

## CONTENIDO

<b>EUSEBIO JUARISTI</b>	
<i>A manera de introducción . . . . .</i>	<i>ix</i>
<b>EUSEBIO JUARISTI</b>	
<i>Retos para el desarrollo de fármacos en México</i>	<b>1</b>
<b>ENRIQUE HONG</b>	
<i>La búsqueda de fármacos originales</i>	<b>19</b>
<b>JOAQUÍN TAMARIZ MASCARÚA</b>	
<i>Mimetismo en el diseño de fármacos. . . . .</i>	<b>43</b>
<b>HEINRICH ESTERMANN y MARTIN KARPf</b>	
<i>Desarrollo del inhibidor de la neuraminidasa gripal, fosfato de oseltamivir TAMIFLU®: un reto en su síntesis y en su desarrollo tecnológico . . . . .</i>	<b>69</b>
<b>LAURA A. PALOMARES y OCTAVIO TONATIUH RAMÍREZ</b>	
<i>Glicosilación de proteínas recombinantes: importancia y relación con las condiciones de bioproceso . . . . .</i>	<b>95</b>
<b>ROBERT GLASER</b>	
<i>Fármacos genéricos, protección mediante patentes de medicinas originales y polimorfismo en fármacos cristalinos . . . . .</i>	<b>125</b>