

Nuevos Desafíos en Evidencia del Mundo Real (RWE)

1

Señale la afirmación falsa respecto al SCImago Journal & Country Rank (SJR).

Está basado en la información de la base de datos Scopus de Elsevier.

Tiene una ventana de medición de tres años.

Es gratuita y fácilmente accesible en su web.

Permite calcular el cuartil de una revista.

Para su cálculo, todas las revistas citadoras cuentan por igual. xxxxxx

2

Generalmente, ¿cómo de larga debe ser la introducción de un manuscrito?

Debe tener un único párrafo.

3-4 párrafos (unas 300 palabras). xxxxxx

6-7 párrafos (unas 600-800 palabras).

La longitud necesaria para explicar los antecedentes del problema.

No hay una longitud recomendada.

3

¿En qué parte de un artículo de RWE se explica cuáles son las implicaciones de los resultados obtenidos?:

En la introducción.

En la sección de métodos.

En los resultados.

En las figuras o en las tablas.

En la discusión. xxxxxx

4

Señale cuál de los siguientes datos no se consideran *Real World Data* con fines regulatorios por la EMA.

Actividades rutinarias de farmacovigilancia. xxxxxx

Estudios no intervencionistas realizados para apoyar la solicitud de autorización de comercialización.

El uso de registros para proporcionar brazos de comparación históricos o en ensayos de un solo brazo.

Revisiones de la literatura sobre los datos de seguridad en el mundo real del producto en otras indicaciones.

Todas las anteriores son ciertas.

5

Ante el rechazo de un manuscrito, señale la opción generalmente más recomendable:

Recurrir el rechazo.

Volver a enviarlo a la misma revista.

Enviar el manuscrito a otra revista. xxxxxx

Archivar el manuscrito sin reenviarlo.

Depositar el manuscrito en un repositorio en línea.

6

El grado en el que los resultados observados en un estudio pueden ser extrapolados a la práctica clínica habitual se denomina:

Eficacia.

Validez interna.

Coste-utilidad.

Validez externa. xxxxxx

RWD.

7

Señale la afirmación falsa respecto a los ensayos clínicos pragmáticos:

Generan resultados que son extrapolables al mundo real.

Investiga una intervención en circunstancias ideales. xxxxxx

Se consideran RWE.

Incluyen población poco seleccionada.

Incluyen pacientes procedentes de la práctica clínica habitual.

8

El grado de impacto, resultado o efecto real de la aplicación práctica de un medicamento en condiciones habituales de uso se denomina:

Efectividad. xxxxxx

Eficacia.

Eficiencia.

Utilidad.

Coste.

9

Si pensamos que un comentario de un revisor influye negativamente en el contenido de su manuscrito, ¿qué debemos hacer?

Realizar el cambio propuesto por el revisor.

Escribir una *cover letter* al editor.

Escribir una *appeal letter* al editor.

Reenviar el artículo a otra revista.

Discrepar educadamente con el comentario del revisor. xxxxxx

10

Generalmente, ¿cómo de largo tiene que ser un título?:

No debe superar los 150 caracteres o las 12-16 palabras. xxxxxx

No debe superar los 180 caracteres o 20-30 palabras.

No debe superar lo 220 caracteres o 30-35 palabras.

Debe tener menos de 10 palabras.

Debe tener más de 15 palabras.

11

La carta con la respuesta a los revisores punto por punto también se llama...

Appeal letter.

Rebuttal letter. xxxxxx

Cover letter.

Presentation letter.

Answer letter.

12

Señale la afirmación falsa respecto a los PRO:

Pueden incluir información de encuestas a sanitarios. xxxxxx

Pueden dar información sobre preferencias de los pacientes.

Son una fuente de RWD.

Pueden servir en el proceso de toma de decisiones en salud.

Pueden dar información sobre preferencias de los pacientes.

13

Indique como se denomina el listado de las fuentes de la literatura científica que han sido citadas en el texto y que aparecen al final del manuscrito:

Referencias. xxxxxx

Bibliografía.

Citas.

Gestor bibliográfico.

Key Words.

14

Si una revista es rechazada en una revista, ¿qué probabilidad tiene de que se publique en otra?

0%.

20%.

40%.

70% xxxxxx

95%

15

El grado en que los efectos observados en un estudio se acercan probablemente a la verdad para los sujetos de ese estudio se denomina.

Validez interna. xxxxxx

Eficiencia.

Eficacia.

Efectividad.

Coste-utilidad.

16

Durante los años 2018 y 2019, ¿qué porcentaje de solicitudes de autorización de comercialización que llegaron a la EMA contaban con datos de *Real World Evidence*?:

0%.

<5%.

18%.

40%. xxxxxxx

100%.

17

¿Cómo se denomina al título de un artículo que expone la principal conclusión de una investigación?:

Declarativo. xxxxxx

Interrogativo.

Pragmático.

Descriptivo.

Explicativo.

18

¿Cuál de las siguientes no es una “V” del *big data*?:

Volumen.

Variedad.

Velocidad.

Vulnerabilidad. xxxxxx

Valor.

19

Señale cuáles de las siguientes no son fuentes de datos de RWD

Registros de prescripción.

Registros enfermedades.

Historias clínicas electrónicas.

Encuestas a cuidadores.

Todas las respuestas son fuentes de datos de RWD. xxxxxx

20

¿Cómo se llama la forma abreviada del título principal que suele aparecer en la parte superior de cada página del artículo?:

Running title. xxxxxx

Long title.

Key title.

Key word.

Abstract.

21

Una revisión por pares en la que ni los autores ni los revisores conocen las identidades de los demás se denomina:

Peer-review.

Cerrada.

Abierta.

Doble ciego. xxxxxx

Aleatoria.

22

Señale qué debe evaluar un revisor de un manuscrito:

La originalidad.

La metodología.

Las referencias.

La presencia de errores ortotipográficos.

Todo lo anterior es cierto. xxxxxx

23

¿Cuál de las siguientes secciones no suele formar parte de un *abstract* o resumen estructurado?:

La introducción.

Los métodos.

Los resultados.

La discusión. **xxxxxx**

Las conclusiones.

24

Una revista que no pertenece a ninguna entidad académica reconocida y que cobra una tasa de publicación sin proporcionar los correspondientes servicios editoriales se denomina:

Fake Journal.

OA Journal.

Predatory Journal. **xxxxxx**

Think-Check-Submit Journal.

APC Journal.

25

Señale qué no se considera RWE:

Estudios observacionales retrospectivos.

Ensayos clínicos pragmáticos.

Estudio de registros de enfermedades.

Encuestas de salud.

Estudios aleatorizados doble ciego. xxxxxx

26

Señale qué documentos hay que enviar a la revista tras una revisión por pares en la que se solicita cambios del manuscrito.

Una carta de apelación.

Una carta de presentación.

Una carta con la respuesta a los revisores punto por punto.

El manuscrito con los cambios que se han hecho resaltados.

Las dos anteriores son correctas. xxxxxx

27

Los datos que se recogen fuera de las restricciones controladas de los ensayos clínicos aleatorizados convencionales, con el fin de poder evaluar lo que realmente está sucediendo en la práctica clínica real, se denominan:

Datos pragmáticos.

RWD, Real World Data. xxxxxx

Big data.

Machine learning.

RWE, Real World Evidence.

28

Señale cuál de los siguientes no es un gestor de bibliografía:

Zotero.

EndNote.

Mendeley Reference Manager.

Papers.

Strobe. xxxxxx

29

Tras el rechazo de un manuscrito de una revista, señale la opción menos recomendable:

Recurrir el rechazo y volver a enviarlo a la misma revista.

Hacer una carta de apelación.

Enviar el manuscrito a otra revista.

Archivar el manuscrito sin reenviarlo. xxxxxx

Colgar el manuscrito en un repositorio online.

30

¿Cómo se denominan los términos que usa la *National Library of Medicine* de los Estados Unidos para indexar, catalogar y permitir la búsqueda de los documentos incluidos en PubMed?:

Términos MeSH. xxxxxx

Términos clave.

Términos DeSH.

Términos DeCS.

Key Words.

