

Nombre usuario: DAMIÁN IGNACIO NEUENSCHWANDER FARÍAS

Nombre corrector: JOSEFINA AMANDA MOSRE POLLER

Responder:

Lanzaría Diastop. El medicamento implica un bien para mucha gente y además la FDA señala que no tiene efectos secundarios mayores que el resto de medicamentos similares. Las normas de la comunidad son resguardadas por la FDA, la cuál ya dio su aprobación incluso realizando pruebas extra. Por último, Thompson, Hand y Watz fueron muy exhaustivos con sus pruebas y las acusaciones de Rivers se basan en un estudio viciado, pues fue una droga distinta y ni si quiera en humanos.

Argumentar:

Todas las preguntas fueron contestadas de forma concisa y forma correcta. Sin embargo, en el caso se vio que las pruebas hechas a posibles consumidores no fueron hechas de forma exhaustiva y habían grupos etarios en que los efectos secundarios se presentaban hasta en el 25% de la población. La FDA no permite la presencia de efectos secundarios en más del 1% de la población, por lo que lanzar DIASTOP implicaría que en el futuro este medicamento fuera retirado del mercado, y con esto BioAndes pasaría de tener una buena reputación con los médicos a una mala.

Rehacer:

Respecto a la acotación hecha, la FDA realizó un test extra que señaló que no existía relación entre la dosis de la droga y los efectos secundarios, lo que sugería que dichos efectos eran solo una coincidencia. Por lo demás, en ninguna parte se menciona el 25% de la población y las pruebas realizadas por la FDA estaban enfocadas en el segmento con más complicaciones según el anexo 2.