

## La AEMPS celebra una jornada informativa sobre SPOR, un sistema para armonizar la identificación de los medicamentos y las organizaciones relacionadas

Fecha de publicación: 02 de marzo de 2023

Categoría: la AEMPS

Referencia: AEMPS, 04/2023

- o **La jornada se celebrará telemáticamente el 14 de marzo, a partir de las 10:00 horas, y requiere inscripción previa**
- o **El objetivo de la sesión es informar sobre la base de datos SPOR, concretamente sobre el dominio “Organizaciones”, su relación con EudraGMDP y resolver las dudas surgidas al respecto**
- o **SPOR, creada por la EMA, se presenta como una fuente de información valiosa y única, sobre sustancias, productos, organizaciones y referencias incluidos en procesos regulatorios farmacéuticos**

La Agencia Europea de Medicamentos (EMA, por sus siglas en inglés) ha creado la base de datos [SPOR](#), con el objetivo de implementar la norma *ISO IDMP para la identificación de medicamentos*. SPOR constituye una única fuente de información sobre sustancias, productos, organizaciones y referencias incluidos en procesos regulatorios farmacéuticos.

Esta información se emplea en otros sistemas y aplicaciones de la EMA, como EudraGMDP o las últimas versiones de los eAF (*electronic application form*), para favorecer el intercambio de datos entre la citada agencia, las agencias reguladoras y la industria farmacéutica, mejorándose la interoperabilidad de los sistemas de la red de Agencias de la Unión Europea.

Con el fin de informar sobre el funcionamiento de SPOR y resolver las dudas que puedan surgir, la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) celebrará el próximo **14 de marzo**, a partir de las 10:00 horas, una jornada *online* dirigida a laboratorios farmacéuticos fabricantes e importadores de medicamentos, empresas incluidas en RUESA, entidades de distribución, TAC, miembros de autoridades sanitarias y técnicos adscritos a la Administración Pública. Al final del encuentro, los participantes podrán formular sus preguntas a través de un chat que estará habilitado durante toda la sesión.

La sesión estará enfocada, principalmente, a la aplicación del Servicio de Gestión de Organizaciones (OMS) y su relación con EudraGMDP y las autorizaciones o registros de los laboratorios farmacéuticos, entidades de distribución y empresas fabricantes, importadoras y distribuidoras de principios activos. Las personas interesadas en asistir a la jornada deben registrarse a través de un [formulario de inscripción](#). Una vez recibidas todas las inscripciones, se facilitarán a los participantes las claves de acceso a la sesión.