

# APLICACIÓN MÓVIL CIMA

La aplicación móvil de CIMA permite a las personas usuarias acceder a la misma información que ofrece CIMA desde cualquier dispositivo móvil.



Se puede descargar de forma gratuita y está disponible en las principales tiendas de aplicaciones móviles para los dispositivos más habituales: iPhone, iPad y Android.



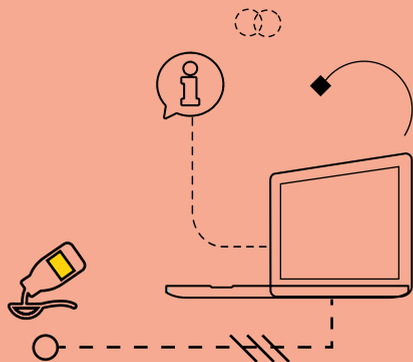
También se puede descargar directamente desde los siguientes códigos QR:



GOOGLE PLAY

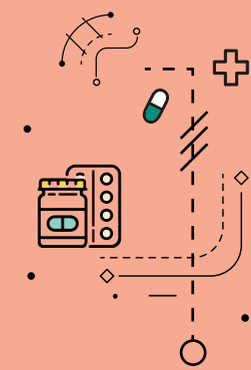


ITUNES STORE



# MÁS INFORMACIÓN

Para más información, consulte el Centro de Información *online* de Medicamentos de Uso Humano de la AEMPS en [cima.aemps.es](http://cima.aemps.es)



(Edición: nov.18)

## SÍGANOS EN TWITTER

@AEMPSGOB

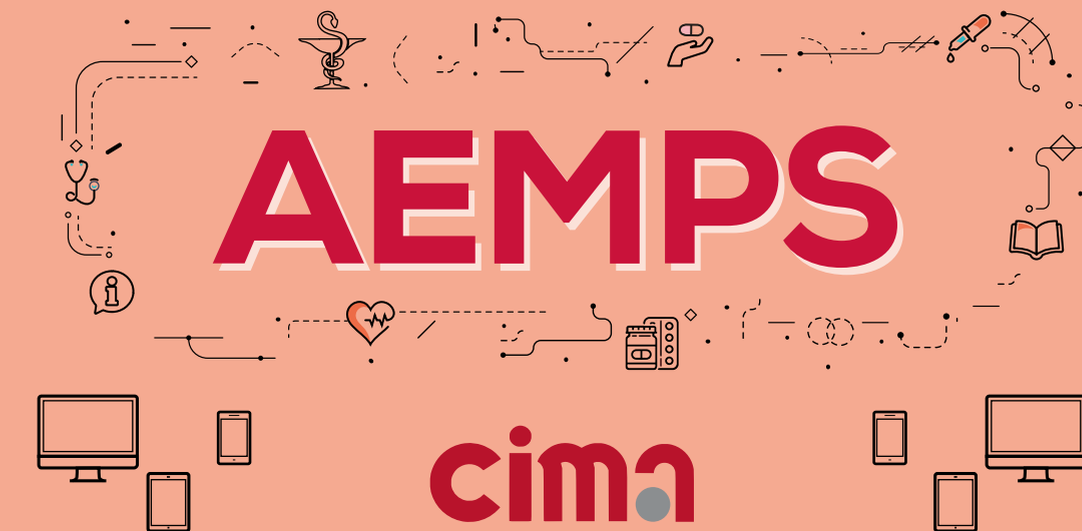
**AEMPS**

**Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios**

C/ Campezo, 1 Edificio 8, 28022 Madrid

**Atención telefónica** 902 101 322

[www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es)



**CENTRO DE INFORMACIÓN ONLINE  
DE MEDICAMENTOS DE USO  
HUMANO DE LA AEMPS**

[cima.aemps.es](http://cima.aemps.es)



GOBIERNO  
DE ESPAÑA

MINISTERIO  
DE SANIDAD, CONSUMO  
Y BIENESTAR SOCIAL

**am** agencia española de  
medicamentos y  
productos sanitarios

# INTRODUCCIÓN



La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) pone a disposición de la ciudadanía y los profesionales de la sanidad el Centro de Información *online* de Medicamentos (CIMA), con la intención de proporcionar de forma comprensible y actualizada toda la información sobre los medicamentos de uso humano y facilitar así su correcta utilización.

La comercialización en el mercado español de un medicamento requiere de la autorización previa de la AEMPS o de la Comisión Europea (CE). Para garantizar un uso correcto y seguro, la autorización incluye información del medicamento, que puede actualizarse durante el periodo de comercialización.



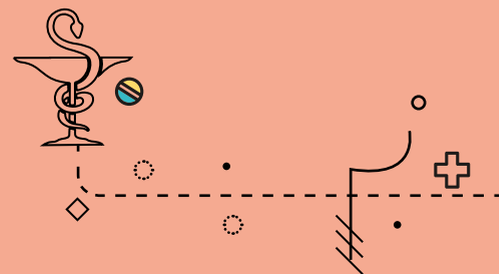
CIMA publica estas actualizaciones diariamente, convirtiéndose en la fuente primaria de información oficial de los medicamentos autorizados en nuestro país.

De acceso público y disponible en inglés, CIMA ofrece datos de más de 14.000 medicamentos autorizados y en torno a 2.500 principios activos.

Permite realizar búsquedas específicas por diferentes criterios, ofreciendo como resultado todas las características de interés de un medicamento, con más de 20 campos de información y con imágenes de su envase y de su forma farmacéutica, para el uso correcto y seguro de los medicamentos.

# ¿QUÉ OFRECE CIMA?

- Listado de los últimos medicamentos autorizados y de las últimas actualizaciones de medicamentos ya autorizados para los que se haya modificado la información publicada en CIMA.
- Notas de seguridad.
- Problemas de suministro activos y resueltos.
- Listado de medicamentos huérfanos y medicamentos biosimilares.
- Información sobre medicamentos sin gluten.
- Información sobre la simbología presente en los envases de los medicamentos.
- Buscadores personalizados (buscador general de medicamentos, por descripción clínica y por texto libre en la ficha técnica) y descarga personalizada de los resultados con distintos grados de detalle de la información.
- Área de usuario con la posibilidad de crear una cuenta personal para guardar medicamentos favoritos, búsquedas de interés realizadas y compartir información con otros contactos.
- Acceso público a bases de datos de medicamentos en formato XML (Nomenclátor) y Excel (Árbol de Medicamentos), servicios de descarga directa REST API y otras aplicaciones.



# ¿QUÉ INFORMACIÓN FACILITA?



- El nombre del medicamento y el nombre del titular de la autorización de comercialización.
- El estado de comercialización y la fecha y situación administrativa del medicamento.
- El grupo y subgrupo terapéutico, según la clasificación ATC determinada por la Organización Mundial de la Salud.
- Información sobre las condiciones de prescripción y uso (con o sin receta, uso o diagnóstico hospitalario, especial control médico, estupefaciente, etc.), su forma farmacéutica, dosis y vía de administración.
- Características propias: medicamento huérfano, biosimilar o medicamento sujeto a seguimiento adicional.
- Los principios activos y excipientes susceptibles de declaración obligatoria.
- Los formatos del medicamento, su código nacional y la fecha de la última modificación del estado de autorización.
- La ficha técnica autorizada o resumen de las características del producto destinada a los profesionales de la sanidad, que contiene la composición, indicaciones, posología, recomendaciones de uso, precauciones y contraindicaciones, reacciones adversas, propiedades farmacológicas y otra información relevante del medicamento.
- El prospecto con la información escrita dirigida al paciente o a la persona usuaria.

