










# OBJETIVOS ESTÁNDAR SEMÁNTICO

1. Garantizar la trazabilidad de los insumos y dispositivos médicos para uso humano a lo largo de toda la cadena de comercialización, incluida la investigación, promoción, uso y disposición final. 
2. Facilitar el manejo, suministro, adquisición y uso de los insumos y dispositivos médicos para uso humano en los procesos de prestación de servicios de salud, actividades de promoción y prevención y el inventario y mantenimiento de los equipos biomédicos. 
3. Mejorar la gestión relacionada con el gasto de los insumos y dispositivos médicos en el Sistema General de Seguridad Social en Salud - SGSSS, conforme a lo establecido en la normativa vigente. 
4. Facilitar los procesos de regulación y vigilancia de precios y consumo de insumos y dispositivos médicos en el territorio nacional, conforme con lo establecido en la normativa vigente. 
5. Facilitar el intercambio de información entre las autoridades competentes en materia de inspección, vigilancia y control sanitario. 
6. Facilitar la identificación y clasificación según estándares internacionales de insumos y dispositivos médicos. 

# OBJETIVOS PILOTO

-  1. **Facilitar** el intercambio de información e interoperabilidad entre actores y entes regulatorios con el uso del UDI-DI como **identificador y lenguaje común** (incluida la Factura Electrónica)
-  2. **Optimizar** la gestión del abastecimiento y el control de inventarios de los dispositivos médicos como insumo para los reportes de gastos y consumos.
-  3. **Fortalecer los** mecanismos para los registros de trazabilidad, a lo largo de la cadena de valor, en el uso y disposición final y fortalecer los procesos de seguridad del paciente
4. **Analizar** las definiciones conceptuales y de estructura de UDI-DI Vs el IDM local de acuerdo a los lineamientos del estándar semántico de dispositivos médicos.