 50 μ M y que la cloroquina aumenta la expresión de las proteínas estudiadas, lo que se podría considerar un mecanismo compensador de la célula ante la inhibición de la autofagia producida por cloroquina. En conclusión, la cloroquina podría ser un fármaco con utilidad en el tratamiento del cáncer de mama.

Palabras clave: cloroquina; autofagia; cáncer de mama; quimioterapia.

DELGADO RUBIO, ÓSCAR; JESÚS VALLE, M.^a JOSÉ DE; SÁNCHEZ NAVARRO, AMPARO

DISEÑO DE UNA FORMULACIÓN DE LIPOSOMAS PARA LA ADMINISTRACIÓN DE VACUNAS

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 51-58

RESUMEN: Los efectos de una vacuna dependen no solo del antígeno, sino también de factores relacionados con la formulación; la elección del sistema de liberación junto con



el empleo de potenciadores inmunológicos son aspectos de gran relevancia. Actualmente existen numerosas estrategias en desarrollo en este campo basadas en la utilización de liposomas. El objetivo de este trabajo ha sido el diseño y la preparación de un vehículo para la administración de vacunas, capaz de liberar inmediatamente el coadyuvante y más lentamente el antígeno. Analizando los conocimientos previos se realizó, en una primera fase, el diseño teórico del vehículo y seguidamente la preparación y caracterización del mismo. La «formulación propuesta» se basa en la microencapsulación de liposomas, constituidos por fosfatidilcolina, colesterol y dimetildiocetadecil amonio, con albúmina bovina. El procedimiento experimental aplicado, que transcurre en ausencia de disolventes orgánicos, permite obtener liposomas con un potencial zeta de $61,9 \pm 2,08$ mV y tamaño entre 20 y 70 nm así como su inclusión en partículas esféricas de albúmina, cuyo rango de tamaño resultó ser de 2-10 μ m. Con estas características el vehículo no podría administrarse por vía parenteral pero sí nasal o transdérmica.

Palabras clave: liposomas; vacunas; microesferas de albúmina.

GARCÍA JIMÉNEZ, LAURA; MARTÍN SUÁREZ, ANA MARÍA

PRMs DETECTADOS EN PACIENTES EN TRATAMIENTO CON DIGOXINA EN URGENCIAS

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 61-72

RESUMEN: Con el objetivo de estudiar problemas relacionados con medicamentos (PRMs) asociados al tratamiento con digoxina, se realizó una revisión retrospectiva de informes de monitorización en pacientes con digoxinemias > 1.3 ng/mL que acudieron al Servicio de Urgencias entre enero- noviembre de 2012, excluyéndose aquellos con falta de información (población final: 46). Asimismo, se individualizaron las dosis mediante ajuste bayesiano (PKS®, Pharmacokinetic System, Abbott).

Los PRMs analizados incluyeron aquellos relacionados con la monitorización (13%); digoxinemias > 1.3 ng/mL en mayores de 70 años (100%); dosis > 0.125 mg diarios en pacientes insuficiencia renal (36.9%); hipopotasemia (6.5%) e hiperpotasemia (8.7%); medicación concomitante con posible interacción: 95% (dato en 19 pacientes), 89% de los cuales presentaban aumento del riesgo de intoxicación.

Tras excluir a 9 pacientes cuyas concentraciones no eran valorables por el tiempo de muestreo, se individualizó la dosis en 23 de los 37 pacientes restantes (en los otros 14 se recomendó repetir la monitorización por discordancias entre la digoxinemia real y la esperada).

A pesar de la limitada información disponible, podemos concluir que la monitorización y la individualización de dosis hubiesen evitado pautas inadecuadas en el 100% de los pacientes en los que había suficiente información para realizar un reajuste posológico.

Palabras clave: digoxina; Problemas Relacionados con Medicamentos (PRMs); anciano; monitorización.



GUTIÉRREZ, BEATRIZ; BOLAÑOS, JUAN P.

SILENCIAMIENTO DE LA GLUCOSA-6-FOSFATO DESHIDROGENASA (G6PDH) EN CÉLULAS DE CARCINOMA DE RIÑÓN HUMANO HEK-293T, MEDIANTE LA TÉCNICA DEL ARN DE INTERFERENCIA

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 73-83

RESUMEN: El papel de la ruta de las pentosas fosfato, así como su contribución total en la glucólisis son a día de hoy todavía una incógnita. Tras haberse descubierto recientemente una relación directa entre una sobreexpresión de dicha ruta y la proliferación de diversos tumores malignos, clarificar ambas cuestiones ha cobrado especial importancia en la lucha contra el cáncer. En este estudio se ha realizado el silenciamiento de la enzima que cataliza la primera reacción de dicha ruta, la glucosa-6-fosfato deshidrogenasa, por medio del ARN de interferencia y utilizando como línea celular células de carcinoma de riñón humano HEK-293T. La medición de la repercusión del silenciamiento se ha realizado mediante la medida de lactato ($\mu\text{mol}/\text{mg}$ de proteína)/24h, utilizándose células con el gen de la luciferasa silenciado como grupo control. Los resultados obtenidos han puesto de manifiesto una notoria disminución de la producción de lactato en las células con la enzima silenciada: $2.73 \mu\text{mol}/\text{mg}$ de proteína/24h en comparación con $7.81 \mu\text{mol}/\text{mg}$ de proteína/24h en el grupo control; lo que nos lleva a la conclusión de que la ruta de las pentosas fosfato contribuye de manera muy significativa en la producción de piruvato por medio de la glucólisis.

Palabras clave: glucosa-6-fosfato deshidrogenasa; ruta de las pentosas fosfato; glucólisis.

SUÁREZ ANTUÑA, IRENE; ALDASORO MARTÍN, MARÍA DEL PILAR

DETECCIÓN Y PREVENCIÓN DE LA HIPERCOLESTEROLEMIA EN LOS PACIENTES QUE ACUDEN A LA OFICINA DE FARMACIA ATENCIÓN FARMACÉUTICA

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 85-92

RESUMEN: Las enfermedades cardiovasculares son la primera causa de muerte en los países desarrollados. Entre los principales factores de riesgo se encuentra la hipercolesterolemia, aumento de los niveles de colesterol en sangre por encima de los valores considerados normales para la población en general, por su implicación en el desarrollo de aterosclerosis.

Este trabajo tiene como objetivo elaborar un plan de atención farmacéutica para orientar a los pacientes sobre las medidas higiénico-dietéticas, la detección de pacientes no diagnosticados y reforzar el cumplimiento de los tratamientos, mediante la realización de encuestas, entrega de hojas informativas y controles analíticos de colesterol total y triglicéridos.

Los resultados obtenidos evidencian que la falta de conocimiento del tratamiento es una de las principales causas de su incumplimiento y el importante papel que el farmacéutico comunitario puede desarrollar en este ámbito.

Palabras clave: hipercolesterolemia; riesgo cardiovascular; estatinas.



SÁNCHEZ CARPINTERO, MARÍA JOSÉ; SÁNCHEZ NAVARRO, AMPARO; DE JESÚS VALLE, MARÍA JOSÉ

CARACTERIZACIÓN Y SEPARACIÓN DE LIPOSOMAS POR MICROENCAPSULACIÓN

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 93-100

RESUMEN: Los liposomas son vesículas microscópicas compuestas de bicapas lipídicas concéntricas que alternan con compartimentos acuosos. Las proteínas y los lípidos son materiales biocompatibles y biodegradables utilizados para la microencapsulación de fármacos, siendo la albúmina una de las proteínas de interés debido a su importante papel como un transportador.

El objetivo del estudio fue encapsular liposomas cargados con ciprofloxacino en Albusomas®, un novedoso vehículo farmacéutico basado en liposomas recubiertos de albúmina.

La preparación de las vesículas se llevó a cabo mediante el método de hidratación de lípidos y el método de sonicación, utilizando una mezcla de fosfatidilcolina de huevo (EPC), dietildodecilamonio (DDA) y colesterol (Ch).

Los liposomas se encapsularon con albúmina bovina por floculación inducida. El sedimento, aislado por centrifugación contiene las microesferas formadas por los liposomas recubiertos de albúmina con ciprofloxacino en el núcleo acuoso, y en las capas de revestimiento de albúmina. Se determinó la concentración de ciprofloxacino en el sobrenadante y se comprobó la ausencia de liposomas en el mismo. El vehículo propuesto (Albusomas®) demostró ser capaz de encapsular los liposomas con una alta eficacia de encapsulación de ciprofloxacino ($86,0 \pm 5,0\%$ y $93,52 \pm 3,94\%$) para el método de hidratación de lípidos y el método de sonicación, respectivamente.

Palabras clave: liposomas; microencapsulación; ciprofloxacino; albúmina.

VEGA, BLADIMIR; ARCO, MARGARITA DEL; MARTÍN, CRISTINA; ZAZO, MARCELINO; RAPOSO, VÍCTOR

NANOPARTÍCULAS MAGNÉTICAS DE ÓXIDO DE HIERRO COMO MATRICES DE LIBERACIÓN CONTROLADA

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 101-108

RESUMEN: En este trabajo se ha llevado a cabo la preparación de magnetitas por distintos métodos, coprecipitación y solvotermal, y su posterior recubrimiento con sílice mesoporosa. Asimismo, se han caracterizado utilizando diferentes técnicas: DRX, FT-IR, Adsorción-desorción de N_2 a $-196^\circ C$, curvas de magnetización y SEM. Los resultados obtenidos indican que es el método solvotermal el que permite obtener nanopartículas homogéneas, de pequeño tamaño, con morfología esférica y mayor magnetismo, propiedades que las hace idóneas para ser utilizadas como matrices de liberación controlada.

Palabras clave: Magnéticas; nanopartículas; sílice mesoporosa.



CARTUJO, BEATRIZ; ALDASORO, PILAR

ATENCIÓN FARMACÉUTICA EN OSTEOPOROSIS EN LA MUJER POSTMENOPÁUSICA

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 109-117

RESUMEN: *Introducción:* La osteoporosis es un importante problema de salud pública, que afecta mayoritariamente a la población femenina. Se trata de una enfermedad caracterizada por una disminución de la masa ósea y la modificación de microarquitectura del tejido óseo, que conduce al aumento de la fragilidad ósea y del riesgo de fracturas.

Métodos y objetivos: Se realizó un cuestionario a 22 mujeres postmenopáusicas que acudían a retirar sus medicamentos para osteoporosis en la oficina de farmacia durante cuatro meses. Los objetivos del trabajo fueron conocer la incidencia de factores de riesgo e identificar los medicamentos más utilizados, grado de adherencia al tratamiento y efectos adversos más frecuentes. Con el análisis de estos datos, determinar la actuación del farmacéutico.

Conclusiones: En este estudio, se observó que los fármacos más utilizados fueron los bifosfonatos, la adherencia al tratamiento fue buena y la incidencia de efectos adversos baja. El farmacéutico tiene un papel primordial en mejorar el conocimiento del paciente sobre el tratamiento y su enfermedad, prevenir posibles complicaciones, optimizar la adherencia al tratamiento y ofrecer educación sanitaria para promover hábitos de vida saludables.

Palabras clave: osteoporosis postmenopáusica; factores de riesgo; tratamiento; bifosfonatos.

ÓVILO, ALMUDENA; VALERO, LUIS FÉLIX; MATEOS; RAMONA

EVALUACIÓN DE LAS INTERVENCIONES EN SALUD MATERNO-INFANTIL EN ÁFRICA SUBSAHARIANA

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 119-129

RESUMEN: La salud de las mujeres y los niños en países en vías de desarrollo está seriamente vulnerada. En la cumbre de las Naciones Unidas del año 2000 se fijaron objetivos específicos para mejorarla. Las intervenciones en Salud Materno-Infantil en África Subsahariana que se han llevado a cabo desde entonces son numerosas. No todas ellas han tenido los resultados deseados. Es importante analizar su efectividad en el terreno para perfilar los planes de acción y por tanto progresar en de salud universal y de calidad en los entornos más deficitarios.

Palabras clave: Intervención; Salud; Maternidad; Niño; África.



FERNÁNDEZ, LUCÍA; MUÑOZ, JAVIER

ATENCIÓN FARMACÉUTICA EN DMAE (DEGENERACIÓN MACULAR ASOCIADA A LA EDAD)

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 131-141

RESUMEN: La Degeneración Macular Asociada a la Edad es una maculopatía que actualmente supone la principal causa de pérdida visual irreversible en el mundo occidental. Se trata de un proceso degenerativo que afecta a varias estructuras oculares como la membrana de Brunch, el epitelio pigmentario de la retina y los fotorreceptores de la mácula. El único factor de riesgo universalmente aceptado para esta patología es la edad, aunque diversos estudios apuntan a una posible relación con otros factores de riesgo. Su detección no es sencilla debido al desconocimiento de la población respecto a esta patología y a la facilidad para confundir sus síntomas con los de otras patologías oculares. En este trabajo se ha realizado un estudio de detección de DMAE sobre una muestra de la población con los objetivos de estimar su incidencia y relacionarla con determinados factores de riesgo. Para ello se ha realizado previamente una revisión bibliográfica sobre el tema y se ha utilizado material como encuestas, rejillas de Amsler y folletos informativos. En los resultados cabe destacar la elevada prevalencia de los factores de riesgo posiblemente relacionados en la muestra utilizada. Además, se detectó un caso de DMAE, de modo que el estudio ha contribuido a la mejora de la calidad de vida de un paciente.

Palabras clave: DMAE; mácula; rejilla de Amsler.

ANALYTIC SUMMARY

MARTÍN, CRISTINA; FERNÁNDEZ-SOTO, PEDRO; MURO, ANTONIO

ASSESSMENT OF THE SmMIT-LAMP TECHNIQUE FOR THE MOLECULAR DETECTION OF *Schistosoma mansoni* DNA IN URINE SAMPLES

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 25-32

ABSTRACT: *Background:* Human schistosomiasis, is one of the most common parasitic diseases worldwide. Parasitological and serological techniques have different shortcomings to control this illness. Therefore, the development of new diagnostic methods to detect infection in acute phase is required. Loop-mediated isothermal amplification technique (LAMP) could be a good choice.

Methodology / Results: Firstly, experimental model was used to obtain urine samples from mice infected with cercariae of *S. mansoni*. The samples were collected weekly from week 0 to 8th post-infection. Finally, SmMIT-LAMP technique was performed to analyse urine samples DNA of *S. mansoni* was detected since 3rd week post-infection.

Conclusions / Significance: We have detected, for the first time in acute phase, DNA of the *S. mansoni* in urine samples of infected mice, using a simple, rapid, inexpensive, and potentially applicable method to the diagnosis of schistosomiasis in endemic areas.

Key words: *Schistosoma mansoni*; Mice; Urine samples; Diagnosis; LAMP.

MORÁN, JESÚS; MOREO-PÉREZ, DARWIN A.; PATARROYO, MANUEL A.; MURO, ANTONIO
MALARIA PROTEOMIC RESEARCH

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 33-40

ABSTRACT: Malaria is one of the main infectious diseases in the world, particularly in tropical and subtropical areas. Among the species that can cause this disease, in recent years *P. vivax* has been growing due to its own attributes, which make it highly difficult to eradicate.

This study was focused on analyzing and identifying the proteome of *P. vivax* during the blood stage through a mass spectrometry analysis (LC-MS-MS).



Results allowed us to identify 743 proteins, of which 522 never had been described before. Furthermore, the comparison of the expression of these proteins with *P. vivax* transcriptional profile allowed us to corroborate the adaptive change in the *P. vivax* VCG-1 strain transcriptome, previously described.

Key words: *P. vivax*; Proteome; Mass spectrometry; Proteins.

ORALLO LUNA, CLAUDIA; GONZÁLEZ SARMIENTO, ROGELIO

EVALUATION OF CHLOROQUINE EFFECT IN AUTOPHAGY OF BREAST CANCER CELLS AND ITS POSSIBLE USE IN CHEMOTHERAPY

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 41-51

ABSTRACT: Autophagy is a celular mechanism which is in charge of destroying damaged organelles and obtaining nutrients in fasting periods. This process has a very important role in cancer regulation. In early stages of cancer, autophagy prevents the growth of tumoral cells. However, in final stages, it promotes metastasis and resistance to chemotherapy. Chloroquine is an antipaludic drug which, according to recent research, might have antineoplastic properties due to inhibition of autophagy. The target of this research is to prove, in one hand, the citotoxic effect of chloroquine in a breast cancer cell line (BT-549) by performing a MTT assay; and, in the other hand, to study the effect of chloroquine in the expression of three autophagic proteins (LC3, p62 and Beclin-1) using a Western Blot. The results indicate that chloroquine inhibites the growth of tumoral cells at 50 μ M and that chloroquine increases the expression of the proteins, which could indicate that chloroquine is inhibiting autophagy. In conclusion, chloroquine might be, in the future, a useful drug in breast cancer chemotherapy.

Key words: Chloroquine; Autophagy; Breast cancer; Chemotherapy.

DELGADO RUBIO, ÓSCAR; JESÚS VALLE, M.^a JOSÉ DE; SÁNCHEZ NAVARRO, AMPARO

DESIGN OF A LIPOSOMAL FORMULATION AIMED TO VACCINES ADMINISTRATION

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 53-60

ABSTRACT: Antigen is not the single component involved in the pharmacological response for vaccines but additional factors such as formulation and adjuvant compounds play a relevant role. Several strategies based on the use of liposomes are currently assayed in this field. According to this, the aim of the present work was the design, preparation and characterization of a pharmaceutical vehicle able to produce a rapid delivery of adjuvants and a slow release of antigen. From the *know-how* a theoretical vehicle was design and proposed as optimal formulation and this was then prepared and characterized. The «proposed formulation» is based on albumin coated liposomes made of egg phosphatidylcholine, cholesterol and diethyldodecylammonium. The applied procedure carried out



in absence of organic solvents allowed for obtaining liposomes with a 20-70 nm aerodynamic diameter range and a zeta potential mean value of 61.9 ± 2.08 mV and also for its coating with albumin. Coated particles showed a spherical shape and a size range of 2-10 μm which does not fulfil parenteral formulations requirements but are optimal for nasal or dermatological administration routes.

Key words: Liposomes; Vaccines formulation; Albumin microspheres.

GARCÍA JIMÉNEZ, LAURA, MARTÍN SUÁREZ, ANA MARÍA

DRPs DETECTED IN PATIENTS IN TREATMENT WITH DIGOXIN WHO WERE ATTENDED IN EMERGENCY DEPARTMENT

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 61-72

ABSTRACT: Aiming to study drugs related problems (DRPs) associated with digoxin treatment, a retrospective revision of monitoring reports in patients whose digoxin level was over 1.3 ng/mL and who visited Emergency Department between January-November 2012 was done, excluding those which didn't have enough information (final population: 46). Also, doses were individualized by Bayesian approach (PKS®, Pharmacokinetic System, Abbott).

DRPs which were analyzed included those related with monitoring (13%); digoxin levels > 1.3 ng/mL in patients who were elder than 70 years old (100%); doses > 0.125 mg daily in patients with renal failure (36.9%); hypokalemia (6.5%) and hyperkalemia (8.7%); possible interactions with other drugs (95% of 19 patients with information about it), 89% of whom had an increment of the intoxication risk.

After excluding 9 patients whose concentrations weren't taken at the right sampling time, posology was individualized in 23 of the 37 final patients (in the other 14 to repeat the monitoring was recommended because differences between real and expected digoxin level).

Despite of the limited information, we can conclude that monitoring and dose individualization could have avoided inadequate regimens in 100% of patients in who we had enough information for the readjustment.

Key words: Digoxin; Drug-related problems (DRPs); Elder; Monitoring.

GUTIÉRREZ, BEATRIZ; BOLAÑOS, JUAN P.

GENE SILENCING OF GLUCOSE-6-PHOSPHATE DEHYDROGENASE IN RENAL CARCINOMA CELLS HEK-293T, BY RNA INTERFERENCE

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 73-83

ABSTRACT: The role of pentose-phosphate pathway and its involvement in glycolysis is nowadays still unknown. Recent findings have shown a direct relationship between the over-expression of this pathway and the uncontrolled proliferation of different malign



tumours. Clarifying the the importance of this pathway has therefore become an important key in the fight against cancer. This study has silenced the gene of the enzyme which catalyses the first reaction of this pathway, glucose-6-phosphate dehydrogenase, by RNA interference in human renal carcinoma cells HEK-293T. The effect of silencing this gene was controlled by measuring lactate ($\mu\text{mol}/\text{mg protein}/24\text{h}$), using cells with the luciferase gen silenced as the control group. The results from this study show an important decrease in the production of lactate in cells with the silenced enzyme: $2,73 \mu\text{mol}/\text{mg protein}/24\text{h}$ compared to $7,81 \mu\text{mol}/\text{mg protein}/24\text{h}$ in the control group. This decrease clearly shows how the pentose-phosphate pathway highly contributes to the production of pyruvate through the glycolysis.

Key words: Pentose-phosphate pathway; Glucose-6-phosphate dehydrogenase; Glycolysis.

SUÁREZ ANTUÑA, IRENE; ALDASORO MARTÍN, MARÍA DEL PILAR

DETECTION AND PREVENTION OF HYPERCHOLESTEROLEMIA IN PATIENTS WHO COME TO THE PHARMACY

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 85-92

ABSTRACT: Cardiovascular diseases are the first cause of death in developed countries. Among the main risk is hypercholesterolemia, increased blood cholesterol levels above normal values for the general population, for their involvement in the development of atherosclerosis.

The objective of this work was to develop a pharmaceutical care plan to guide patients about lifestyle changes, detection of undiagnosed patients and reinforce compliance with treatment through surveys, delivery of newsletters and making controls analytical total cholesterol and triglycerides.

The results show that the lack of knowledge of treatment is one of the main causes of the breach and the important role the community pharmacist can develop in this area.

Key words: Hypercholesterolemia; Cardiovascular risk; Statins.

SÁNCHEZ CARPINTERO, MARÍA JOSÉ; SÁNCHEZ NAVARRO, AMPARO; DE JESÚS VALLE, MARÍA JOSÉ

LIPOSOMES ISOLATION AND CHARACTERIZATION BY MICROENCAPSULATION

FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 93-100

ABSTRACT: Liposomes are microscopic vesicles composed of concentric lipid bilayers entrapping aqueous compartments. Proteins and lipids are among biocompatible and biodegradable materials used for microencapsulation, being albumin an interesting protein due to its role as a drugs carrier.

The aim of the study was to encapsulate ciprofloxacin loaded liposomes into Albusomes® a novel pharmaceutical vehicle based on albumin coated liposomes.



The vesicle preparation was carried out using the lipid hydration method and sonication method using a mixture of egg phosphatidylcholine (EPC), diethyldodecylammonium (DDA) and cholesterol (Ch).

The liposomes were encapsulated with bovine serum albumin by induced flocculation. The pellet, containing the albumin coated liposomes with ciprofloxacin trapped into water vesicle core and albumin coating layers, was isolated by centrifugation. Concentration of ciprofloxacin was quantified in the supernatant and the absence of lipid vesicles was confirmed. The proposed vehicle (Albusomes®) showed to be able to encapsulate liposomes with a high drug entrapment efficacy ($86.0 \pm 5.0\%$ and $93.52 \pm 3.94\%$). for lipid hydration method and sonication method, respectively.

Key words: Liposomes; Microencapsulation; Ciprofloxacin; Albumin.

VEGA, BLADIMIR; ARCO, MARGARITA DEL; MARTÍN, CRISTINA; ZAZO, MARCELINO; RAPOSO, VÍCTOR

MAGNETIC NANOPARTICLES OF IRON OXIDE AS MATRICES FROM CONTROLLED RELEASE
FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 101-108

ABSTRACT: In this paper is carried out preparation of magnetites by different methods, co-precipitation and solvothermal, and its subsequent coating with mesoporous silica. Also, have been characterized using various characterization techniques: XRD, FT-IR, adsorption-desorption of N_2 at $-196^\circ C$, SEM and magnetization curves. The results obtained indicate that the best method is the solvothermal since it allows to obtain uniform nanoparticles, small size with spherical morphology and more magnetism, which makes them suitable to be used as matrice of controlled release.

Key words: Magnetic; Nanoparticles; Mesoporous silica.

CARTUJO, BEATRIZ; ALDASORO, PILAR

PHARMACEUTICAL CARE IN OSTEOPOROSIS IN POST-MENOPAUSAL WOMEN
FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 109-117

ABSTRACT: *Introduction:* Osteoporosis is considered to be a serious public health issue that affects the majority of the female population. Osteoporosis is a disease characterized by the reduction of bone mass and the modification of the bone structure, leading to enhanced bone fragility and an increased susceptibility to fracturing.

Methods and objectives: A questionnaire was administered to 22 postmenopausal women who used the pharmacy to collect their osteoporosis drugs over a period of four months. The objectives were to determine the incidence of risk factors and to identify the drugs used, adherence to treatment and adverse effects. The analysis of this data will then determine the pharmaceutical action



Conclusions: In this study, it was observed that the most common drugs were bisphosphonates; that adherence was good and that there was a low incidence of adverse effects. The pharmacist has a major role in improving patient knowledge of treatment and disease, preventing complications, optimizing adherence and recommending healthy lifestyle habits.

Key words: Osteoporosis postmenopausal; Risk factors; Treatment; Bisphosphonates.

ÓVILO, ALMUDENA; VALERO, LUIS FÉLIX; MATEOS; RAMONA
EVALUATION OF MATERNAL AND CHILD HEALTH INTERVENTIONS IN AFRICA SUBSAHARIAN
FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 119-129

ABSTRACT: The health of woman and children in developing countries is seriously violated. Specific targets were set in 2000 at the United Nations Summit to improve it. Numerous interventions in maternal and child health in Sub-Saharan Africa have been implemented since. Not all of them have had the desired results. It is important to evaluate its effectiveness in the field to outline action plans, and therefore progress towards universal and quality health care in the most precarious environments.

Key words: Intervention; Health; Maternal; Child; Africa.

FERNÁNDEZ, LUCÍA; MUÑOZ, JAVIER
PHARMACEUTICAL CARE IN ARMD (AGE-RELATED MACULAR DEGENERATION)
FarmaJournal, 2016, vol. 1, núm. 1, pp. 131-141

ABSTRACT: Age related macular degeneration is a maculopathy that nowadays represents the main cause for the irreversible loss of eyesight in the occidental world. It is a degenerative process that affects several ocular structures as Brunch's membrane, the retinal pigment epithelium and the macula photoreceptors. There is only one risk that is worldwide accepted that is the age. Even though different studies indicate a possible relation with other risk factors. The detection is not easy because of the unawareness of the population, as well as the facility to mix up the symptoms with the ones characteristic of other ocular pathologies. This paper shows a study about the detection of age related macular degeneration in a population sample with the aims of estimating the incidence and trying to link it with other risky factors. For this purposes, a previous bibliography review about the topic has been made and different materials have been used such as surveys, Amsler's charts and information pamphlets. In the results, it is important to highlight the high prevalence of the risky factors, possibly related to the sample used. Furthermore, a case of ARMD was detected, so that this study has contributed to the improvement of the life quality of a patient.

Key words: ARMD; Macula; Amsler grind.



Artículos de investigación

EVALUACIÓN DEL EFECTO DE LA CLOROQUINA SOBRE LA AUTOFAGIA EN CÉLULAS TUMORALES DE MAMA Y SU POSIBLE UTILIDAD COMO FÁRMACO ANTINEOPLÁSICO

Evaluation of Chloroquine Effect in Autophagy of Breast Cancer Cells and its Possible Use in Chemotherapy

Claudia ORALLO LUNA; Rogelio GÓNZALEZ SARMIENTO

Centro de investigación del Cáncer (CIC). Laboratorio 14. Campus Miguel de Unamuno. Salamanca. Teléf.: 637054833

Correo electrónico: claudiaoralloluna@gmail.com

RESUMEN: La autofagia es un proceso celular que se encarga de la degradación de orgánulos dañados y de la obtención de nutrientes en condiciones de ayuno. Este proceso tiene un papel muy importante en la regulación del cáncer. En fases iniciales impide el desarrollo de células tumorales; mientras que, en fases finales del cáncer, promueve las metástasis y la resistencia a la quimioterapia. Cloroquina es un fármaco antipalúdico al que, en estudios recientes, se le han atribuido propiedades antineoplásicas debido a un mecanismo de inhibición de la autofagia. El objetivo de este trabajo es comprobar, por un lado, el efecto citotóxico de la cloroquina sobre la línea celular BT-549 de cáncer de mama mediante un ensayo MTT; y por otro, estudiar el efecto de la cloroquina sobre tres proteínas autofágicas: LC3, p62 y Beclin-1 por medio de un Western Blot. Los resultados obtenidos indican que la cloroquina inhibe el crecimiento celular a 50 μM y que la cloroquina aumenta la expresión de las proteínas estudiadas, lo que se podría considerar un mecanismo compensador de la célula ante la inhibición de la autofagia producida por cloroquina. En conclusión, la cloroquina podría ser un fármaco con utilidad en el tratamiento del cáncer de mama.

Palabras clave: cloroquina; autofagia; cáncer de mama; quimioterapia.

ABSTRACT: Autophagy is a cellular mechanism which is in charge of destroying damaged organelles and obtaining nutrients in fasting periods. This process has a very important role in cancer regulation. In early stages of cancer, autophagy prevents the growth of tumoral cells. However, in final stages, it promotes metastasis and resistance to chemotherapy. Chloroquine is an antipaludic drug which, according to recent research, might have antineoplastic properties due to inhibition of autophagy. The target of this research is to prove, in one hand, the cytotoxic effect of chloroquine in a breast cancer cell line (BT-549) by performing a MTT assay; and, in the other hand, to study the effect of chloroquine in the expression of three autophagic proteins (LC3, p62 and Beclin-1) using a Western Blot. The results indicate that chloroquine inhibits the growth of tumoral cells at 50 μ M and that chloroquine increases the expression of the proteins, which could indicate that chloroquine is inhibiting autophagy. In conclusion, chloroquine might be, in the future, a useful drug in breast cancer chemotherapy.

Key words: Chloroquine; Autophagy; Breast cancer; Chemotherapy.

1. INTRODUCCIÓN

1.1. Epidemiología del cáncer de mama

Según datos de la *Sociedad Española de Oncología Médica*, el cáncer de mama es el cáncer más frecuente y con mayor mortalidad en las mujeres españolas, suponiendo un 29% de todos los cánceres. La supervivencia media relativa tras cinco años es del 89.2% pero el estadio en el que se diagnostica el cáncer influye en la supervivencia, descendiendo al 24% de supervivencia a partir del estadio III. Ferlay, Soerjomataram *et al.* (2012).

Además, el *National Cancer Institute (NCI)* estima que el 12,3% de las mujeres estadounidenses serán diagnosticadas con cáncer de mama en algún punto de su vida.

A la vista de la alta frecuencia e incidencia de este tipo de cáncer, es importante el desarrollo de nuevos anticancerígenos más efectivos que puedan ayudar a disminuir la mortalidad y mejorar la calidad de vida de estos pacientes.

1.2. Autofagia y cáncer

La autofagia es un proceso celular que se encarga de la degradación y reciclaje de componentes celulares. Existen varios tipos de autofagia entre los que se encuentran

la microautofagia, la autofagia mediada por chaperonas y la macroautofagia. Mizushima, Levine *et al.* (2008).

La macroautofagia es la vía principal de degradación, por ello es a la que generalmente nos solemos referir al hablar de autofagia. Tiene 4 etapas: iniciación, elongación, fusión con lisosomas y degradación. La etapa de iniciación ocurre cerca del retículo endoplasmático e incluye la formación y el aislamiento de una membrana. En la segunda etapa, la membrana aislada cierra para formar un autofagosoma que engloba materiales citoplasmáticos y orgánulos completos. Durante la tercera etapa, el autofagosoma se fusiona con lisosomas y finalmente, en la cuarta etapa, los componentes del citoplasma celular se degradan mediante enzimas lisosomales.

La autofagia tiene un papel esencial en la obtención de nutrientes en condiciones de ayuno y en la degradación de orgánulos dañados, por lo que juega un papel fundamental en el cáncer y su regulación. Maycotte, Thorburn (2014).

En etapas iniciales del cáncer la autofagia ejerce un papel protector sobre el organismo. Ayuda a prevenir que se forme el tumor y evita su progresión mediante la degradación de orgánulos, disminuyendo la inestabilidad del genoma y promoviendo la muerte de células cancerosas.

Por otro lado, en etapas finales, la autofagia favorece la proliferación de las células tumorales. Inactiva estas células como mecanismo de rescate frente al estrés celular, promoviendo la resistencia a la quimioterapia y el desarrollo de metástasis.

1.3. La cloroquina como inhibidor de autofagia

La cloroquina fue descubierta en 1934 y ha sido utilizada como antimalárico desde esa fecha. Debido a sus efectos antiinflamatorios, cloroquina y su derivado hidroxiclороquina también se han usado para tratar enfermedades inflamatorias como la artritis reumatoide y el lupus eritematoso. Solomon, Hoyun *et al.* (2009).

En los últimos años se están realizando estudios *in vitro* e *in vivo* Jiang, Zhao *et al.* (2010) en los que la cloroquina parece tener también efecto antitumoral mediante la supresión de autofagia (normalmente en combinación con otros anticancerígenos). Su mecanismo de acción se basa en bloquear la fusión de autofagosomas con lisosomas, impidiendo así la formación del autolisosoma e induciendo la acumulación del autofagosoma.

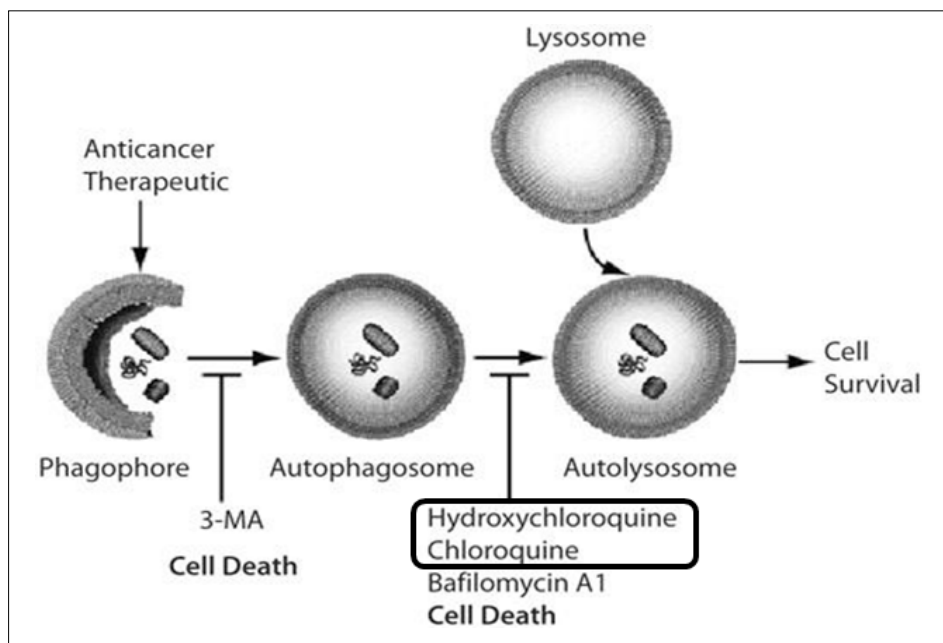


IMAGEN 1: Mecanismo de inhibición de la autofagia mediado por la cloroquina.
Stephenson (2013).

2. HIPÓTESIS Y OBJETIVOS

La hipótesis planteada en este trabajo es que el tratamiento de la línea celular BT-549 con el fármaco cloroquina modifica la viabilidad celular y que este efecto podría ser mediado por cambios en la autofagia.

A partir de esta hipótesis se plantearon los siguientes objetivos:

- Estudiar el efecto citotóxico de la cloroquina sobre la línea celular BT-549 de cáncer de mama, así como la mínima concentración a la que este fármaco es eficaz inhibiendo el crecimiento celular.
- Evaluar el efecto de la cloroquina sobre tres proteínas relacionadas con la autofagia (LC3, p-62 y Beclin-1) con el fin de observar su posible actividad como inhibidor de autofagia en esta línea celular.

3. MATERIALES Y MÉTODOS

3.1. *Cultivos celulares*

Realizamos los cultivos celulares a partir de la línea celular BT-549. Esta línea procede de un tejido de glándula mamaria con patología de carcinoma ductal, el tipo celular es epitelial, y el almacenamiento de se debe hacer en nitrógeno líquido.

El medio de cultivo utilizado fue DMEM suplementado con 10% de FBS (suero fetal bovino), glutamina 2 mM y penicilina-estreptomicina. El crecimiento de la línea se realizó a 37°C y 5% CO₂.

3.2. *Ensayo MTT*

§ *Fundamento teórico*

El MTT es un ensayo colorimétrico basado en la reducción del bromuro de 3-(4,5-dimetiltiazol-2-il)-2,5-difeniltetrazol (MTT), una sal de tetrazolio amarilla en disolución acuosa.

En células vivas el MTT es reducido por las deshidrogenasas mitocondriales formándose cristales de formazán, un precipitado de color azul-morado soluble en dimetilsulfóxido (DMSO). La absorbancia de esta disolución a 540 nm es directamente proporcional a la cantidad de células metabólicamente activas (viabiles).

Este método permite medir supervivencia y proliferación celular, así como determinar los efectos citotóxicos in vitro de potenciales agentes terapéuticos. Meerloo, Kaspers *et al.* (2011).

§ *Procedimiento*

El MTT se realizó en 4 placas de 24 pocillos a cuatro tiempos: 0h, 24h, 48h y 72h. Se partió de la concentración de 10.000 células/ml y se incubaron las placas a 37°C.

En las placas de 24, 48 y 72 h se añadió por triplicado las 6 concentraciones a las que se estudió el efecto del fármaco. Para ello se realizaron diluciones del fármaco en 10 ml de medio. En los seis primeros pocillos no se añadió fármaco ya que actuaron como el blanco y el control negativo. En la placa de 0 h no se añadió fármaco para que sirviera como control.

Una vez transcurrido el tiempo necesario, se añadió a todos los pocillos 110 µl de MTT diluido en PBS excepto en los tres primeros pocillos que correspondieron al blanco. Se incubó la placa durante 1 hora a 37°C, se aspiró el sobrenadante y se añadió 1 ml de DMSO a cada pocillo para que solubilizaran los cristales.

Por último se midió la absorbancia a 570 nm mediante un detector de microplacas que trasladó los datos al software *Xfluo4*®.

3.3. Western Blot

§ *Fundamento teórico*

Western Blot es una técnica analítica para el estudio de proteínas. Este método permite la detección de una sola proteína dentro de una muestra biológica. La especificidad del Western Blot se logra mediante la utilización de un anticuerpo que reconoce y se une a un epítipo único de la proteína de interés. Así se pueden estudiar cambios o modificaciones en las proteínas de una muestra celular. Towbin, Staehelin (1979).

§ *Procedimiento*

Nuestro objetivo fue analizar la expresión de tres proteínas: LC3, p62 y Beclin-1. Para ello se realizaron los siguientes procedimientos:

- Extracción y recuento de proteínas de la muestra.
Se trató la línea BT-549 con cloroquina 25 μ M a 0, 24, 48 y 72 h. Posteriormente se extrajeron las proteínas. Mediante el software *Nanodrop*® se calculó la cantidad de proteína por ml y se realizaron 3 réplicas a los distintos tiempos.
- Electroforesis y transferencia gel-membrana.
Las proteínas fueron separadas en función de su tamaño mediante electroforesis vertical en geles de poliacrilamida en condiciones desnaturalizantes (SDS-PAGE). Una vez separadas por tamaño, las proteínas fueron transferidas a una membrana de polifluoruro de vinilideno (PVDF) utilizando el sistema de transferencia semiseca.
- Bloqueo, hibridación de anticuerpos y revelado.
Las membranas fueron bloqueadas en una solución de leche en polvo al 5% en TBS-T y se incubaron con el anticuerpo primarios y secundarios correspondientes. Para la detección de las proteínas marcadas con los anticuerpos se utilizó el sistema de quimioluminiscencia y se expusieron las membranas a películas fotosensibles de autorradiografía. Se repitió el proceso para realizar el control con β -actina.

4. RESULTADOS Y DISCUSIÓN

4.1. Ensayo MTT

A partir de los datos de absorbancia obtenidos en el MTT a los diferentes tiempos y concentraciones, calculamos el porcentaje de supervivencia celular con cada dosis mediante la siguiente ecuación:

$$\text{media abs dosis} - \text{media abs blanco} / \text{media abs control negativo} - \text{media abs blanco}$$

Los resultados obtenidos se muestran en el siguiente gráfico:

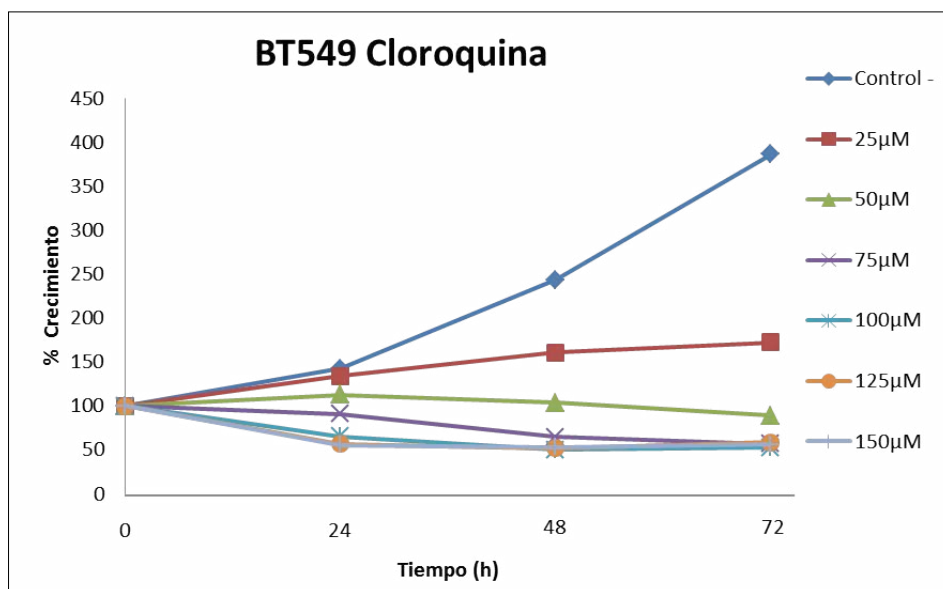


GRÁFICO 1: Evolución temporal del crecimiento celular (%) en las distintas concentraciones de cloroquina.

Como podemos observar en el gráfico, existe una clara diferencia entre las células control (sin fármaco) y las células expuestas al fármaco a distintas concentraciones. Mientras que en las células control existe un crecimiento celular exponencial a medida que transcurre el tiempo, en las células tratadas con cloroquina ese crecimiento se detiene o incluso disminuye.

A la vista de los resultados se podría concluir que la concentración mínima inhibitoria del fármaco es 50 µM. Este es el punto donde observamos que el

crecimiento celular a las 72 h disminuye respecto al crecimiento celular inicial, ambos expresados en tanto por ciento.

A pesar de que en nuestros resultados la concentración mínima inhibitoria de la cloroquina es 50 μ M, en otros experimentos se ha visto que esta concentración es demasiado tóxica para las células, por lo que para la extracción de proteínas y su posterior electroforesis se utilizó la concentración 25 μ M.

4.1. *Western Blot*

§ *Proteína LC3*

LC3 es una proteína con dos isoformas, que en el Western Blot se ven representadas mediante dos bandas. LC3-I es conjugada con fosfatidiletanolamina para formar un conjugado de LC3-fosfatidiletanolamina (LC3-II), el cual es reclutado a la membrana del autofagosoma donde se degrada. En consecuencia, LC3-II se considera un marcador de autofagia. Tanida, Ueno *et al.* (2008).

En nuestro experimento se observa un incremento de la expresión de la proteína a medida que aumenta el tiempo de contacto de las células con el fármaco. Esto puede deberse a un mecanismo compensador de la célula: la cloroquina inhibe la autofagia en sus fases finales (la formación del autolisosoma) y la célula responde produciendo más proteína para contrarrestar esa inhibición e incrementar la autofagia. De esta forma se puede deducir que la cloroquina sí tiene un papel como inhibidor de la autofagia.

§ *Proteína p62*

La proteína p62 reconoce, durante la autofagia, a proteínas poliubiquitinadas y forma complejos de unión a LC3 que se degradan en los autolisosomas. Por lo tanto, cuando la autofagia se induce, el nivel de p62 disminuye, mientras que la proteína se acumula cuando se inhibe la autofagia. Moscat, Díaz-Meco *et al.* (2009).

En nuestro experimento se observa un aumento de la expresión de p62 a las 24 y 48h de contacto con el fármaco. Esto puede ser señal de que la cloroquina está inhibiendo la autofagia y por ello aumenta la expresión de p62. En este caso, a las 72 h disminuye la expresión, pudiendo deberse a un mecanismo compensador de la célula. La célula está aumentando la autofagia y p62 se degrada.

§ *Proteína Beclin-1*

Beclin-1 interviene en todos los pasos de la autofagia, teniendo un papel especialmente importante en la formación del complejo responsable de la nucleación de

la vesícula autofágica. De esta forma, un aumento en la expresión de esta proteína indica un aumento de autofagia. Sinha, Levine *et al.* (2008).

En nuestro caso se observa un aumento de la expresión de proteína a lo largo del tiempo. Esto lo podemos interpretar, al igual que en el caso de LC3, como un mecanismo compensador de la célula que aumenta la autofagia ante la inhibición producida por la cloroquina.

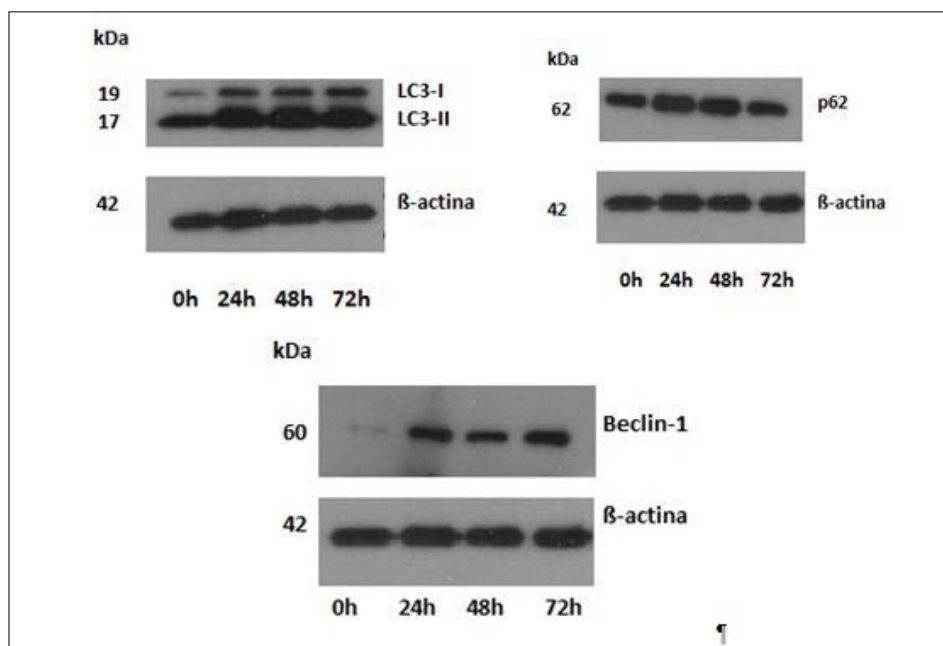


IMAGEN 2: Revelado del Western Blot correspondiente a las proteínas LC3, p62 y Beclin-1.

A partir de nuestros datos podríamos pensar en la cloroquina como un futuro fármaco antineoplásico. Se están realizando ensayos clínicos para estudiar su eficacia en humanos, tanto con la cloroquina como único fármaco como con la cloroquina en combinación con quimioterapia clásica utilizada para el tratamiento del cáncer de mama, como son los taxanos. Algunos estudios sugieren que la cloroquina podría no ser un fármaco antineoplásico por sí solo, sino que en un futuro podría utilizarse como coadyuvante en combinación con otros anticancerígenos.

Además de esto, se ha visto en estudios *in vitro* que la cloroquina también puede ayudar a vencer la resistencia creada por las células a tratamientos previos, haciendo que estos puedan volver a ser efectivos. Cufí, Vázquez-Martín (2013).

5. CONCLUSIONES

A la luz de los resultados obtenidos se concluye lo siguiente:

- La cloroquina inhibe el crecimiento celular de la línea BT-549 a una concentración de 50 μM y a concentraciones superiores.
- La cloroquina aumenta la expresión de las tres proteínas estudiadas: LC3, p62 y Beclin-1, por lo que actúa como inhibidor de autofagia en la línea celular BT-549.

Teniendo en cuenta estos resultados y otros estudios existentes, la cloroquina podría ser un fármaco de gran utilidad en el tratamiento del cáncer de mama, bien como único fármaco o en combinación con los antineoplásicos clásicos.

Por otra parte, serían necesarios más estudios para observar el efecto de la cloroquina sobre otras líneas celulares derivadas de tumores de mama. También sería necesario evaluar sus efectos y toxicidad en humanos a partir de ensayos clínicos.

6. BIBLIOGRAFÍA

- CUFÍ, S., VÁZQUEZ-MARTÍN, A., OLIVERAS-FERRAROS, C., COROMINAS-FAJA, B., CUYAS, E., LÓPEZ-BONET, E. *et al.*: The anti-malarial chloroquine overcomes primary resistance and restores sensitivity to Trastuzumab in HER-2 positive breast cancer. *Sci Rep.* 2013; 3:2469.
- FERLAY, J., SOERJOMATARAM, I., ERVIK, M., DIKSHIT, R., ESER, S., MATHERS, C. *et al.*: Cancer Incidence and Mortality Worldwide. Globocan [Revista en Internet] 2012 [acceso 4 de abril de 2015]; 11. Disponible en: <http://globocan.iarc.fr>.
- JIANG, P. D., ZHAO, Y. L., DENG, X. Q., MAO, Y. Q., SHI, W., TANG, Q. Q. *et al.*: Antitumor and antimetastatic activities of chloroquine diphosphate in a murine model of breast cancer. *Biomed Pharmacother.* 2010; 64 (2010): 609-614.
- MAYCOTTE, P. y THORBURN, A.: Targeting autophagy in breast cancer. *World J Clin Oncol.* 2014; 5(3): 224-240.
- MEERLOO, J. V., KASPER, G. J. L. y CLOOS, J.: Cell Sensitivity Assays: the MTT Assay. En: Cree IA, editor. *Cancer Cell Culture: methods in molecular biology.* 2ª ed. Portsmouth: Humana Press; 2011, pp. 237-245.
- MIZUSHIMA, N., LEVINE, B., CUERVO, A. M. y KLIONSKY, D. J.: Autophagy fights disease through cellular self-digestion. *Nature.* 2008; 451(7182): 1069-1075.
- MOSCAT, J. y DÍAZ-MECO, M. T.: P62 at the crossroads of autophagy, apoptosis and cancer. *Cell.* 2009; 137(6):1001-1004.
- SOLOMON, V. R. y HOYUN LEE, H.: Chloroquine and its analogs: A new promise of an old drug for effective and safe cancer therapies. *Eur J Pharmacol.* 2009; 625(2009): 220-233.
- STEPHENSON, L.: Autophagy in Cancer Promotes Therapeutic Resistance. *Biofiles.* 2013; 8(9).

- SINHA, S. y LEVINE, B.: The autophagy effector Beclin 1: a novel BH3-only protein. *Oncogene*. 2008; 27(1):48-137.
- TANIDA, I., UENO, T. y KOMINAMI, E.: LC3 and Autophagy. *Methods Mol Biol*. 2008; 445: 77-88.
- TOWBIN, H., STAEBELIN, T. y GORDON, J.: Electrophoretic transfer of proteins from polyacrylamide gels to nitrocellulose sheets: procedure and some applications. *Proc Natl Acad Sci USA*. 1979; 76(9): 4350-4.

NORMAS DE PRESENTACIÓN DE ORIGINALES

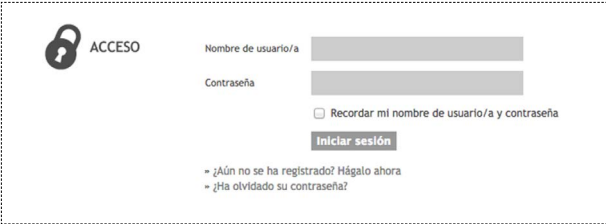
ENVÍOS EN LÍNEA A TRAVÉS DE «USAL REVISTAS»

Previamente habrá que estar registrado en *FarmaJournal*; si es así le pedirá el nombre de usuario/a y contraseña.

IR A INICIAR SESIÓN.

En caso contrario tendrá que registrarse:

IR A REGISTRO.



El formulario de acceso está encerrado en un recuadro con una línea punteada. En la parte superior izquierda hay un icono de una cerradura y la palabra "ACCESO". A la derecha de esto hay dos campos de texto para "Nombre de usuario/a" y "Contraseña". Debajo de estos campos hay un checkbox con la etiqueta "Recordar mi nombre de usuario/a y contraseña". En el centro del formulario hay un botón rectangular con el texto "Iniciar sesión". En la parte inferior del formulario hay dos enlaces de texto: "¿Aún no se ha registrado? Hágalo ahora" y "¿Ha olvidado su contraseña?".

LISTA PRELIMINAR PARA LA PREPARACIÓN DE ENVÍOS

Como parte del proceso de envíos, los autores/as están obligados a comprobar que su envío cumpla todos los elementos que se muestran a continuación. Se devolverán a los autores/as aquellos envíos que no cumplan estas directrices.

1. El envío no ha sido publicado previamente ni se ha sometido a consideración por ninguna otra revista (o se ha proporcionado una explicación al respecto en los Comentarios al editor/a).
2. El archivo de envío está en formato OpenOffice, Microsoft Word, RTF o WordPerfect.
3. Siempre que sea posible, se proporcionan direcciones URL para las referencias.
4. El texto tiene un interlineado sencillo, un tamaño fuente de 12 puntos, se utiliza cursiva en lugar de subrayado (excepto en las direcciones URL), y todas las ilustraciones, figuras y tablas se encuentran colocadas en los lugares del texto apropiados, en vez de al final.
5. El texto reúne las condiciones estilísticas y bibliográficas incluidas en Pautas para el autor/a, en Acerca de la revista.
6. En el caso de enviar el texto a la sección de evaluación por pares, se siguen las instrucciones incluidas en asegurar una evaluación anónima.

DECLARACIÓN DE PRIVACIDAD

Los nombres y las direcciones de correo electrónico introducidos en esta revista se usarán exclusivamente para los fines establecidos en ella y no se proporcionarán a terceros o para su uso con otros fines.

Valoración de la técnica SmMIT-LAMP para la selección molecular de ADN de *Schistosoma mansoni* en muestras de orina. Cristina Martín; Pedro Fernández-Soto; Antonio Muro / Estudio del proteoma en Malaria. Jesús Morán; Darwin A. Moreno-Pérez; Manuel A. Matarrojo; Antonio Muro / Evaluación del efecto de la cloroquina sobre la autofagia en células tumorales de mama y su posible utilidad como fármaco antineoplásico. Claudia Orallo Luna; Rogelio González Sarmiento / Diseño de una formulación de liposomas para la administración de vacunas. Óscar Delgado Rubio; M.^a José de Jesús Valle; Amparo Sánchez Navarro / PRMs detectados en pacientes en tratamiento con digoxina en urgencias. Laura García Jiménez; Ana María Martín Suárez / Silenciamiento de la glucosa-6-fosfato deshidrogenasa (G6PDH) en células de carcinoma de riñón humano HEK-293T, mediante la técnica del ARN de interferencia. Beatriz Gutiérrez; Juan P. Bolaños / Detección y prevención de la hipercolesterolemia en los pacientes que acuden a la oficina de farmacia atención farmacéutica. Irene Suárez Antuña; María del Pilar Aldasoro Martín / Caracterización y separación de liposomas por microencapsulación. María José Sánchez Carpintero; Amparo Sánchez Navarro; Mariá José de Jesús Valle / Nanopartículas magnéticas de óxido de hierro como matrices de liberación controlada. Bladimir Vega; Margarita del Arco; Cristina Martín; Marcelino Zazo; Víctor Raposo / Atención farmacéutica en osteoporosis en la mujer postmenopáusica. Beatriz Cartujo; Pilar Aldasoro / Evaluación de las intervenciones en salud materno-infantil en África subsahariana. Almudena Óvilo; Luis Félix Valero; Ramona Mateos / Atención farmacéutica en DMAE (Degeneración Macular Asociada a la Edad). Lucía Fernández; Javier Muñoz / Nanomedicina en el siglo XXI: ¿un avance contra la enfermedad? Rosa Hernández Martín / El mundo de los biofármacos y los nuevos horizontes terapéuticos. Francisco Zaragoza García / Apoptosis: el suicidio celular es un proceso saludable para nuestra vida. José María Recio Pascual / Actualización en vacunas desde el punto de vista de la epidemiología de las enfermedades. Teresa M.^a Muñoz Ciudad / I mesa redonda de becarios de la Facultad de Farmacia de Salamanca. Ana Jiménez López; Pilar Licerias Boillos; Jonás Samuel Pérez Blanco / Hábitats y vegetación natural en la alta montaña del parque regional de la sierra de Gredos (Castilla y León, Ávila). Daniel Pablo de la Cruz Sánchez Mata / Biotech development. Juan R. García Soria / Enfermedades emergentes: la amenaza del ébola. Mar Lago Núñez / El debate homeopático. Jesús Fernández-Pérez / Farmacia y universidad. Resumen intervención de Fidel Ortega en la edición Farmaforum 2015, celebrado el día 6 de mayo en Salamanca. Fidel Ortega-Ortiz de Apodaca / Tratamiento de la hepatitis C: situación actual y perspectivas futuras. Silvio Ragozzino / Alimentos transgénicos. Pedro F. Mateos / Valoración de la técnica SmMIT-LAMP para la selección molecular de ADN de *Schistosoma mansoni* en muestras de orina. Cristina Martín; Pedro Fernández-Soto; Antonio Muro / Estudio del proteoma en Malaria. Jesús Morán; Darwin A. Moreno-Pérez; Manuel A. Matarrojo; Antonio Muro / Evaluación del efecto de la cloroquina sobre la autofagia en células tumorales de mama y su posible utilidad como fármaco antineoplásico. Claudia Orallo Luna; Rogelio González Sarmiento / Diseño de una formulación de liposomas para la administración de vacunas. Óscar Delgado Rubio; M.^a José de Jesús Valle; Amparo Sánchez Navarro / PRMs detectados en pacientes en tratamiento con digoxina en urgencias. Laura García Jiménez; Ana María Martín Suárez / Silenciamiento de la glucosa-6-fosfato deshidrogenasa (G6PDH) en células de carcinoma de riñón humano HEK-293T, mediante la técnica del ARN de interferencia. Beatriz Gutiérrez; Juan P. Bolaños / Detección y prevención de la hipercolesterolemia en los pacientes que acuden a la oficina de farmacia atención farmacéutica. Irene Suárez Antuña; María del Pilar Aldasoro Martín / Caracterización y separación de liposomas por microencapsulación. María José Sánchez Carpintero; Amparo Sánchez Navarro; Mariá José de Jesús Valle / Nanopartículas magnéticas de óxido de hierro como matrices de liberación controlada. Bladimir Vega; Margarita del Arco; Cristina Martín; Marcelino Zazo; Víctor Raposo / Atención farmacéutica en osteoporosis en la mujer postmenopáusica. Beatriz Cartujo; Pilar Aldasoro / Evaluación de las intervenciones en salud materno-infantil en África subsahariana. Almudena Óvilo; Luis Félix Valero; Ramona Mateos / Atención farmacéutica en DMAE (Degeneración Macular Asociada a la Edad). Lucía Fernández; Javier Muñoz / Nanomedicina en el siglo XXI: ¿un avance contra la enfermedad? Rosa Hernández Martín / El mundo de los biofármacos y los nuevos horizontes terapéuticos. Francisco Zaragoza García / Apoptosis: el suicidio celular es un proceso saludable para nuestra vida. José María Recio Pascual / Actualización en vacunas desde el punto de vista de la epidemiología de las enfermedades. Teresa M.^a Muñoz Ciudad / I mesa redonda de becarios de la Facultad de Farmacia de Salamanca. Ana Jiménez López; Pilar Licerias Boillos; Jonás Samuel Pérez Blanco / Hábitats y vegetación natural en la alta montaña del parque regional de la sierra de Gredos (Castilla y León, Ávila). Daniel Pablo de la Cruz Sánchez Mata / Biotech development. Juan R. García Soria / Enfermedades emergentes: la amenaza del ébola. Mar Lago Núñez / El debate homeopático. Jesús Fernández-Pérez / Farmacia y universidad. Resumen intervención de Fidel Ortega en la edición Farmaforum 2015, celebrado el día 6 de mayo en Salamanca. Fidel Ortega-Ortiz de Apodaca / Tratamiento de la hepatitis C: situación actual y perspectivas futuras. Silvio Ragozzino / Alimentos transgénicos. Pedro F. Mateos

