

Formulación Magistral

Un seguimiento total del proceso de fabricación de la fórmula magistral.

La Formulación Magistral de Consoft está totalmente adaptada al Real Decreto 175/2001, consiguiendo los objetivos de facilitar la documentación exigida para acompañar a los preparados (etiquetas, prospectos, PNT, modus operandis, registro de libros...) y tener un mayor control de la actividad.

- **Práctico y eficaz:** A través de un proceso de fabricación sencillo y completo (conversión unidades masa/volumen, cálculo de excipientes en capsulación, elección de envases, valoración a precio S.S., libre o precio de coste, cálculo de honorarios, formulación en valores absolutos, porcentajes, csp ...) se consigue una herramienta eficiente y versátil para la labor diaria.
- **Adaptado a las normativas:** Generación de documentación según normativas legales vigentes (prospectos, etiquetas para envases, almacén, S.S., diseño propio de etiquetas, parte de elaboración y control de fórmulas, etc.). Adaptado al Real Decreto 175/2001. Cumplimiento de las normativas L.O.P.D. Integración absoluta con MS Word.
- **Gestión completa:** Gestión completa de compras a proveedor (control de mínimos, condiciones de compra, protocolos de envío vía módem, bases de datos de proveedores...). Gestión completa de médicos, pacientes, fórmulas por paciente, ...
- **Riguroso control de almacén:** Control riguroso de almacén (control de precios de ficha, tablas de honorarios y tablas de precios, gestión de lotes, stocks totales y stocks utilizables, fichas de especificaciones de envases y componentes...). Inventarios, inventarios comparativos, análisis ABCD, generación de listas...
- **Mayor control de calidad:** Seguimiento y control exhaustivo de componentes y envases recibidos, así como de fórmulas fabricadas: registro de lotes independientes, estado de cada lote (aceptado, rechazado, en cuarentena...), controles de calidad, fechas de caducidad, ensayos, gestión de personal responsable en la elaboración de fórmulas, control de aparataje, reactivos, pruebas, partes de elaboración y control, etc.
- **Control de pérdidas:** Dentro de la búsqueda de la calidad, un exhaustivo control facilita la cuantificación de las pérdidas por manipulación.



Un seguimiento total del proceso de fabricación de la fórmula magistral

- **Gestión de fórmulas magistrales:**

- Procesos de elaboración de fórmulas de fácil manejo y completas prestaciones.
- Creación y utilización de procedimientos normalizados de elaboración.
- Diferentes modalidades de valoración (S.S., P. Coste, P. Libre).
- Aplicación de precios unitarios o de tablas de precios en la valoración de componentes.
- Cálculo de honorarios en función de tipo de fórmula, factor P y definición de tablas.
- Consulta y selección de lotes de componentes y envases a utilizar en cada momento (control de lotes caducos, rechazados o en cuarentena).
- Control de stocks utilizados, contemplándose pérdidas por manipulación y densidades de componentes.
- Control de cada lote de fórmula fabricado.
- Controles de calidad con registro de pruebas realizadas, personal que las realiza, aparataje y reactivos utilizados y cualquier observación al respecto.
- Detalle de precauciones en grupos especiales de población (niños, embarazadas, ancianos, deportistas). Posibles efectos sobre la capacidad de conducción. Medidas a adoptar en caso de sobredosis.
- Búsqueda de fórmulas por nombre, paciente, componente, etc..
- Histórico de fórmulas fabricadas.
- Control de pacientes destinatarios de las fórmulas fabricadas.
- Gestión de etiquetas para envase, S.S., almacén, etc. con libre definición por parte del usuario.
- Estadísticas de fórmulas.
- Gestión y tratamiento de prospectos.



- **Componentes (P. Activos, Excipientes, Galénicos):**

- Gestión de precios: precio S.S., precio de coste, precio libre, tabla de precio, aplicación de tabla de honorario, según lo requiera cada componente.
- Gestión de stocks: registro independiente de cada lote de componente recibido y del total de stock disponible de cada componente. Control de stock no utilizable por pertenecer a lotes caducos, rechazados o en cuarentena. Cálculo de stock real en la unidad asignada al componente y por unidad de recepción, definiéndose libremente unidades reales contenidas en cada unidad de recepción. Control automático de pérdidas por manipulación. Conversión automática de unidades de medida, teniendo en cuenta la densidad del componente. Gestión

automática de stocks de principios activos integrantes de productos galénicos y excipientes.

- Control de cada lote de componente, especificándose de cada lote: fecha de recepción, proveedor, cantidad recibida, fecha de caducidad, estado del lote (rechazado, aceptado, en cuarentena), orden de utilización que se desea asignar y controles de calidad realizados.
- Gestión de controles de calidad: responsable firmante, fecha de realización, ensayos realizados, métodos utilizados y resultados obtenidos.
- Registro de Hoja de Análisis.
- Ficha de especificaciones del componente: identificación, procesos analíticos, riqueza, impurezas, condiciones de conservación, precauciones al manipular, toxicidad y peligrosidad. Indicación de si las especificaciones se corresponden a la Real Farmacopea Española, a otra farmacopea, al fabricante o al proveedor del producto.
- Estadísticas e histórico de cada componente.
- Uso de código propio y código alternativo.
- **Envases:**
 - Gestión de precios: precio S.S., precio de coste, precio libre.
 - Gestión de stocks: registro independiente de cada lote de envase recibido y del total de stock disponible de cada envase. Control de stock no utilizable por pertenecer a lotes caducos, rechazados o en cuarentena. Cálculo de stock real y por unidad de recepción, definiéndose libremente unidades reales contenidas en cada unidad de recepción.
 - Control de cada lote de envase, especificándose de cada lote: fecha de recepción, proveedor, cantidad recibida, fecha de caducidad, estado del lote (rechazado, aceptado, en cuarentena), orden de utilización que se desea asignar y controles de calidad realizados.
 - Gestión de controles de calidad: responsable firmante, fecha de realización, ensayos realizados, métodos utilizados y resultados obtenidos.
 - Registro de Hoja de Análisis.
 - Estadísticas e histórico de cada envase.
 - Uso de código propio y código alternativo.
- **Tablas de Honorarios y Tablas de Precios:**
 - Libre definición de tablas de honorarios según tipo de fórmula (sellos, pomadas, comprimidos, etc.).
 - Aplicación de Factor P, modificable por el usuario.
 - Posibilidad de múltiples rangos en tablas de honorarios, según unidades fabricadas. Libre selección de unidad de medida de dichos rangos.
 - Aplicación de coeficiente multiplicador definido para cada rango de la tabla de honorarios.
 - Libre definición de tablas de precios a aplicar en la valoración por fracciones de componentes de fórmulas.
 - Tablas de precios al alza o por unidad, y tablas de precios por importes proporcionales.
- **Médicos, responsables y pacientes:**
 - Gestión de los médicos que recetan las fórmulas.



- Gestión de los responsables firmantes de los controles de calidad tanto de componentes como de fórmulas fabricadas.
- Gestión de pacientes destinatarios de las fórmulas fabricadas.
- Cumplimiento de normativas L.O.P.D.