

Communiqué de presse



Saint Pierre, le 28 novembre 2024

LOGIPREM-F Obtient l'Autorisation de la CNIL pour son Entrepôt de Données de Santé : Un Nouveau Pas vers l'Amélioration des Pratiques de Prescriptions en Néonatalogie et en Pédiatrie

LOGIPREM-F, éditeur du logiciel d'aide à la prescription (LAP) LOGIPREN annonce avec fierté l'obtention de l'autorisation de la création de son Entrepôt de Données de Santé (EDS), délivrée par la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) le 18/07/2024.

LOGIPREN au Service des Plus Fragiles

Le LAP LOGIPREN permet de sécuriser les prescriptions médicamenteuses et nutritionnelles des nouveau-nés et des enfants hospitalisés. Actuellement, LOGIPREN est déployé dans deux tiers des hôpitaux français et joue un rôle majeur dans la réduction des erreurs de prescription, particulièrement critiques chez les nouveau-nés et les enfants.

Une Base de Données au Service de la Recherche Médicale

LOGIPREM-F a toujours fait de la recherche médicale l'une de ses priorités, notamment par la mise en place d'un programme de benchmarking des prescriptions. L'utilisation du LAP LOGIPREN dans les services hospitaliers est couplée à la mise en commun des données des prescriptions pseudonymisées, à des fins de comparaison de leurs pratiques de prescription.

Aujourd'hui, l'obtention de l'autorisation Entrepôt de Données de Santé (EDS) marque une nouvelle étape. Cette autorisation permet la réutilisation des données recueillies dans le cadre du benchmarking pour réaliser de nouvelles études scientifiques. L'objectif reste inchangé : fournir aux chercheurs des données pour mieux comprendre les besoins des petits patients et continuer d'améliorer la qualité des soins.

Conformité et Sécurité : une priorité absolue

Depuis toujours, LOGIPREM-F accorde une importance primordiale à la sécurité des patients ainsi qu'à la protection de leurs données. Aujourd'hui l'autorisation délivrée par la CNIL est un gage supplémentaire du haut niveau de sécurité mis en place dans le traitement des données personnelles. La gouvernance mise en place au sein de l'EDS garantit une utilisation responsable et éthique de ces données.

LOGIPREM-F est également certifiée ISO 13485:2016, et son logiciel LOGIPREN dispose du marquage CE en classe IIb selon la réglementation européenne 2017/745 sur les dispositifs médicaux, attestant de sa qualité en tant que dispositif médical.

À propos de LOGIPREM-F

Le logiciel de prescription LOGIPREN est fondé sur une base de données propriétaire et des protocoles validés permettant une sécurité totale de tout le processus de prise en charge des patients en Néonatalogie et en soins pédiatriques, depuis la prescription à l'administration, et incluant la préparation des médicaments, des laits et des poches de nutrition parentérale. Le logiciel intègre un processus d'extraction des données relatives à la prescription, qui sont ensuite intégrées dans un entrepôt de donnée en vue d'une utilisation ultérieure dans le cadres d'études scientifiques.

Fabriqué par LOGIPREM-F, le logiciel LOGIPREN v.2.5 est un dispositif médical de classe IIb certifié CE (CE0459), destiné aux professionnels de santé il n'est pas remboursé par les organismes d'assurance maladie.

Lisez attentivement les instructions figurant dans le manuel utilisateur du dispositif avant toute utilisation(<https://support.logipren.com>)

Pour plus d'informations, contactez : contact@logipren.com

Notre site internet : www.logipren.com