



MINISTERIO
DE SANIDAD



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

DESCRIPCIÓN TÉCNICA DEL CONTENIDO DEL NOMENCLÁTOR DE PRESCRIPCIÓN DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS (AEMPS)

Versión 14

Fecha de revisión del texto: 11/11/2024

CORREO ELECTRÓNICO

smhaem@aemps.es

Página 1 de 46

C/ CAMPEZO, 1-
EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 50 73



Índice

Introducción.....	3
Descripción técnica del contenido del nomenclátor de prescripción.....	4
Descripción técnica del contenido del árbol de medicamentos	24
Lista de tablas Maestras	25
Anexo 1. Descripción de las dosis según las recomendaciones del Quality Review of Documents Group (QRD)	27
Anexo 2. Formas farmacéuticas simplificadas y su equivalencia con formas farmacéuticas EDQM	30
Anexo 3. Diccionario Vías Administración EDQM.....	45



Introducción

El Nomenclátor de prescripción surge de la necesidad de implementar y mantener una base de datos de medicamentos diseñada para proporcionar información básica de prescripción a los sistemas de información asistenciales de las comunidades autónomas, INGESA y mutualidades y que permita una gestión coherente de la información farmacéutica para todo el SNS.

De forma resumida el Nomenclátor de prescripción incluye para todos los medicamentos autorizados y comercializados, financiados o no financiados, los datos relativos a su identificación e información técnica. Además, desde mayo de 2013 además se mantiene un histórico con los que han sido suspendidos, revocados o ya no se comercializan a partir de dicha fecha.

Desde noviembre de 2024, en el Nomenclátor de prescripción se incluye información relativa a biomarcadores farmacogenómicos, en línea con la recogida en la [base de datos de biomarcadores farmacogenómicos](#) de la AEMPS.

A través de este Nomenclátor también se facilitan los procesos de implantación de normas/estándares europeos/internacionales mediante la defensa e incorporación de criterios estatales coherentes y su integración automática y homogénea, evitando así problemas de dispersión terminológica.

La definición y diseño de este Nomenclátor recae sobre el personal de la AEMPS con la colaboración de la Subdirección General de Información Sanitaria e Innovación del Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social y de las Comunidades Autónomas.

El Nomenclátor de prescripción está disponible en la web de la AEMPS dentro del apartado de la base de datos de CIMA, <http://www.aemps.gob.es/cima>

Esta base de datos mantiene una actualización diaria de la información.

Además de la base de datos que supone el Nomenclátor de prescripción se publica un archivo Excel denominado árbol de medicamentos que ofrece una vista más sencilla o amigable para el usuario con algunos de los campos informativos del Nomenclátor de prescripción.

Este árbol de medicamentos mantiene una actualización mensual de su estructura.



Descripción técnica del contenido del nomenclátor de prescripción

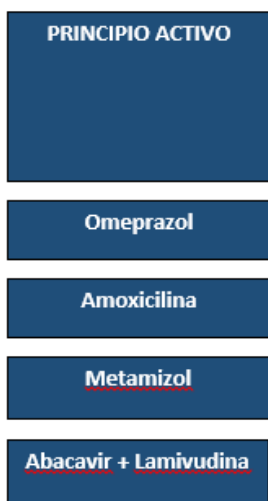
Fichero Prescripción

Contiene los datos de cada código nacional y los datos farmacéuticos vinculados, así como su situación de registro en el momento de su publicación.

Nombre Fichero: **Prescripcion.xml**

Campos contenidos:

- **listprescriptiondate:** Fecha de generación del listado.
- **cod_nacion:** Código nacional de la presentación del medicamento.
- **nro_definitivo:** Número de registro del medicamento.
- **des_nomco:** Nombre comercial del medicamento.
- **des_prese:** Nombre comercial de la presentación del medicamento.
- **cod_dcsa:** Código del "Virtual Therapeutic Moiety" (VTM) o de su "descripción clínica de sustancia/s activa/s" (DCSA). Define el medicamento a partir de sus principios activos. Basado en la terminología Snomed-CT utilizada para definir cada medicamento a un nivel superior de máxima agrupación, sin tener en cuenta forma farmacéutica ni dosis.



- **cod_dcp:** Código del "Virtual Medicinal Product" (VMP) o de su "descripción clínica del producto" (DCP). Define el medicamento a partir de sus principios activos, dosis, unidad de dosis y forma farmacéutica simplificada. Basado en la terminología Snomed-CT utilizada para definir cada medicamento.



PRINCIPIO ACTIVO	DOSIS+UNIDAD DE MEDIDA	FORMA FARMACÉUTICA	DOSIS TOTAL*
Omeprazol	20 mg	comprimido	* Dosis total incluida en DCP para inyectables cuya forma farmacéutica específica sea líquida
Amoxicilina	250 mg/5 ml	solución/suspensión oral	
Metamizol	2.000 mg	inyectable	5 ml
Abacavir/Lamivudina	600 mg/300 mg	comprimido	

- cod_dcpf:** Código del "Virtual Medicinal Product Package" (VMPP) o de su "descripción clínica del producto con formato" (DCPF). Define el medicamento a partir de su VMP y el tamaño del envase. Basado en la terminología Snomed-CT utilizada para definir cada presentación farmacéutica.

PRINCIPIO ACTIVO	DOSIS+UNIDAD DE MEDIDA	FORMA FARMACÉUTICA	DOSIS TOTAL <small>Dosis total para el resto de formas farmacéuticas se expresa como parte del DCPF</small>	UNIDADES DE ENVASE+TIPO DE ENVASE
Omeprazol	20 mg	28	Comprimidos	
Amoxicilina	250 mg/5 ml	Solución/suspensión oral	120 ml	1 frasco
Metamizol	2.000 mg	Inyectable	5 ml	6 ampollas
Abacavir/Lamivudina	20 mg	28	Comprimidos	

Esta estructura descriptiva del código de descripción clínica de la sustancia activa (DCSA), descripción clínica del producto (DCP) y de la descripción clínica del producto con formato (DCPF) se mantiene para todos aquellos medicamentos que presenten como máximo 4 principios activos en su composición.



Si el medicamento contiene más de 4 principios activos la descripción del DCSA, DCP y DCPF es una descripción genérica que se corresponde en la medida de lo posible con la descripción del código ATC nivel 4. Ejemplo:

Código nacional	659080
Nombre presentación	ISOHES 6% SOLUCION PARA PERFUSION , 10 frascos de 500 ml
Composición principios activos	HIDROXIETILALMIDON, SODIO CLORURO, POTASIO CLORURO, CALCIO CLORURO DIHIDRATO, MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO, ACETATO SODIO TRIHIDRATO, MALICO ACIDO
Nº principios activos	8
DCSA	multicomponente
DCP	Soluciones sustitutivas del plasma
DCPF	Soluciones sustitutivas del plasma

- **des_dosific:** Descripción según recomendaciones QRD (Quality Review of Documents group, European Medicines Agency) de la dosis del medicamento (**Anexo 1**).

*El campo des_dosific se ofrece también fraccionado en diferentes campos para facilitar la incorporación de la información en los sistemas informáticos y bases de datos.**

- **cod_forfar:** Código de la forma farmacéutica según EDQM (*European Directorate for the Quality of Medicines & Healthcare*).
- **cod_forfar_simplificada:** Código de la forma farmacéutica simplificada.
- **cod_envase:** Código del envase.
- **contenido:** Campo numérico del campo “nro_conte”. Número de unidades de contenido presentes en el envase de la presentación del medicamento.
- **unid_contenido:** Campo descriptivo del campo “nro_conte”. Unidad de contenido de la presentación farmacéutica. La unidad de contenido es la entidad donde se encuentra una unidad de dosis de medicamento.
- **nro_conte:** Número total del contenido. “contenido+unid_contenido”.
- **sw_psicotropo:** Indicador (SI=1/NO=0) de si el medicamento está compuesto por alguna sustancia psicotrópica, conforme a la *Convención sobre Sustancia Psicotrópicas de 1971* (Lista verde).
- **lista_psicotropo:** Hace referencia al listado de sustancias psicotrópicas a la que pertenece el principio activo del medicamento, conforme a la *Convención sobre Sustancia Psicotrópicas de 1971* (Lista verde).
- **sw_estupefaciente:** Indicador (SI=1/NO=0) de si el medicamento está compuesto por alguna sustancia estupefaciente conforme a la *Convención Única de 1961 sobre Estupefacientes y el Protocolo de 25 de marzo de 1972 de Modificación de la Convención Única* (Lista amarilla).
- **lista_estupefaciente:** Hace referencia al listado de sustancias estupefacientes a la que pertenece el principio activo del medicamento, conforme a la *Convención Única de 1961*



sobre Estupefacientes y el Protocolo de 25 de marzo de 1972 de Modificación de la Convención Única (Lista amarilla).

- **sw_afecta_conduccion:** Indicador (SI=1/NO=0) de si el medicamento afecta a la conducción según el *Real Decreto 1345/2007 por el que se regula el Procedimiento de Autorización, Registro y Condiciones de Dispensación de los Medicamentos de Uso Humano fabricados industrialmente*. (BOE núm. 267, de 7 de noviembre).
- **sw_triangulo_negro:** Indicador (SI=1/NO=0) de si el medicamento está sujeto a seguimiento adicional y por tanto lleva triángulo negro, según la *Directiva 2010/84/UE* y el *Reglamento 1235/2010 del Parlamento Europeo y del Consejo*.
- **url_fictec:** Enlace web a la Ficha Técnica.
- **url_prosp:** Enlace web al Prospecto.
- **sw_receta:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento sujeto a prescripción médica para su dispensación por un farmacéutico o bajo su supervisión.
- **sw_generico:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento genérico, según el *Real Decreto 1345/2007 por el que se regula el Procedimiento de Autorización, Registro y Condiciones de Dispensación de los Medicamentos de Uso Humano fabricados industrialmente*. (BOE núm. 267, de 7 de noviembre).
- **sw_sustituible:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento sustituible o no, según la *Orden Ministerial SCO/2874/2007, de 28 de septiembre, por la que se establecen los medicamentos que constituyen excepción a la posible sustitución por el farmacéutico con arreglo al artículo 86.4 de la Ley 29/2006, de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios*.
- **sw_envase_clinico:** Indicador (SI=1/NO=0) de si la presentación (código nacional) corresponde a un envase clínico.
- **sw_uso_hospitalario:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento de uso hospitalario.
- **sw_diagnostico_hospitalario:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento de diagnóstico hospitalario.
- **sw_tld:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento para tratamiento de larga duración (TLD).
- **sw_especial_control_medico:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento de especial control médico.
- **sw_huerfano:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento huérfano. Incluye todos los nuevos medicamentos huérfanos según el *Reglamento (CE) n° 141/2000 del Parlamento Europeo y del Consejo del 16 de diciembre de 1999*.
- **sw_base_a_plantas:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento a base de plantas según el *Real Decreto 1345/2007 por el que se regula el Procedimiento de Autorización, Registro y*



Condiciones de Dispensación de los Medicamentos de Uso Humano fabricados industrialmente. (BOE núm. 267, de 7 de noviembre).

- **biosimilar:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento biosimilar según el *Real Decreto 1345/2007 por el que se regula el Procedimiento de Autorización, Registro y Condiciones de Dispensación de los Medicamentos de Uso Humano fabricados industrialmente.* (BOE núm. 267, de 7 de noviembre).
- **laboratorio_titular:** Código del laboratorio titular de la autorización del medicamento.
- **laboratorio_comercializador:** Código del laboratorio comercializador del medicamento.
- **fecha_autorizacion:** Fecha de autorización del medicamento.
- **sw_comercializado:** Indicador (SI=1/NO=0) de si se ha solicitado el estado de comercialización de la presentación.
- **fec_comer:** fecha de la solicitud de comercialización de cada presentación del medicamento.
- **cod_sitreg:** Código de la situación de registro del medicamento.
- **cod_sitreg_presen:** Código de la situación de registro de la presentación del medicamento.
- **fecha_situacion_registro:** Fecha de último cambio de situación de registro del medicamento.
- **fec_sitreg_presen:** fecha de la situación de registro de la presentación del medicamento.
- **cod_nacionales_inactivos:** Códigos nacionales anteriores, relacionados a este código nacional.
- **sw_tiene_excipientes_decl_obligatoria:** Indicador (SI=1/NO=0) de si el medicamento contiene excipientes de declaración obligatoria, según la *Circular 1/2018 por el que se regula la Información sobre los Excipientes en el Etiquetado, Prospecto y Ficha Técnica de los Medicamentos de Uso Humano.*
- **nro_pactiv:** Número de principios activos que contiene el medicamento.
- **cod_principio_activo:** Código del/ de los principios activos.
- **orden_colacion:** Orden de los principios activos en la expresión de los campos del DCSA, DCP, DCPF y des_dosific.
- **dosis_pa:** Valor numérico de principio activo: se corresponde con el valor cuantitativo del numerador del campo “des_dosific” fraccionado*.
- **unidad_dosis_pa:** Unidad de medida de la dosis de principio activo: se corresponde con la unidad cualitativa del numerador del campo “des_dosific” fraccionado*.



- **dosis_composicion:** Valor numérico de la unidad que contiene la dosis de principio activo. se corresponde con el valor cuantitativo del denominador del campo “des_dosific” fraccionado*.
- **unidad_composicion:** Unidad de medida que contiene la dosis de principio activo: unidad de referencia del campo “dosis_pa”: se corresponde con la unidad cualitativa del denominador del campo “des_dosific” fraccionado*.
- **cantidad_volumen_unidad_composicion:** Valor numérico del contenido en volumen de la unidad de composición.
- **unidad_volumen_unidad_composicion:** Unidad de medida del contenido de la unidad de composición.
- **dosis_administracion:** Valor numérico de la unidad de administración.
- **unidad_administracion:** Mínima unidad en la que se administra la dosis.
- **dosis_prescripcion:** Número de unidades de dosis que hay en una unidad de administración.
- **unidad_prescripcion:** Unidad de dosis por unidad de administración.
- **cantidad_volumen_unidad_administracion:** Valor numérico del contenido en volumen de la unidad de administración.
- **unidad_volumen_unidad_administracion:** Unidad de medida del contenido de la unidad de administración.
- **cod_excipiente:** Código del/ de los excipientes de declaración obligatoria.
- **cod_via_admin:** Código de la(s) vía(s) de administración EDQM.
- **numero_nota_seguridad:** Código identificativo de la nota de seguridad relacionada con cada medicamento publicadas por la AEMPS.
- **referencia_nota_seguridad:** Código interno de la nota de seguridad relacionada con cada medicamento publicadas por la AEMPS.
- **asunto_nota_seguridad:** Asunto de la nota de seguridad relacionada con cada medicamento publicadas por la AEMPS.
- **fecha_nota_seguridad:** Fecha de la nota de seguridad relacionada con cada medicamento publicadas por la AEMPS.
- **url_nota_seguridad:** Enlace a la página web en la que se publica la nota de seguridad relacionada con cada medicamento.



- **cod_atc:** Código ATC (Sistema de clasificación Anatómico, Terapéutica, Química) del medicamento.
- **teratogenia:** Tipificación teratogénica referenciada a la FDA.
- **atc_interaccion:** Código ATC (Sistema de clasificación Anatómico, Terapéutica, Química) con el que interacciona el medicamento. Siempre que ha sido posible, se ha utilizado el código ATC con el nivel de agregación más agrupado.
- **descripcion_atc_interaccion:** Descripción del campo "atc_interacción".
- **efecto_interaccion:** Texto libre que hace referencia a la descripción breve de los potenciales efectos adversos derivados de la interacción.
- **recomendación_interaccion:** Texto libre que hace referencia a la recomendación propuesta en cada situación de interacción.
- **alerta_geriatria:** Texto libre que ilustra las condiciones clínicas que deben darse en la historia clínica de un paciente mayor de 65 años para que sea adecuado activar un aviso para el profesional.
- **riesgo_paciente_geriatria:** Texto libre que hace referencia a la descripción breve de la alerta que han de visualizar los profesionales sanitarios.
- **recomendacion_geriatria:** Texto libre que hace referencia a la recomendación propuesta en cada situación de alerta por paciente geriátrico.
- **atc_duplicidad:** Código ATC (Sistema de clasificación Anatómico, Terapéutica, Química) con el que generaría duplicidad terapéutica el medicamento. Siempre que ha sido posible, se ha utilizado el código ATC con el nivel de agregación más agrupado.
- **descripcion_atc_duplicidad:** Descripción del campo "atc_duplicidad".
- **efecto_duplicidad:** Texto libre que hace referencia a la descripción breve de los potenciales efectos adversos derivados de la situación de duplicidad terapéutica.
- **recomendacion_duplicidad:** Texto libre que hace referencia a la recomendación propuesta en cada situación de duplicidad terapéutica.
- **importacion_paralela:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento autorizado como Importación paralela.
- **radiofármaco:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento radiofármaco.
- **serialización:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento en cuyos envases deben figurar dispositivos de seguridad de acuerdo al Reglamento Delegado (UE) 2016/161 de la Comisión Europea.
- **fecha_caducidad_ultimo_lote_obligatorio:** fecha de caducidad del último lote liberado sin serialización (afectado por el Reglamento Delegado (UE) 2016/161 de la Comisión



Europea pero liberado antes de su entrada en vigor el 09 de febrero de 2019) para permitir el cálculo de la fecha máxima hasta la que se pueden dispensar medicamentos sin dispositivos de seguridad.

- **GTIN:** Código GTIN (Global Trade Item Number) utilizado para la codificación del identificador único necesario para los medicamentos en cuyos envases deben figurar dispositivos de seguridad de acuerdo al Reglamento Delegado (UE) 2016/161 de la Comisión Europea.
- **NTIN:** Código NTIN (National Trade Item Number) utilizado para la codificación del identificador único necesario para los medicamentos en cuyos envases deben figurar dispositivos de seguridad de acuerdo al Reglamento Delegado (UE) 2016/161 de la Comisión Europea. Este NTIN consiste en los 7 dígitos del CN (sin punto) precedidos siempre por los dígitos 0847000 (ejemplo: 0847000XXXXXX).
- **imgenvase:** Enlace web a la imagen del envase del medicamento (embalaje exterior) de la que dispone la AEMPS.
- **imgformafarmacéutica:** Enlace web a la imagen de la forma farmacéutica y/o acondicionamiento primario (comprimido, frasco de jarabe, sobre,...) del medicamento, de la que dispone la AEMPS.
- **programasaludpublica:** Indicador (SI=1/NO=0) de medicamento en cuyos envases irá desactivado el identificador único por ir destinado a programas de salud pública desarrollados por las autoridades sanitarias, de acuerdo al artículo 81.1.b) del Real Decreto 717/2019, de 5 de diciembre (Aplicación del artículo 23 del Reglamento Delegado (UE) 2016/161 de la Comisión, de 2 de octubre de 2015).

Adicionalmente, en aquellos principios activos para los cuales se ha establecido una asociación con un biomarcador farmacogenómico con evidencia 1A (de acuerdo con los criterios de PharmGKB), se ha incluido la siguiente información:

- **biomarcador:** gen que codifica una proteína involucrada en la acción, toxicidad o metabolismo del principio activo (anexo 4).
- **genotipo_fenotipo:** Genotipo/fenotipo afectado.
- **secciones_ft:** Secciones de la ficha técnica que contienen información sobre la asociación biomarcador genómico-principio activo.
- **descripcion:** información regulatoria más relevante incluida en ficha técnica sobre la asociación biomarcador genómico-principio activo.
- **inclusion_cartera_sns:** Información sobre el estado de inclusión en la cartera de servicios del SNS para la prueba genética necesaria.
- **notas:** Información complementaria sobre la asociación principio activo - biomarcador.



Pueden existir casos en los que haya una asociación principio activo/biomarcador farmacogenómico establecida con alto nivel de evidencia, con prueba genética incluida en cartera, para los cuales no exista información al respecto recogida en la ficha técnica del producto. En estos casos, se recoge el biomarcador farmacogenómico implicado en la asociación, el estado de financiación de la prueba genética y, en la sección de notas, las recomendaciones recogidas en guías de práctica clínica (CPIC o DPWG). Esta información está en línea con la recogida en la [base de datos de biomarcadores farmacogenómicos](#) de la AEMPS.

Esquema: http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion.xsd

Campos Múltiples:

- códigos de vías de administración (cod_via_admin).
- códigos de formas farmacéuticas y formas farmacéuticas simplificadas (cod_forfar, cod_forfar_simplificada) en medicamentos “combipack” que combinen más de una forma farmacéutica bajo el mismo número de registro.
- códigos de excipientes de declaración obligatoria (cod_excipiente).
- códigos de principios activos (cod_principio_activo).
- orden de colación de los principios activos (orden_colacion).
- dosis principio activo fraccionada (dosis_pa).
- unidad de dosis principio activo fraccionada (unidad_dosis_pa).
- todos los campos relacionados con las notas de seguridad: (numero, referencia, asunto, fecha y url).
- todos los campos relacionados con las interacciones: (atc_interaccion, descripcion_atc_interaccion, efecto_interaccion, recomendacion_interaccion).
- todos los campos relacionados con las alertas en pacientes geriátricos: (alerta_geriatria, riesgo_geriatria, recomendacion_geriatria).
- todos los campos relacionados con las duplicidades terapéuticas: (atc_duplicidad, descripcion_atc_duplicidad, efecto_duplicidad, recomendacion_duplicidad).
- todos los campos relacionados con los biomarcadores farmacogenómicos (biomarcadores).

Estos campos al trasladarse a tablas de dos dimensiones (formato Excel) pueden multiplicar el número de líneas resultantes.

Ejemplos de los campos disponibles en el Nomenclátor prescripción:

Ejemplo de Solución para perfusión, Comprimido y Solución oral:

listprescriptiondate	06/08/2015	06/08/2015	06/08/2015
cod_nacion	620146	603678	679639
nro_definitivo	65237	10648021	61072
des_nomco	ACICLOVIR TEDEC 25 mg/ml SOLUCION PARA PERFUSION EFG	TWYNSTA 80 mg/5 mg COMPRIMIDOS	PARACETAMOL/ CODEINA LEVEL 24mg/ml +2,40mg/ml SOLUCION ORAL
des_prese	ACICLOVIR TEDEC 25 mg/ml SOLUCION PARA PERFUSION EFG , 50 ampollas de 10 ml	TWYNSTA 80 mg/5 mg COMPRIMIDOS, 360 comprimidos	PARACETAMOL/ CODEINA LEVEL 24mg/ml +2,40mg/ml SOLUCION ORAL , 1 frasco de 240 ml

= Aciclovir



cod_dcsa	41193000	444334000	412556009
cod_dcp	324728003= <i>Aciclovir 250 mg inyectable</i>	444209002	377251008
cod_dcpf	10531000140107	3601000140107	33291000140105
des_dosific	250 mg	80 mg/5 mg	120 mg/5 ml + 12 mg/5 ml
cod_forfar	222 = <i>Solución para perfusión</i>	40	5
cod_forfar_simplificada	35 = <i>Inyectable vertusión</i>	10	65
cod_envase	1 = <i>Ampolla</i>	5	6
contenido	50	360	240
unid_contenido	1 = <i>Ampolla para inyección</i>	12	32
nro_conte	50 ampollas de 10 ml	360 comprimidos	1 frasco de 240 ml
sw_psicotropo	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
lista_psicotropo	<i>Códigos cuya descripción se detalla en los diccionarios correspondientes</i>		
sw_estupefaciente	0 (NO)	0 (NO)	1 (SÍ)
lista_estupefaciente	lista III		
sw_afecta_conduccion	0 (NO)	0 (NO)	1 (SÍ)
sw_triangulo_negro	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
url_fictec	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/ft/65237/65237_ft.pdf	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/ft/10648021/10648021_ft.pdf	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/ft/61072/61072_ft.pdf
url_prosp	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/p/65237/65237_p.pdf	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/p/10648021/10648021_p.pdf	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/p/61072/61072_p.pdf
sw_receta	1 (SÍ)	1 (SÍ)	1 (SÍ)
sw_generico	1 (SÍ)	0 (NO)	0 (NO)
sw_sustituible	1 (SÍ)	1 (SÍ)	1 (SÍ)
sw_envase_clinico	1 (SÍ)	1 (SÍ)	0 (NO)
sw_uso_hospitalario	1 (SÍ)	0 (NO)	0 (NO)
sw_diagnostico_hospitalario	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
sw_tld	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
sw_especial_control_medico	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
sw_huerfano	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
sw_base_a_plantas	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
laboratorio_titular	2889	5126	946
laboratorio_comercializador	2889	470	946
fecha_autorizacion	24/02/2003	18/11/2010	01/11/1996
sw_comercializado	1 (SÍ)	1 (SÍ)	1 (SÍ)
fec_comer	02/01/2012	16/05/2011	09/09/2011
cod_sitreg	1	1	1
cod_sitreg_presen	1	1	1
fecha_situacion_registro	24/02/2003	18/11/2010	01/11/1996
fec_sitreg_presen	24/02/2003	18/11/2010	01/11/1996



cod_nacionales_inactivos			
sw_tiene_excipientes_decl_obligatoria	1 (SÍ)	1 (SÍ)	1 (SÍ)
nro_pactiv	1	2	2
biosimilar	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
cod_principio_activo	3254	972	350
cod_principio_activo	<i>un solo principio activo</i>	7177	<i>2 principios activos</i>
orden_colacion	1	<i>2 principios activos</i>	1
orden_colacion		2	2
dosis_pa	250	80	24
dosis_pa		5	2,4
unidad_dosis_pa	mg	mg	mg
unidad_dosis_pa		mg	mg
dosis_composicion	1	1	1
unidad_composicion	ampolla inyección	comprimido	ml
cantidad_volumen_unidad_composicion			
unidad_volumen_unidad_composicion			
dosis_administracion	1	1	1
unidad_administracion	ampolla inyección	comprimido	ml
dosis_prescripcion	250	80/5	24/2,4
unidad_prescripcion	mg	mg/mg	mg/mg
cantidad_volumen_unidad_administracion	10		
unidad_volumen_unidad_administracion	ml		
cod_excipiente	2362	1025	873
cod_excipiente	4991	1221	1801
cod_excipiente	5817	4991	2860
cod_excipiente	<i>Tantas líneas como EDO haya</i>	7646	6996
cod_excipiente			7516
cod_excipiente			7368
cod_via_admin	49	54	54
numero_nota_seguridad		06/2014	<i>Tantas líneas como alertas de seguridad haya</i> 3/2015
numero_nota_seguridad			17/2013
referencia_nota_seguridad		MUH (FV), 06/2014	MUH (FV) 3/2015
referencia_nota_seguridad			MUH (FV) 17/2013
asunto_nota_seguridad		USO COMBINADO DE MEDICAMENTOS QUE ACTÚAN SOBRE EL SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA (IECA/ARA II): RESTRICCIONES DE USO	CODEINA: NUEVAS RESTRICCIONES DE USO COMO ANTITUSÍGENO EN PEDIATRÍA



asunto_nota_seguridad			CODEÍNA: RESTRICCIONES DE USO COMO ANALGÉSICO EN PEDIATRÍA
fecha_nota_seguridad		11/04/2014	13/03/2015
fecha_nota_seguridad			17/06/2013
url_nota_seguridad		http://www.aemps.gob.es/informa/notasInformativas/medicamentosUsoHumano/seguridad/2014/NI-MUH_FV_06-renina-angiotensina.htm	http://www.aemps.gob.es/informa/notasInformativas/medicamentosUsoHumano/seguridad/2015/NI-MUH_FV_03-codeina.htm
url_nota_seguridad			http://www.aemps.gob.es/informa/notasInformativas/medicamentosUsoHumano/seguridad/2013/NI-MUH_FV_17-2013-codeina.htm
cod_atc	J05AB01	C09DB04	N02BE51
teratogenia		D - Medicamento desaconsejado en cualquier etapa del embarazo. Valorar la relación beneficio riesgo	
atc_interacción		C03D	
atc_interacción		A12BA51	
atc_interacción		A12BA04	
atc_interacción		C03E	
atc_interacción		N05AN01	<i>Tantas líneas como interacciones haya</i>
atc_interacción		A12BA01	
atc_interacción		A12BA91	
atc_interacción		A12BA30	
descripcion_atc_interacción		AGENTES AHORRADORES DE POTASIO	
descripcion_atc_interacción		Cloruro de potasio, combinaciones con	
descripcion_atc_interacción		Bicarbonato de potasio	
descripcion_atc_interacción		DIURETICOS Y AGENTES AHORRADORES DE POTASIO EN COMBINACION	
descripcion_atc_interacción		Litio	
descripcion_atc_interacción		Cloruro de potasio suplementos minerales	
descripcion_atc_interacción		Potasio gluceptato	
descripcion_atc_interacción		Combinaciones	
efecto_interacción		Aumento del riesgo de hiperpotasemia.	
efecto_interacción		Aumento del riesgo de hiperpotasemia.	
efecto_interacción		Aumento del riesgo de hiperpotasemia.	
efecto_interacción		Aumento del riesgo de hiperpotasemia.	
efecto_interacción		Aumento del riesgo de toxicidad por litio.	
efecto_interacción		Aumento del riesgo de hiperpotasemia.	



efecto_interacción		Aumento del riesgo de hiperpotasemia.	
efecto_interacción		Aumento del riesgo de hiperpotasemia.	
recomendación_interacción		Asociación desaconsejada. Valorar el beneficio/riesgo del tratamiento. Se recomienda monitorizar los niveles de potasio.	
recomendación_interacción		Asociación desaconsejada. Valorar el beneficio/riesgo del tratamiento. Se recomienda monitorizar los niveles de potasio.	
recomendación_interacción		Asociación desaconsejada. Valorar el beneficio/riesgo del tratamiento. Se recomienda monitorizar los niveles de potasio.	
recomendación_interacción		Asociación desaconsejada. Valorar el beneficio/riesgo del tratamiento. Se recomienda monitorizar los niveles de litio.	
recomendación_interacción		Asociación desaconsejada. Valorar el beneficio/riesgo del tratamiento. Se recomienda monitorizar los niveles de potasio.	
recomendación_interacción		Asociación desaconsejada. Valorar el beneficio/riesgo del tratamiento. Se recomienda monitorizar los niveles de potasio.	
recomendación_interacción		Asociación desaconsejada. Valorar el beneficio/riesgo del tratamiento. Se recomienda monitorizar los niveles de potasio.	
alerta_geriátrica		Pacientes con hiperkalemia	
alerta_geriátrica		Tratamiento concomitante con AINE y diurético	
riesgo_geriátrica	<i>Tantas líneas como alertas geriátricas haya</i>	Riesgo de agravamiento de la hiperkalemia.	
riesgo_geriátrica		Riesgo de insuficiencia renal, especialmente en pacientes deshidratados.	
recomendación_geriátrica		Emplear con precaución. Monitorizar niveles de potasio y valorar otras alternativas.	
recomendación_geriátrica		Evitar el uso del AINE y si fuese imprescindible su utilización, monitorizar la función renal los primeros 30 días de la introducción del AINE. Valorar sustituirlo por otros analgésicos.	<i>Tantas líneas como duplicidades haya</i>
atc_duplicidad		C09DB	N02BE51
atc_duplicidad		C10BX	N02BE01
atc_duplicidad		C09BB	



atc_duplicidad		C09DA	
atc_duplicidad		C09DX	
atc_duplicidad		C08CA	
atc_duplicidad		C09CA	
descripcion_atc_duplicidad		Antagonistas de angiotensina II y bloqueantes de canales de calcio	Paracetamol, combinaciones excluyendo psicolepticos
descripcion_atc_duplicidad		Inhibidores de la HMG-CoA reductasa, otras combinaciones	Paracetamol
descripcion_atc_duplicidad		Inhibidores de la ECA y bloqueantes de canales de calcio	
descripcion_atc_duplicidad		Antagonistas de angiotensina II y diureticos	
descripcion_atc_duplicidad		Antagonistas de la angiotensina II, otras combinaciones	
descripcion_atc_duplicidad		Derivados de la dihidropiridina	
descripcion_atc_duplicidad		Antagonistas de angiotensina II, monofarmacos	
efecto_atc_duplicidad		Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.	Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.
efecto_atc_duplicidad		Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.	Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.
efecto_atc_duplicidad		Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.	
efecto_atc_duplicidad		Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.	
efecto_atc_duplicidad		Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.	
efecto_atc_duplicidad		Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.	
efecto_atc_duplicidad		Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.	
recomendación_duplicidad		Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.	Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.
recomendación_duplicidad		Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.	Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.
recomendación_duplicidad		Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.	
recomendación_duplicidad		Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.	



recomendación_duplicidad		Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.	
recomendación_duplicidad		Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.	
recomendación_duplicidad		Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.	

Ejemplo de Gotas orales en solución, Gel intestinal y Crema:

listprescriptiondate	06/08/2015	06/08/2015	06/08/2015
cod_nacion	658182	650629	690602
nro_definitivo	68289	66547	60420
des_nomco	ZURIA 10 mg/ml GOTAS ORALES EN SOLUCION	DUODOPA 20 mg/ml + 5 mg/ml GEL INTESTINAL	FALCOL DIFUCREM 15 mg/g CREMA
des_prese	ZURIA 10 mg/ml GOTAS ORALES EN SOLUCION , 1 frasco de 30 ml	DUODOPA 20 mg/ml + 5 mg/ml GEL INTESTINAL , 7 cartuchos de 100 ml	FALCOL DIFUCREM 15 mg/g CREMA, 1 tubo de 60 g
cod_dcsa	321963000	404830004	329923004
cod_dcp	101471000140109	70271000140100	111000140103
cod_dcpf	101481000140107	70281000140102	121000140107
des_dosific	10 mg/ml	20 mg/ml + 5 mg/ml	15 mg/g
cod_forfar	1	269	88
cod_forfar_simplificada	64	37	18
cod_envase	6	12	44
contenido	30	7	60
unid_contenido	32	30	27
nro_conte	1 frasco de 30 ml	7 cartuchos de 100 ml	1 tubo de 60 g
sw_psicotropo	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
lista_psicotropo			
sw_estupefaciente	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
lista_estupefaciente			
sw_afecta_conduccion	1 (SÍ)	1 (SÍ)	0 (NO)
sw_triangulo_negro	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
url_fictec	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/ft/68289/68289_ft.pdf	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/ft/66547/66547_ft.pdf	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/ft/60420/60420_ft.pdf
url_prosp	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/p/68289/68289_p.pdf	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/p/66547/66547_p.pdf	http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/es/p/60420/60420_p.pdf
sw_receta	1 (SÍ)	1 (SÍ)	1 (SÍ)
sw_generico	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
sw_sustituible	1 (SÍ)	1 (SÍ)	1 (SÍ)
sw_envase_clinico	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)



sw_uso_hospitalario	0 (NO)	1 (SÍ)	0 (NO)
sw_diagnostico_hospitalario	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
sw_tld	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
sw_especial_control_medico	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
sw_huerfano	0 (NO)	1 (SÍ)	0 (NO)
sw_base_a_plantas	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
laboratorio_titular	1473	16052	88187
laboratorio_comercializador	1473	16052	88187
fecha_autorizacion	19/12/2006	03/02/2005	01/06/1994
sw_comercializado	0 (NO)	1 (SÍ)	1 (SÍ)
fec_comer	29/04/2014	09/01/2012	20/10/2011
cod_sitreg	1	1	1
cod_sitreg_presen	1	1	1
fecha_situacion_registro	24/04/2012	03/02/2005	01/06/1994
fec_sitreg_presen	04/09/2012	03/02/2005	01/06/1994
cod_nacionales_inactivos			
sw_tiene_excipientes_de_cl_obligatoria	1 (SÍ)	1 (SÍ)	1 (SÍ)
nro_pactiv	2	2	1
biosimilar	0 (NO)	0 (NO)	0 (NO)
cod_principio_activo	7468	2909	7333
cod_principio_activo		5764	
orden_colacion	1	1	1
orden_colacion		2	
dosis_pa	10	20	15
dosis_pa		5	
unidad_dosis_pa	mg	mg	mg
unidad_dosis_pa		mg	
dosis_composicion	1	1	1
unidad_composicion	ml	ml	g
cantidad_volumen_unidad_composicion	<i>Se administran gotas, en cada gota hay 0,5 mg en 0,05 ml</i>	<i>En cremas, geles y otras formas farmacéuticas de aplicación cutánea no se puede medir la cantidad de dosis por aplicación al ser una medida variable.</i>	
unidad_volumen_unidad_composicion			
dosis_administracion	1	1	1
unidad_administracion	gota	cartucho precargado	aplicación
dosis_prescripcion	0,5	2000/500	1
unidad_prescripcion	mg	mg/mg	aplicación
cantidad_volumen_unidad_administracion	0,05	100	
unidad_volumen_unidad_administracion	ml	ml	



cod_excipiente	1801	2198	214
cod_excipiente	7368		276
cod_excipiente			
cod_excipiente			
cod_excipiente			
cod_excipiente			
cod_via_admin	54	104	15
numero_nota_seguridad			
numero_nota_seguridad			
referencia_nota_seguridad			
referencia_nota_seguridad			
asunto_nota_seguridad			
asunto_nota_seguridad			
fecha_nota_seguridad			
fecha_nota_seguridad			
url_nota_seguridad			
url_nota_seguridad			
cod_atc	N06AB05	N04BA02	M02AA25
teratogenia	D - Medicamento desaconsejado en cualquier etapa del embarazo. Valorar la relación beneficio riesgo	D - Medicamento desaconsejado en cualquier etapa del embarazo. Valorar la relación beneficio riesgo	
atc_interacción	C01BD07 *		
atc_interacción	J01MA14 *		
atc_interacción	N05AD01 *		
atc_interacción	J01FA01 *		
atc_interacción	N06AB04 *		
atc_interacción	C01BD01 *		
atc_interacción	L02BA01 *		
atc_interacción	G04CA01 *		
descripcion_atc_interacción	Dronedarona *		
descripcion_atc_interacción	Moxifloxacino *		
descripcion_atc_interacción	Haloperidol *		
descripcion_atc_interacción	Eritromicina *		



descripcion_atc_interacción	Citalopram *		
descripcion_atc_interacción	Amiodarona *		
descripcion_atc_interacción	Tamoxifeno *		
descripcion_atc_interacción	Alfazosina *		
efecto_interacción	Aumento del riesgo de arritmias ventriculares. *		
efecto_interacción	Aumento del riesgo de arritmias ventriculares. *		
efecto_interacción	Aumento del riesgo de arritmias ventriculares. *		
efecto_interacción	Aumento del riesgo de arritmias ventriculares. *		
efecto_interacción	Aumento del riesgo de arritmias ventriculares. *		
efecto_interacción	Aumento del riesgo de arritmias ventriculares. *		
efecto_interacción	Aumento del riesgo de arritmias ventriculares. *		
efecto_interacción	Disminución del efecto de tamoxifeno.		
efecto_interacción	Aumento del riesgo de arritmias ventriculares. *		
recomendación_interacción	Asociación contraindicada. Se recomienda suspender uno de los principios activos. *		
recomendación_interacción	Asociación contraindicada. Se recomienda suspender uno de los principios activos. *		
recomendación_interacción	Asociación contraindicada. Se recomienda suspender uno de los principios activos. *		
recomendación_interacción	Asociación contraindicada. Se recomienda suspender uno de los principios activos. *		
recomendación_interacción	Asociación contraindicada. Se recomienda suspender uno de los principios activos. *		
recomendación_interacción	Asociación contraindicada. Se recomienda suspender uno de los principios activos. *		
recomendación_interacción	Asociación contraindicada. Se recomienda suspender uno de los principios activos. *		
recomendación_interacción	Asociación desaconsejada. Valorar el beneficio/riesgo del tratamiento. *		
recomendación_interacción	Asociación contraindicada. Se recomienda suspender uno de los principios activos. *		
alerta_geriátrica	Pacientes con hiponatremia no iatrogénica (< 130 mmol/l)	Pacientes con temblor esencial benigno	
alerta_geriátrica			
riesgo_geriátrica	Riesgo de hiponatremia severa.	No hay evidencia de su eficacia. Levodopa tiene efectos adversos importantes como náuseas, vómitos y arritmias, entre otros.	
riesgo_geriátrica			



recomendación_geriátr a	Evitar su utilización. En caso de necesitar un antidepresivo, hay alternativas más seguras como la mirtazapina para esta situación	Evitar su utilización. Se recomienda la utilización de betabloqueantes, como el propanolol, para el tratamiento del temblor esencial.	
recomendación_geriátr a			
atc_duplicidad	N06AB		
atc_duplicidad			
atc_duplicidad			
atc_duplicidad			
atc_duplicidad			
atc_duplicidad			
atc_duplicidad			
descripcion_atc_duplici dad	Inhibidores selectivos de la recaptacion de serotonina		
descripcion_atc_duplici dad			
descripcion_atc_duplici dad			
descripcion_atc_duplici dad			
descripcion_atc_duplici dad			
descripcion_atc_duplici dad			
descripcion_atc_duplici dad			
efecto_atc_duplicidad	Prescripción de dos o más medicamentos con el mismo principio activo o la misma actividad farmacológica.		
efecto_atc_duplicidad			
efecto_atc_duplicidad			
efecto_atc_duplicidad			
efecto_atc_duplicidad			
efecto_atc_duplicidad			
efecto_atc_duplicidad			
efecto_atc_duplicidad			
recomendación_duplici dad	Suspender el principio(s) activo(s) con la misma actividad farmacológica.		
recomendación_duplici dad			
recomendación_duplici dad			



recomendación_dupli dad			
recomendación_dupli dad			
recomendación_dupli dad			
recomendación_dupli dad			

** Existen muchas más interacciones para el medicamento Zuria 10 mg/ml gotas orales en solución, las aquí expuestas suponen sólo un ejemplo*



Descripción técnica del contenido del árbol de medicamentos

El árbol de medicamentos constituye una visión generalizada y más sencilla de los campos DCSA, DCP y DCPF en formato Excel para cada presentación farmacéutica (código nacional).

A través de la estructuración del árbol se desglosan los campos DCP y DCPF en sus diferentes componentes, como son el DCSA, la dosis, la unidad de dosis, el contenido y la unidad de contenido.

Además de estos campos, el árbol de medicamentos ofrece el principio activo específico de cada presentación farmacéutica, los excipientes de declaración obligatoria y la vía de administración mediante la codificación que siguen los diccionarios de las tablas Maestras.

des_dcsa	cod_dcsa	cantidad	unidad	des_dcp	cod_dcp	contenido	unid_contenido	des_dcpf	cod_dcpf
abacavir	116084008	300	mg	Abacavir 300 mg comprimido	324880001	60	comprimido	Abacavir 300 mg 60 comprimidos	21000140102
		20	mg	Abacavir 20 mg/ml solución/suspensión oral	324881002	240	ml	Abacavir 20 mg/ml solución/suspensión oral 240 ml 1 frasco	31000140104

des_prese	cod_nacion	Atributo	ValorAtributo	Total
ZIAGEN 300 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA, 60 comprimidos	811869	A	991 - Principio Activo	
		B	CARBOXIMETILALMIDON SODICO	
		B	POLISORBATO 80	
		C	54 - Vía de Administración	
ZIAGEN 20 mg/ml SOLUCION ORAL, 1 frasco de 240 ml	811893	A	991 - Principio Activo	
		B	CITRATO DE SODIO (E-331)	
		B	METILPARABENO (E 218)	
		B	PROPILPARABENO (E 216)	
		B	PROPILENGLICOL	
		B	SACARINA SODICA	
		B	SORBITOL	
		B	MALTODEXTRINA	
C	54 - Vía de Administración			



Lista de tablas Maestras

Diccionario de códigos ATC

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_ATC.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_atc.xsd
- **Descripción:** Clasificación según http://www.whooc.no/atc_ddd_index/

Diccionario de Envases

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_ENVASES.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_envases.xsd
- **Descripción:** Código relacionado con tipo de envase.

Diccionario de Excipientes Declaración Obligatoria

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_EXCIPIENTES_DECL_OBLIGATORIA.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_excipientes.xsd
- **Descripción:** Código relacionado con excipiente de declaración obligatoria.

Diccionario de la Forma Farmacéutica EDQM

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_FORMA_FARMACEUTICA.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_formas_farmaceuticas.xsd
- **Descripción:** Estándares EDQM (*European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare*) <http://www.edqm.eu>
En este diccionario aparece el código asignado a cada forma farmacéutica EDQM y el código de forma farmacéutica simplificada con el que se asocia cada forma farmacéutica EDQM.

Diccionario de las Forma Farmacéutica Simplificada (Anexo2)

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_FORMA_FARMACEUTICA_SIMPLIFICADAS.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_formas_farmaceuticas_simplificadas.xsd
- **Descripción:** Código relacionado con forma farmacéutica simplificada.

Diccionario de Laboratorios

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_LABORATORIOS.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_laboratorios.xsd
- **Descripción:** Nombre y datos administrativos de los laboratorios.

Diccionario de los Principios Activos

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_PRINCIPIOS_ACTIVOS.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_principios_activos.xsd
- **Descripción:** Código relacionado con nombre de las sustancias activas, en caso de ser sustancias psicótropas o estupefacientes se indica el listado al que pertenecen.

Diccionario de la Situación de Registro

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_SITUACION_REGISTRO.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_situacion_registro.xsd



- **Descripción:** Código relacionado con las situaciones de registro: autorizado, anulado, suspenso o suspenso CN.

Diccionario de la Unidad Contenido

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_UNIDAD_CONTENIDO.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_unidad_contenido.xsd
- **Descripción:** Código relacionado con cada unidad de contenido.

Diccionario Vías Administración EDQM

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_VIAS_ADMINISTRACION.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_vias_administracion.xsd
- **Descripción:** Clasificación según <http://www.edqm.eu> (Anexo 3)

Diccionario de la "Descripción Clínica de la Sustancia Activa" (DCSA)

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_DCSA.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_dcsa.xsd

Diccionario de la "Descripción Clínica del Producto" (DCP)

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_DCP.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_dcp.xsd

Diccionario de la "Descripción Clínica del Producto con Formato" (DCPF)

- **Nombre Fichero:** DICCIONARIO_DCPF.xml
- **Esquema:** http://schemas.aemps.es/prescripcion/aemps_prescripcion_dcpf.xsd



Anexo 1. Descripción de las dosis según las recomendaciones del *Quality Review of Documents Group (QRD)*

Texto en inglés

[QRD recommendations on the expression of strength in the name of centrally authorised human medicinal products](#). Doc. Ref. EMA/707229/2009. London, 18 November 2009.

The variables used in the table to reflect the different scenarios are defined as follows: x mg/ml = concentration; z mg = total active substance; y ml = total volume; z mg/y ml = total active substance per total volume.

Pharmaceutical form	Container ²	Preferred strength in the name ³	Forma ³ t
Oral preparations			
Solid unit-dose preparations (e.g. tablets, capsules)	Single dose	Amount per unit dose	z mg
Solid preparations (e.g. granules)	Multi-dose	Amount per unit weight	x mg/g
Semi-solid preparations (e.g. oral paste, gel)	Single dose	Total amount in the container	z mg
Semi-solid preparations (e.g. oral paste, gel)	Multi-dose	Amount per unit weight	x mg/g
Liquid preparations (e.g. ampoule, sachet)	Single dose	Total amount in the container	z mg
Liquid preparations (e.g. oral solution)	Multi-dose	Amount per unit volume	x mg/ml
Powders/granules for liquid preparations	Single dose	Total amount in the container	z mg
Powders/granules for liquid preparations	Multi-dose	Amount per unit volume after reconstitution	x mg/ml
Parenteral preparations			
Liquid preparations	Single dose (in cases of 'total' use [*])	Total amount in the container	z mg ^{**}
	Single dose (in cases of 'partial' use [*])	Amount per unit volume	x mg/ml ^{**}
Liquid preparations	Multi-dose	Amount per unit volume	x mg/ml
Powders for liquid preparations ^{***}	Single dose	Total amount in the container	z mg
Powders for liquid preparations	Multi-dose	Amount per unit volume after reconstitution	x mg/ml



Concentrates	Single dose (in cases of 'total' use)	Total amount in the container	z mg**
	Single dose (in cases of 'partial' use)	Amount per unit volume before dilution	x mg/ml**
Concentrates	Multi-dose	Amount per unit volume before dilution	x mg/ml
Implants			
Implants	Total amount in implant		z mg
Cutaneous, transdermal (according to standard terms), rectal, vaginal, oromucosal and gingival preparations			
Solid preparations (e.g. suppository, tablet, capsule)	Single dose	Amount per unit dose	z mg
Solid preparations (e.g. powder)	Multi-dose	Amount per unit weight	x mg/g
Transdermal preparations for systemic use (e.g. transdermal patch)	Single dose	Nominal amount released per unit time	x mg/y h
Transdermal preparations for local use (e.g. transdermal patch)	Single dose	Total amount in the patch	z mg
Semi-solid preparations (e.g. cream, gel, ointment)	Single dose Multi-dose	Amount per unit weight	x mg/g
Liquid preparations	Single dose	Total amount in the container	z mg
Liquid preparations	Multi-dose	Amount per unit volume	x mg/ml
Preparations for inhalation			
Inhalation products (e.g. hard capsules, pressurised products, gases)	Single dose Multi-dose	Amount per delivered dose	x mg/dose
Nebuliser solution/suspensión/emulsión	Single dose	Total amount in the container	z mg
Nebuliser solution/suspensión/emulsión	Multi-dose	Amount per unit volume	x mg/ml
Eye, ear and nose preparations			
Liquid preparations	Single dose Multi-dose	Amount per unit volume	x mg/ml
Semi-solid preparations (e.g. ointment)	Single dose Multi-dose	Amount per unit weight	x mg/g



* **Total use:** when the amount of active substance in the individual container is given **in total** as a single administration. **Partial use:** when the dose to be administered is calculated **on an individual patient basis** (in mg/kg bodyweight, in mg/m²) and any unused portion of the preparation is to be discarded.

** Where the concentration is included as the 'strength' in the name of the medicinal product, the total content per total volume must also be prominently displayed on the packaging. Where the total quantity of active substance in the container is included as the 'strength' in the name of the medicinal product, the total volume or total content per total volume and concentration must also be displayed on the packaging. Where the total quantity per total volume is included as the 'strength' in the name of the medicinal product, the concentration must also be displayed on the packaging.

*** Where a unique recommendation exists regarding the volume for reconstitution, the strength may alternatively be expressed as total amount per total volume after reconstitution "z mg/y ml".



Anexo 2. Formas farmacéuticas simplificadas y su equivalencia con formas farmacéuticas EDQM

Las formas farmacéuticas novedosas no incluidas en el Nomenclátor o las excepciones al uso de estas formas farmacéuticas simplificadas vienen marcadas específicamente. Su no utilización se justifica por la escasa incidencia de uso y la mejor comprensión de la forma farmacéutica completa definida según EDQM:

FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
EQUIVALENTE DE TEJIDO VIVO	EQUIVALENTE DE TEJIDO VIVO
ADHESIVO TISULAR	ADHESIVO TISULAR
ADITIVO PARA EL BAÑO	PRODUCTO PARA EL BAÑO
APÓSITO ADHESIVO MEDICAMENTOSO	APÓSITO
APÓSITO ADHESIVO PARA PRUEBA DE PROVOCACIÓN CON ALERGENOS	PRUEBA ALERGIA
APÓSITO IMPREGNADO	APÓSITO
BAÑO OCULAR	COLIRIO
BARNIZ DE UÑAS MEDICAMENTOSO	BARNIZ DE UÑAS
BARNIZ PARA DENTADURAS	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
BARRA CUTÁNEA	SÓLIDO USO TÓPICO
BARRA DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
BARRA NASAL	PRODUCTO USO NASAL
BARRA ÓTICA	SÓLIDO ÓTICO
BARRA PARA HERIDAS	POR DEFINIR
BARRA URETRAL	PREPARADO URETRAL
BASTONCILLO CUTÁNEO IMPREGNADO	LÍQUIDO USO TÓPICO
BOLSITA	POR DEFINIR
CÁPSULA BLANDA	CÁPSULA
CÁPSULA BLANDA DE LIBERACIÓN MODIFICADA	CÁPSULA LIBERACIÓN MODIFICADA
CÁPSULA BLANDA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	CÁPSULA LIBERACIÓN MODIFICADA
CÁPSULA BLANDA GASTRORRESISTENTE	CÁPSULA
CÁPSULA BLANDA MASTICABLE	CÁPSULA
CÁPSULA BUCAL	CÁPSULA
CÁPSULA DURA	CÁPSULA
CÁPSULA DURA DE LIBERACIÓN MODIFICADA	CÁPSULA LIBERACIÓN MODIFICADA
CÁPSULA DURA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	CÁPSULA LIBERACIÓN MODIFICADA
CÁPSULA DURA GASTRORRESISTENTE	CÁPSULA
CÁPSULA GASTRORRESISTENTE	CÁPSULA
CÁPSULA PARA INHALACIÓN DEL VAPOR	INHALACIÓN PULMONAR



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
CÁPSULA RECTAL	SUPOSITORIO
CÁPSULA VAGINAL BLANDA	ÓVULO/COMPRIMIDO VAGINAL
CÁPSULA VAGINAL DURA	ÓVULO/COMPRIMIDO VAGINAL
CATAPLASMA	APÓSITO
CHAMPÚ	CHAMPÚ
CHICLE MEDICAMENTOSO	CHICLE
COLIRIO	COLIRIO
COLIRIO DE LIBERACIÓN PROLONGADA	COLIRIO LIBERACIÓN PROLONGADA
COLIRIO EN EMULSIÓN	COLIRIO
COLIRIO EN SOLUCIÓN	COLIRIO
COLIRIO EN SOLUCIÓN EN ENVASE UNIDOSIS	COLIRIO
COLIRIO EN SUSPENSIÓN	COLIRIO
COLODIÓN	LÍQUIDO USO TÓPICO
COMPRIMIDO	COMPRIMIDO
COMPRIMIDO BUCAL	COMPRIMIDO BUCAL/PARA CHUPAR
COMPRIMIDO BUCAL MUCOADHESIVO	COMPRIMIDO BUCAL/PARA CHUPAR
COMPRIMIDO BUCODISPERSABLE	COMPRIMIDO BUCODISPERSABLE/LIOTAB
COMPRIMIDO DE LIBERACIÓN MODIFICADA	COMPRIMIDO LIBERACIÓN MODIFICADA
COMPRIMIDO DE LIBERACIÓN PROLONGADA	COMPRIMIDO LIBERACIÓN MODIFICADA
COMPRIMIDO DISPERSABLE	COMPRIMIDO
COMPRIMIDO EFERVESCENTE	COMPRIMIDO EFERVESCENTE
COMPRIMIDO GASTRORRESISTENTE	COMPRIMIDO
COMPRIMIDO MASTICABLE	COMPRIMIDO MASTICABLE
COMPRIMIDO MASTICABLE Y DISPERSABLE	COMPRIMIDO MASTICABLE
COMPRIMIDO PARA CHUPAR	COMPRIMIDO BUCAL/PARA CHUPAR
COMPRIMIDO PARA IMPLANTACIÓN	IMPLANTE
COMPRIMIDO PARA INHALACIÓN DEL VAPOR	INHALACIÓN PULMONAR
COMPRIMIDO PARA SOLUCIÓN PARA ENJUAGUE BUCAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
COMPRIMIDO PARA SOLUCIÓN PARA GARGARISMOS	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
COMPRIMIDO PARA SOLUCIÓN RECTAL	SUPOSITORIO
COMPRIMIDO PARA SOLUCIÓN VAGINAL	ÓVULO/COMPRIMIDO VAGINAL
COMPRIMIDO PARA SUSPENSIÓN RECTAL	SUPOSITORIO
COMPRIMIDO RECUBIERTO	COMPRIMIDO
COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA	COMPRIMIDO
COMPRIMIDO SOLUBLE	COMPRIMIDO



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
COMPRIMIDO SUBLINGUAL	COMPRIMIDO SUBLINGUAL
COMPRIMIDO VAGINAL	ÓVULO/COMPRIMIDO VAGINAL
COMPRIMIDO VAGINAL EFERVESCENTE	ÓVULO/COMPRIMIDO VAGINAL
COMPRIMIDO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN RECTAL	LÍQUIDO RECTAL
COMPRIMIDO Y POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
CONCENTRADO PARA DISPERSIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
CONCENTRADO PARA DISPERSION INYECTABLE	INYECTABLE
CONCENTRADO PARA EMULSIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN CUTÁNEA	LÍQUIDO USO TÓPICO
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE Y PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN ORAL Y RECTAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL/RECTAL
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA DIÁLISIS PERITONEAL	DIÁLISIS PERITONEAL
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA GARGARISMOS	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA HEMODIÁLISIS	HEMODIÁLISIS
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN INTRAVESICAL	PREPARADO IRRIGACIÓN VESICAL
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN RECTAL	LÍQUIDO RECTAL
CONCENTRADO PARA SUSPENSION ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN CUTÁNEA	LÍQUIDO USO TÓPICO
CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
CREMA	CREMA
CREMA BUCAL	GEL/PASTA/LÍQUIDO BUCAL
CREMA NASAL	PRODUCTO USO NASAL
CREMA OFTÁLMICA	CREMA OFTÁLMICA
CREMA ÓTICA	SEMISÓLIDO ÓTICO
CREMA RECTAL	SEMISÓLIDO RECTAL
CREMA VAGINAL	SEMISÓLIDO VAGINAL
DISOLVENTE PARA RECONSTITUCIÓN DE BAÑO OCULAR	COLIRIO
DISOLVENTE PARA RECONSTITUCIÓN DE COLIRIO	COLIRIO
DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN PARA IRRIGACIÓN INTRAOCULAR	COLIRIO
DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
DISOLVENTE PARA USO PARENTERAL	INYECTABLE
DISPERSIÓN	POR DEFINIR
DISPERSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
DISPERSION PARA PERFUSION	INYECTABLE PERFUSIÓN
EMULSIÓN CUTÁNEA	EMULSIÓN
EMULSIÓN DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
EMULSIÓN GASTROENTÉRICA	LÍQUIDO GASTROENTÉRICO
EMULSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
EMULSIÓN INYECTABLE Y PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE
EMULSIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
EMULSIÓN PARA INHALACIÓN DEL VAPOR	INHALACIÓN PULMONAR
EMULSIÓN PARA INHALACIÓN EN ENVASE A PRESIÓN	INHALACIÓN PULMONAR
EMULSIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	INHALACIÓN PULMONAR
EMULSIÓN PARA LAVADO ÓTICO	LÍQUIDO ÓTICO
EMULSIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
EMULSION PARA PULVERIZACION BUCAL	PULVERIZACIÓN BUCAL
EMULSIÓN PARA PULVERIZACIÓN CUTÁNEA	SPRAY CUTÁNEO
EMULSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	PRODUCTO USO NASAL
EMULSIÓN PARA PULVERIZACIÓN ÓTICA	PULVERIZACIÓN ÓTICA
EMULSION PARA PULVERIZACION SUBLINGUAL	PULVERIZACIÓN SUBLINGUAL



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
EMULSIÓN RECTAL	SEMISÓLIDO RECTAL
EMULSIÓN VAGINAL	SEMISÓLIDO VAGINAL
EMULSIÓN Y SUSPENSIÓN PARA EMULSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
ENVASE UNIDOSIS PARA GLÓBULOS	COMPRIMIDO
EQUIPO DE REACTIVOS PARA PREPARACIÓN RADIOFARMACÉUTICA	RADIOFÁRMACO
EQUIVALENTE DE TEJIDO VIVO	CONSERVACIÓN ÓRGANOS
ESPONJA CUTÁNEA	APÓSITO
ESPONJA MEDICAMENTOSA	APÓSITO
ESPUMA CUTÁNEA	LÍQUIDO USO TÓPICO
ESPUMA RECTAL	SEMISÓLIDO RECTAL
ESPUMA VAGINAL	SEMISÓLIDO VAGINAL
GAS COMPRIMIDO MEDICINAL	INHALACIÓN PULMONAR
GAS CRIOGÉNICO MEDICINAL	INHALACIÓN PULMONAR
GAS LICUADO MEDICINAL	INHALACIÓN PULMONAR
GAS PARA INHALACIÓN	INHALACIÓN PULMONAR
GAS Y DISOLVENTE PARA DISPERSIÓN INYECTABLE Y PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE
GEL	GEL
GEL BUCAL	GEL/PASTA/LÍQUIDO BUCAL
GEL DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
GEL ENDOCERVICAL	GEL ENDOCERVICAL
GEL GINGIVAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
GEL INYECTABLE	INYECTABLE
GEL NASAL	PRODUCTO USO NASAL
GEL OFTÁLMICO	GEL OFTÁLMICO
GEL OFTÁLMICO EN ENVASE UNIDOSIS	GEL OFTÁLMICO
GEL ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
GEL ÓTICO	SEMISÓLIDO ÓTICO
GEL PERIODONTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
GEL RECTAL	SEMISÓLIDO RECTAL
GEL TRANSDÉRMICO	GEL
GEL TRANSDÉRMICO EN SOBRES	GEL
GEL URETRAL	PREPARADO URETRAL
GEL VAGINAL	SEMISÓLIDO VAGINAL
GENERADOR DE RADIONÚCLIDO	RADIOFÁRMACO
GLÓBULOS	COMPRIMIDO



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
GOTAS BUCALES	GEL/PASTA/LÍQUIDO BUCAL
GOTAS NAALES EN EMULSIÓN	PRODUCTO USO NASAL
GOTAS NAALES EN SOLUCIÓN	PRODUCTO USO NASAL
GOTAS NAALES EN SUSPENSIÓN	PRODUCTO USO NASAL
GOTAS ORALES EN EMULSIÓN	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN GOTAS ORALES
GOTAS ORALES EN SOLUCIÓN	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN GOTAS ORALES
GOTAS ORALES EN SUSPENSIÓN	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN GOTAS ORALES
GOTAS ÓTICAS	LÍQUIDO ÓTICO
GOTAS ÓTICAS EN EMULSIÓN	LÍQUIDO ÓTICO
GOTAS ÓTICAS EN SOLUCIÓN	LÍQUIDO ÓTICO
GOTAS ÓTICAS EN SUSPENSIÓN	LÍQUIDO ÓTICO
GOTAS ÓTICAS Y COLIRIO EN SOLUCIÓN	GOTAS ÓTICAS/COLIRIO
GOTAS ÓTICAS, COLIRIO Y GOTAS NAALES EN SOLUCIÓN	GOTAS ÓTICAS/COLIRIO/PRODUCTO USO NASAL
GRAGEAS	COMPRIMIDO
GRAGEAS ENTÉRICAS	COMPRIMIDO
GRANULADO	POLVO/GRANULADO ORAL
GRANULADO DE LIBERACIÓN MODIFICADA	POLVO/GRANULADO LIBERACIÓN MODIFICADA
GRANULADO DE LIBERACIÓN MODIFICADA PARA SUSPENSIÓN ORAL	POLVO/GRANULADO LIBERACIÓN MODIFICADA
GRANULADO DE LIBERACIÓN PROLONGADA	POLVO/GRANULADO LIBERACIÓN MODIFICADA
GRANULADO DE LIBERACIÓN PROLONGADA PARA SUSPENSIÓN ORAL	POLVO/GRANULADO LIBERACIÓN MODIFICADA
GRANULADO EFERVESCENTE	POLVO/GRANULADO EFERVESCENTE
GRANULADO GASTRORRESISTENTE	POLVO/GRANULADO ORAL
GRANULADO GASTRORRESISTENTE PARA SUSPENSIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
GRANULADO PARA SOLUCIÓN PARA GOTAS ORALES	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN GOTAS ORALES
GRANULADO PARA JARABE	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
GRANULADO PARA SOLUCIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
GRANULADO PARA SOLUCIÓN VAGINAL	LÍQUIDO VAGINAL
GRANULADO PARA SUSPENSIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
GRANULADO PARA SUSPENSIÓN ORAL Y RECTAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL/RECTAL



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
GRANULADO EN SOBRES	POLVO/GRANULADO ORAL
GRANULADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
GRANULADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
GRANULADO RECUBIERTO	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
GRÁNULOS RECUBIERTOS EN SOBRES	POLVO/GRANULADO ORAL
IMPLANTE	IMPLANTE
IMPLANTE EN CADENA	IMPLANTE
IMPLANTE INTRAVÍTREO EN APLICADOR	IMPLANTE OFTÁLMICO
INFUSIÓN INSTANTÁNEA	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
INSERTO DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
INSERTO OFTÁLMICO	IMPLANTE OFTÁLMICO
INSERTO PERIODONTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
JARABE	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
LIOFILIZADO ORAL	COMPRIMIDO BUCODISPERSABLE/LIOTAB
LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
LIOFILIZADO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
LIOFILIZADO SUBLINGUAL	COMPRIMIDO BUCODISPERSABLE/LIOTAB
LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
LÍQUIDO CUTÁNEO	LÍQUIDO USO TÓPICO
LÍQUIDO ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
LÍQUIDO ORAL EN GOTAS	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN GOTAS ORALES
LÍQUIDO PARA INHALACIÓN DEL VAPOR	INHALACIÓN PULMONAR
LÍQUIDO PARA IRRIGACIÓN GÁSTRICA	LÍQUIDO GASTROENTÉRICO
LÍQUIDO PARA IRRIGACIÓN VESICAL	PREPARADO IRRIGACIÓN VESICAL
LÍQUIDO PARA LAVADO NASAL	PRODUCTO USO NASAL
ÓVULO	ÓVULO/COMPRIMIDO VAGINAL
PARCHE BUCAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
PARCHE CUTÁNEO	APÓSITO
PARCHE TRANSDÉRMICO	PARCHE TRANSDÉRMICO
PASTA BUCAL	GEL/PASTA/LÍQUIDO BUCAL
PASTA CUTÁNEA	PASTA
PASTA DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
PASTA DENTÍFRICA	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
PASTA GINGIVAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
PASTA ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
PASTILLA BLANDA	COMPRIMIDO
PASTILLA DE GOMA	COMPRIMIDO
PASTILLA PARA CHUPAR	COMPRIMIDO BUCAL/PARA CHUPAR
PELÍCULA BUCAL	COMPRIMIDO BUCODISPERSABLE/LIOTAB
PELICULA BUCODISPERSABLE	COMPRIMIDO BUCODISPERSABLE/LIOTAB
PELICULA SUBLINGUAL	COMPRIMIDO SUBLINGUAL
PLANTAS EN BOLSITA PARA INFUSIÓN	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
POLVO BUCAL EN BOLSITA	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
POLVO CUTÁNEO	SÓLIDO USO TÓPICO
POLVO DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
POLVO EFERVESCENTE	POLVO/GRANULADO EFERVESCENTE
POLVO NASAL	PRODUCTO USO NASAL
POLVO ORAL	POLVO/GRANULADO ORAL
POLVO ÓTICO	SÓLIDO ÓTICO
POLVO PARA CONCENTRADO PARA DISPERSIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE Y PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE
POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
POLVO PARA CONCENTRADO PARA SUSPENSIÓN INTRAVESICAL	PREPARADO IRRIGACIÓN VESICAL
POLVO PARA DISPERSIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
POLVO PARA GOTAS ORALES EN SUSPENSIÓN	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN GOTAS ORALES
POLVO PARA INHALACIÓN	INHALACIÓN PULMONAR
POLVO PARA INHALACIÓN (CÁPSULA DURA)	INHALACIÓN PULMONAR
POLVO PARA INHALACIÓN (COMPRIMIDO)	INHALACIÓN PULMONAR
POLVO PARA INHALACIÓN (UNIDOSIS)	INHALACIÓN PULMONAR
POLVO PARA INHALACIÓN DEL VAPOR	INHALACIÓN PULMONAR
POLVO PARA JARABE	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
POLVO PARA PULVERIZACIÓN CUTÁNEA	SÓLIDO USO TÓPICO
POLVO PARA SOLUCIÓN DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
POLVO PARA SOLUCIÓN EPILESIONAL	POR DEFINIR
POLVO PARA SOLUCIÓN INTRAVESICAL	PREPARADO IRRIGACIÓN VESICAL



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	INYECTABLE/INHALACIÓN PULMONAR
POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE Y PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE
POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
POLVO PARA SOLUCIÓN PARA ENJUAGUE BUCAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
POLVO PARA SOLUCIÓN PARA GARGARISMOS	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	INHALACIÓN PULMONAR
POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INSTILACIÓN ENDOTRAQUEOPULMONAR	INHALACIÓN ENDOTRAQUEOPULMONAR
POLVO PARA SOLUCIÓN PARA IRRIGACIÓN INTRAOCULAR	COLIRIO
POLVO PARA SOLUCIÓN PARA IRRIGACIÓN VESICAL	PREPARADO IRRIGACIÓN VESICAL
POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	PRODUCTO USO NASAL
POLVO PARA SOLUCIÓN RECTAL	LÍQUIDO RECTAL
POLVO PARA SUSPENSIÓN INTRAVESICAL	PREPARADO IRRIGACIÓN VESICAL
POLVO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL EN SOBRE	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL Y RECTAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL/RECTAL
POLVO PARA SUSPENSIÓN PARA IMPLANTACIÓN	IMPLANTE
POLVO PARA SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	INHALACIÓN PULMONAR
POLVO PARA SUSPENSIÓN RECTAL	LÍQUIDO RECTAL
POLVO PERIODONTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA HEMODIÁLISIS	HEMODIÁLISIS
POLVO Y DISOLVENTE PARA ADHESIVO TISULAR	ADHESIVO TISULAR
POLVO Y DISOLVENTE PARA COLIRIO EN SOLUCIÓN	COLIRIO
POLVO Y DISOLVENTE PARA COLIRIO EN SUSPENSIÓN	COLIRIO



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
POLVO Y DISOLVENTE PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
POLVO Y DISOLVENTE PARA DISPERSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
POLVO Y DISOLVENTE PARA GEL DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
POLVO Y DISOLVENTE PARA GEL ENDOCERVICAL	GEL ENDOCERVICAL
POLVO Y DISOLVENTE PARA GEL GINGIVAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
POLVO Y DISOLVENTE PARA GOTAS ÓTICAS EN SUSPENSIÓN	LÍQUIDO ÓTICO
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN CUTÁNEA	LÍQUIDO USO TÓPICO
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN ENDOSINUSAL	POR DEFINIR
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN EPILESIONAL	POR DEFINIR
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INTRAVESICAL	PREPARADO IRRIGACIÓN VESICAL
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA	INYECTABLE
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE Y PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	INHALACIÓN PULMONAR
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN PARA INSTILACIÓN ENDOTRAQUEOPULMONAR	INHALACIÓN ENDOTRAQUEOPULMONAR
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN PARA INSTILACIÓN POR VÍA INTRAOCULAR	POR DEFINIR
POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN DE LIBERACIÓN PROLONGADA INYECTABLE	INYECTABLE
POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INTRAVESICAL	PREPARADO IRRIGACIÓN VESICAL
POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA	INYECTABLE
POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN NASAL	PRODUCTO USO NASAL
POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
POLVO Y SOLUCIÓN PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
POLVO Y SUSPENSIÓN PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
POMADA	POMADA
POMADA BUCAL	GEL/PASTA/LÍQUIDO BUCAL
POMADA CUTÁNEA Y NASAL	POMADA/PRODUCTO USO NASAL
POMADA NASAL	PRODUCTO USO NASAL
POMADA OFTÁLMICA	POMADA OFTÁLMICA
POMADA ÓTICA	SEMISÓLIDO ÓTICO
POMADA ÓTICA Y OFTÁLMICA	POMADA OFTÁLMICA/ÓTICA
POMADA PARA INHALACIÓN DEL VAPOR	INHALACIÓN PULMONAR
POMADA PARA PULVERIZACIÓN CUTÁNEA	POMADA OFTÁLMICA/ÓTICA
POMADA RECTAL	SEMISÓLIDO RECTAL
POMADA VAGINAL	SEMISÓLIDO VAGINAL
PRECURSOR RADIOFARMACÉUTICO	RADIOFÁRMACO
PRECURSOR RADIOFARMACÉUTICO EN SOLUCIÓN	RADIOFÁRMACO
PULVERIZACIÓN CUTÁNEA	SPRAY CUTÁNEO
SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL Y SOLUCIÓN BUCAL	PRODUCTO USO NASAL/BUCAL
SELLO	CÁPSULA
SISTEMA DE LIBERACIÓN INTRAUTERINO	DISPOSITIVO INTRAUTERINO
SISTEMA DE LIBERACIÓN TRANSDÉRMICA	POR DEFINIR
SISTEMA DE LIBERACIÓN VAGINAL	DISPOSITIVO VAGINAL
SOLUCIÓN BUCAL	GEL/PASTA/LÍQUIDO BUCAL
SOLUCIÓN CUTÁNEA	LÍQUIDO USO TÓPICO
SOLUCIÓN DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
SOLUCIÓN GASTROENTÉRICA	LÍQUIDO GASTROENTÉRICO
SOLUCIÓN GINGIVAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
SOLUCIÓN INTRAVESICAL	PREPARADO IRRIGACIÓN VESICAL
SOLUCIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
SOLUCIÓN INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	INYECTABLE
SOLUCIÓN INYECTABLE EN CARTUCHO	INYECTABLE
SOLUCIÓN INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA	INYECTABLE
SOLUCIÓN INYECTABLE EN PLUMA PRECARGADA	INYECTABLE
SOLUCIÓN INYECTABLE Y PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
SOLUCIÓN INYECTABLE Y PARA PERFUSIÓN EN JERINGA PRECARGADA	INYECTABLE
SOLUCIÓN NASAL Y BUCAL	PRODUCTO USO NASAL/BUCAL
SOLUCIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
SOLUCIÓN ORAL E INYECTABLE	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL/INYECTABLE
SOLUCION ORAL EN ENVASE UNIDOSIS	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
SOLUCION ORAL EN SORBE	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
SOLUCIÓN ORAL O CONCENTRADO PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL/INHALACIÓN PULMONAR
SOLUCIÓN ORAL Y PARA PERFUSIÓN	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL/INYECTABLE PERFUSIÓN
SOLUCIÓN ORAL Y RECTAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL/RECTAL
SOLUCIÓN PARA ADHESIVO TISULAR	ADHESIVO TISULAR
SOLUCIÓN PARA CARDIOPLEJÍA Y CONSERVACIÓN DE ÓRGANOS	CONSERVACIÓN ÓRGANOS
SOLUCIÓN PARA CONSERVACIÓN DE ÓRGANOS	CONSERVACIÓN ÓRGANOS
SOLUCIÓN PARA DIÁLISIS PERITONEAL	DIÁLISIS PERITONEAL
SOLUCIÓN PARA ENJUAGUE BUCAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
SOLUCIÓN PARA GARGARISMOS	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
SOLUCIÓN PARA GARGARISMOS Y ENJUAGUE BUCAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
SOLUCIÓN PARA GARGARISMOS Y PARA LAVADO NASAL	PRODUCTO USO NASAL/BUCAL
SOLUCIÓN PARA HEMODIAFILTRACIÓN	HEMOFILTRACIÓN
SOLUCIÓN PARA HEMODIÁLISIS	HEMODIÁLISIS
SOLUCIÓN PARA HEMODIÁLISIS Y HEMOFILTRACIÓN	HEMODIÁLISIS/HEMOFILTRACIÓN
SOLUCIÓN PARA HEMOFILTRACIÓN	HEMOFILTRACIÓN
SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN DEL VAPOR	INHALACIÓN PULMONAR
SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN EN ENVASE A PRESIÓN	INHALACIÓN PULMONAR
SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	INHALACIÓN PULMONAR
SOLUCIÓN PARA INSTILACIÓN ENDOTRAQUEOPULMONAR	INHALACIÓN ENDOTRAQUEOPULMONAR
SOLUCIÓN PARA IONTOFORESIS	IONTOFORESIS
SOLUCIÓN PARA IRRIGACIÓN	PREPARADO URETRAL
SOLUCIÓN PARA LAVADO ÓTICO	LÍQUIDO ÓTICO
SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN EN SISTEMA DE ADMINISTRACIÓN	INYECTABLE PERFUSIÓN
SOLUCIÓN PARA PRUEBA CON ALERGENOS POR ESCARIFICACIÓN	PRUEBA ALERGIA
SOLUCIÓN PARA PRUEBA CON ALERGENOS POR PUNCIÓN	PRUEBA ALERGIA
SOLUCIÓN PARA PRUEBA DE PROVOCACIÓN CON ALERGENOS	PRUEBA ALERGIA
SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN BUCAL	PULVERIZACIÓN BUCAL (gel/pasta/líquido bucal)
SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN BUCAL Y LARINGOFARINGEAL	PULVERIZACIÓN BUCAL (gel/pasta/líquido bucal)
SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN CUTÁNEA	SPRAY CUTÁNEO
SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	PRODUCTO USO NASAL
SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL EN ENVASE UNIDOSIS	PRODUCTO USO NASAL
SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN ÓTICA	PULVERIZACIÓN ÓTICA
SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN SUBLINGUAL	PULVERIZACIÓN SUBLINGUAL (gel/pasta/líquido bucal)
SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN TRANSDERMICA	POR DEFINIR
SOLUCIÓN PARA VÍA INTRAPERITONEAL	POR DEFINIR
SOLUCIÓN RECTAL	LÍQUIDO RECTAL
SOLUCIÓN VAGINAL	LÍQUIDO VAGINAL
SOLUCIÓN Y SUSPENSIÓN PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA	INYECTABLE
SUPOSITORIO	SUPOSITORIO
SUSPENSIÓN BUCAL	GEL/PASTA/LÍQUIDO BUCAL
SUSPENSIÓN CUTÁNEA	LÍQUIDO USO TÓPICO
SUSPENSIÓN DENTAL	PRODUCTO USO BUCAL TÓPICO
SUSPENSIÓN GASTROENTÉRICA	LÍQUIDO GASTROENTÉRICO
SUSPENSIÓN INYECTABLE	INYECTABLE
SUSPENSIÓN INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	INYECTABLE
SUSPENSIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA EN JERINGA PRECARGADA	INYECTABLE



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS
SUSPENSIÓN INYECTABLE EN CARTUCHO	INYECTABLE
SUSPENSIÓN INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA	INYECTABLE
SUSPENSIÓN INYECTABLE EN PLUMA PRECARGADA	INYECTABLE
SUSPENSIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
SUSPENSIÓN ORAL Y RECTAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL/RECTAL
SUSPENSIÓN PARA IMPLANTACIÓN	IMPLANTE
SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN EN ENVASE A PRESIÓN	INHALACIÓN PULMONAR
SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	INHALACIÓN PULMONAR
SUSPENSIÓN PARA INSTILACIÓN ENDOTRAQUEOPULMONAR	INHALACIÓN ENDOTRAQUEOPULMONAR
SUSPENSIÓN PARA LAVADO ENDOSINUSAL	POR DEFINIR
SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN BUCAL	PULVERIZACIÓN BUCAL (gel/pasta/líquido bucal)
SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN CUTÁNEA	SPRAY CUTÁNEO
SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	PRODUCTO USO NASAL
SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN ÓTICA	PULVERIZACIÓN ÓTICA
SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN SUBLINGUAL	PULVERIZACIÓN SUBLINGUAL
SUSPENSIÓN RECTAL	LÍQUIDO RECTAL
SUSPENSIÓN VAGINAL	LÍQUIDO VAGINAL
SUSPENSIÓN Y GRANULADO EFERVESCENTE PARA SUSPENSIÓN ORAL	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
SUSPENSIÓN Y SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN	POR DEFINIR
TAMPÓN MEDICAMENTOSO PARA INHALACIÓN DEL VAPOR	INHALACIÓN PULMONAR
TAMPÓN ÓTICO	SÓLIDO ÓTICO
TAMPÓN RECTAL	SUPOSITORIO
TAMPÓN VAGINAL MEDICAMENTOSO	DISPOSITIVO VAGINAL
TIRA OFTÁLMICA	TIRA OFTÁLMICA
TISANA	SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL
UNGÜENTO	POMADA



FORMAS FARMACÉUTICAS	FORMAS FARMACÉUTICAS SIMPLIFICADAS



Anexo 3. Diccionario Vías Administración EDQM

Vía administración EDQM	Versión en inglés EDQM
OTRA VÍA	Other use
USO EPILESIONAL	Epileisional use
USO INTESTINAL	Intestinal use
VÍA INTRAÓSEA	Intraosseous use
USO PERIODONTAL	Periodontal use
USO PERIÓSEO	Periosseous use
IMPLANTACIÓN	Implantation
INFILTRACIÓN	Infiltration
USO CUTÁNEO	Cutaneous use
USO DENTAL	Dental use
USO GINGIVAL	Gingival use
USO BUCOFARÍNGEO	Oropharyngeal use
VÍA ENDOCERVICAL	Endocervical use
VÍA ENDOTRAQUEOPULMONAR	Endotracheopulmonary use
VÍA EPIDURAL	Epidural use
VÍA INTRAARTERIAL	Intraarterial use
VÍA INTRAARTICULAR	Intraarticular use
VÍA INTRACARDIACA	Intracardiac use
VÍA INTRACAVERNOSA	Intracavernous use
VÍA INTRADÉRMICA	Intradermal use
VÍA INTRALESIONAL	Intralesional use
VÍA INTRAMUSCULAR	Intramuscular use
VÍA INTRAOCULAR	Intraocular use
VÍA INTRAPERITONEAL	Intraperitoneal use
VÍA INTRAPLEURAL	Intrapleural use
VÍA INTRASINOVIÁL	Intrabursal use
VÍA INTRATECAL	Intrathecal use
VÍA INTRAUTERINA	Intrauterine use
VÍA INTRAVENOSA	Intravenous use
VÍA INTRAVESICAL	Intravesical use
VÍA NASAL	Nasal use
VÍA OFTÁLMICA	Ophthalmic use
VÍA ORAL	Oral use
VÍA OTICA	Auricular use
VÍA PERIARTICULAR	Periarticular use
VÍA PERINEURAL	Perineural use
VÍA RECTAL	Rectal use
VÍA SUBCONJUNTIVAL	Subconjunctival use
VÍA SUBCUTÁNEA	Subcutaneous use
VÍA TRANSDÉRMICA	Transdermal use
VÍA URETRAL	Urethral use
VÍA VAGINAL	Vaginal use
VÍA INHALATORIA	Inhalation use
VÍA BUCAL	Buccal use
VÍA SUBLINGUAL	Sublingual use
HEMODIÁLISIS	Hemodialysis
VÍA INTRATUMORAL	Intratumoral use
VÍA INTRAVITREA	Intravitreal use
USO RETROBULBAR	Retrobulbar use

