

Proyecto ePIL



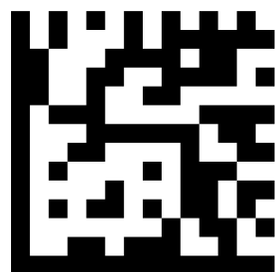
Acceso a la Información Electrónica de Medicamentos de Ámbito Hospitalario y Supresión del Prospecto en Papel

2022

- La utilización del prospecto en formato papel de los medicamentos de ámbito hospitalario es muy escasa
- Por ello la AEMPS inició en enero de 2022 un **proyecto piloto para eliminar el prospecto en papel de medicamentos de uso hospitalario**, reemplazándolo con **acceso a información electrónica (DataMatrix)** a través del CIMA

AEMPS = Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
CIMA = Centro de Información Online de Medicamentos Autorizados

A través de un lector de códigos correctamente configurado (no apto para su lectura mediante móvil) se lee el **código DataMatrix incluido en el envase primario del medicamento, que enlaza a través del CIMA con el prospecto actualizado del medicamento, para su consulta por parte del profesional sanitario**, con las debidas adaptaciones en los sistemas de lectura de los centros



cima



El DataMatrix contiene la **identificación del medicamento en formato código GTIN/NTIN** que puede ser leído y utilizado en los sistemas de **trazabilidad** en la **preparación y administración** de medicamentos. Algunos de ellos contienen además el **lote** y la **caducidad** del medicamento

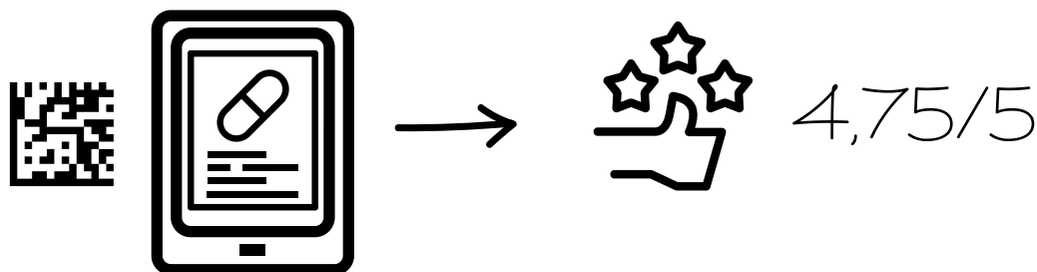
Proyecto ePIL



Acceso a la Información Electrónica de Medicamentos de Ámbito Hospitalario y Supresión del Prospecto en Papel

2023

- La Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH) evaluó la iniciativa, obteniendo una **alta satisfacción** (4,75 sobre 5), indicando que **ni pacientes ni profesionales solicitan el prospecto en papel**
- Se lanzó la **segunda fase del proyecto** que incluía más medicamentos de dispensación hospitalaria



Ahora, 2024

- Para continuar avanzando os solicitamos que completéis una **breve encuesta** para evaluar el impacto del Proyecto ePIL
- Dependiendo de los resultados del proyecto, se podría ampliar la duración del proyecto o el número de medicamentos involucrados, orientando futuras revisiones de la regulación farmacéutica en España

¡Participa!

Éste es el primer proyecto llevado a cabo en España que pretende establecer la utilidad de la lectura de códigos en los envases de los medicamentos, y se enmarca en la hoja de ruta de la codificación de medicamentos en los distintos tipos de envases, hasta llegar a la identificación del medicamento a nivel de dosis unitaria (incluyendo lote y caducidad), objetivo clave para la farmacia hospitalaria