

Webinaire

INDEX Release 2022-11

Omar Besic, Product Owner, HCI Solutions SA

Stéphanie Fahmé, Training & Education Manager, HCI Solutions SA

Online, 07.09.2022

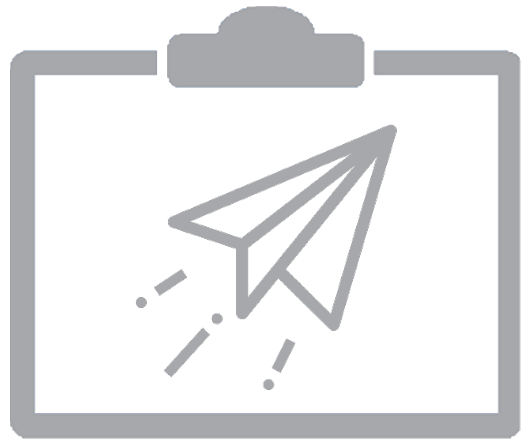
Thèmes



Informations rédactionnelles complémentaires

- Dispositif médical - attribut
- Désignation du produit/de l'article en cas de modification du GTIN
- LS IT-70 Limitations
- Attribution des pharmacodes
- Suppression du CDTYP 13
- Nettoyage des données d'entreprises
- Reclassement des interactions dans les textes de pertinence

Thèmes



Annonces

- CDS.CE passage à la version 2021-01
- Données Amedis-UE
- Suppression du prix publique

Calendrier

Formations

- eLearning

Dispositif médical

Sont considérés comme dispositifs médicaux les instruments, appareils, dispositifs, logiciels, implants, réactifs, matériaux ou autres articles qui selon le fabricant, sont destinés à des êtres humains et qui seuls ou en combinaison, sont destinés à remplir une ou plusieurs fonctions médicales :

- Diagnostic, prévention, suivi, pronostic, traitement ou l'atténuation d'une maladie, d'une blessure ou d'un handicap
- Produits de contraception

Définition selon [ODim](#)

A propos des dispositifs médicaux

Nous attirons votre attention sur le fait qu'il se peut que les contenus des vidéos ci-après ne correspondent plus à l'état actuel des choses, en raison de la non-mise à jour de l'accord portant sur la reconnaissance mutuelle d'évaluations de la conformité (ARM) conclu entre la Suisse et l'Union européenne.

Qu'est-ce qu'un dispositif médical ?



Que sont les dispositifs médicaux ? Comment les reconnaît-on ? A quoi servent-ils ? Cette vidéo répond à toutes ces questions, et bien d'autres encore, à l'aide d'exemples précis.

Dispositif médical

Avant la mise à disposition sur le marché, le commerçant vérifie (conformément à l'[ODim](#)) si:

- la marque de conformité est présente sur le produit
- la déclaration de conformité est disponible

pharmavISTA stephanie.fahme@hcisolutions.ch

Article Chronique

Veroval tensiomètre de poignet Imprimer

Indication de danger

ADR	Dangereux pour l'environnement: Non
Caractéristique ADR	aucune marchandise dangereuse
Déclaration de conformité	13.03.2020

Interlocuteurs

Fabricant	IVF HARTMANN AG ▼ Numéro d'article interne: 925321
Fournisseur	IVF HARTMANN AG ▼ Numéro d'article interne: 925321
Responsable	IVF HARTMANN AG ▼ Numéro d'article interne: 925321

Informations générales sur les prix

Code de caisse maladie	Medical Devices (13.06.2017)
prix exfactory	CHF 76.67 (01.06.2022) IVF HARTMANN AG
prix détaillant	CHF 90.20 (01.06.2022) IVF HARTMANN AG
TVA	7.7%

Restrictions commerciales

Restriction	SaleMd: dispositif médical - destiné au public (12.03.2020)
-------------	---

Varia CE

The image shows the retail packaging for the Veroval blood pressure monitor. The box is white with a pink and blue design. It features the product name 'Veroval® BLUTDRUCK' and the HARTMANN logo. A photograph of the device is shown, along with a smiling couple. Text on the box includes 'Für einfaches und schnelles Messen am Handgelenk' and a list of features: 'Vollautomatisch', 'Großes Display', 'Hohe Messgenauigkeit', 'Ampelsystem für Ihre Werte', 'Arrhythmie-Erkennung', 'Mit optischer Positionskontrolle', and 'Entwickelt in Deutschland'. There are also logos for 'Medizinischer Vertrieb' and 'ESH'.

Dispositif médical - attribut

Les sets (unités de traitement/systèmes) qui ne contiennent que des dispositifs médicaux conformes ne nécessitent pas de marquage CE ni de déclaration de conformité.
De tels kits ne doivent pas être contrôlés par les distributeurs.

MEDISET set de pansement petit (ec 08/21) ^{QAB+}
IVF HARTMANN AG



Assortiment [medical devices > matériel de pansement > sets de pansements de rechange > sets de rechange](#)

Pharmacode	Article	CHF	Cat. de remise	Cat. de remboursement	GTIN
7794486	1 pce (ec 08/21)				4052366789965 >

Avantages de cette modification:

Principaux avantages pour les grossistes
mais aussi pour les commerçants ou toute personne devant vérifier la conformité (p. ex. pharmacie / hôpital)

Dispositif médical-attribut

Ce complément permet d'identifier les produits concernés.

- Le formulaire d'inscription sera adapté:
Le fabricant doit confirmer qu'il s'agit d'un kit composé uniquement de dispositifs médicaux.
- Nouvelles valeurs dans l'élément PRODUCT/PRD/**MDATTR**
 - Systems And Procedure Packs = SystAndProcPck
Sets (unités de traitement/systèmes) contenant uniquement des dispositifs médicaux
 - Systems And Procedure Packs for Sterilisation = SystAndProcPckSt
Sets (unité de traitement/systèmes) contenant uniquement des dispositifs médicaux et stérilisés avant leur mise sur le marché.









Remarque:

Les kits contenant des dispositifs médicaux et non médicaux nécessitent un marquage CE et une déclaration de conformité.

Informations rédactionnelles complémentaires

Désignation du produit & de l'article en cas de modification du GTIN

Jusqu'à présent, les articles remplacés en raison d'une modification du GTIN étaient signalés par le complément de texte "ancien".

Produit Description	Firme	
HIPP tisane bébé en fenouil (nouv) thés pour enfants Article: 15 stick 0.36 g (PhC 7145701) 	Hipp GmbH & Co. Vertrieb KG	  
HIPP tisane bébé fenouil (ancien) (hc 07/22) thés pour enfants Article: 15 stick 0.36 g (PhC 6000478) 	Hipp GmbH & Co. Vertrieb KG	  

→ Le terme " ancien " n'est pas très esthétique.

→ Cela a conduit les clients à ne plus vouloir commander les produits " anciens ".

Informations rédactionnelles complémentaires

Désignation du produit & de l'article en cas de modification du GTIN

Sélectionner les caractères spéciaux, afin que chaque système puisse les gérer. Nous nous sommes donc limités à l'ASCII.

A partir du 01.10.2022, le texte complémentaire "(ancien)" sera remplacé par le symbole "(#)".

Exemple:

Avant: ACNE Crème plus Widmer (**ancien**) Tb 30 ml

Nouveau: ACNE Crème plus Widmer (**#**) Tb 30 ml

Informations rédactionnelles complémentaires

LS IT-70 absence de limitation

Dans la liste des spécialités, chapitre 70 ([IT 70](#)), figurent les médicaments homéopathiques et anthroposophiques sans indication ainsi que les médicaments immunothérapeutiques spécifiques qui sont remboursés par l'assurance de base.

Comme pour la LiMA, ce ne sont pas des préparations qui sont mentionnées, mais des descriptions génériques. Un code de groupe pharmaceutique est associé à chaque description. Le code de groupe pharmaceutique est publié en tant que [ARTTYP 2](#) dans les données INDEX.

Certains de ces codes de groupe pharmaceutique disposent d'une limitation (L, L1, L2, L3). L'information selon laquelle il existe une limitation n'est plus publiée depuis le passage au nœud ARTSL.

• ART #1 (DT 2020-10-29)
◦ PHARMACODE:2069622
◦ PHAR:2069622
◦ GRPCD:M9
◦ CDSO1:06.20.01.00
◦ PRDNO:71488
◦ HOSPCD:N
◦ CLINCD:N
◦ ARTTYP:2
◦ VAT:2
◦ SALECD:N
◦ GRDFR:0
◦ BG:N
◦ QTY:1
◦ QTYU:piece
◦ DSCRD:EINF ARZNEI Ceres Urtinktur 20ml
◦ DSCRF:MEDICAM SIMPLES teinture mère ceres 20ml
◦ DSCRLONGD:EINF ARZNEI Ceres Urtinktur 20ml
◦ DSCRLONGF:MEDICAM SIMPLES teinture mère ceres 20ml
◦ SORTD:EINF ARZNEI CERES URTINKTUR 20ML
◦ SORTF:MEDICAM SIMPLES TEINTURE MÈRE CERES 20ML
◦ QTYUD:Stk
◦ QTYUF:pce
◦ MULT:1
◦ NOPCS:1
◦ DEPCD:N
◦ LOACD:N
◦ STTOX:N
◦ GGL:N
◦ DEL:false

Exemple

70.

VARIA

70.01.

Homoeopathie et Anthroposophie

(Prix des prescriptions magistrales conçues selon les principes de l'homoeopathie et de l'anthroposophie. Font partie de ces médicaments tous ceux qui sont préparés selon les pharmacopées suivantes: HAB, PhF, HPUS, Ph. hom angl. Les prix sont incl. le traitement.)

70.01.10.

Préparations simples

a) Dilutions, globules (ou granula, globuli velati), tablettes (compressi, tabulettae), triturations (poudre), teintures-mères

Pharma-code	IT SL	Dilution/ Forme médicamenteuse	Grandeur d'emballage	Prix TVA incl.	Limi- tation
2069562	70.01.10	Teinture-mère	1--10g/ml	13.40	
2069579	70.01.10	Teinture-mère	11--20g/ml	16.05	
2069585	70.01.10	Teinture-mère	21--40g/ml	20.80	
2069591	70.01.10	Teinture-mère	41--60g/ml	26.90	
2069616	70.01.10	Teinture-mère	61--125g/ml	39.75	
2069622	70.01.10	17117 Ceres Teintures-mères (mode de fabrication avec brevet)	20ml	25.20	L1
2069639	70.01.10	Ceres Teintures-mères selon L2	20ml	31.30	L1, L2

Limitatio L1: Une bouteille à 20 ml de teinture-mère d'une certaine plante par mois.

Limitatio L2: Pour Aesculus, Carduus Marianus, Ginkgo, Hedera helix, Hypericum perforatum, Lavandula, Rosmarinus officinalis, Taraxéum officinale.

Limitatio L3: Une prescription/un emballage original est remboursé par préparation tous les trois mois.

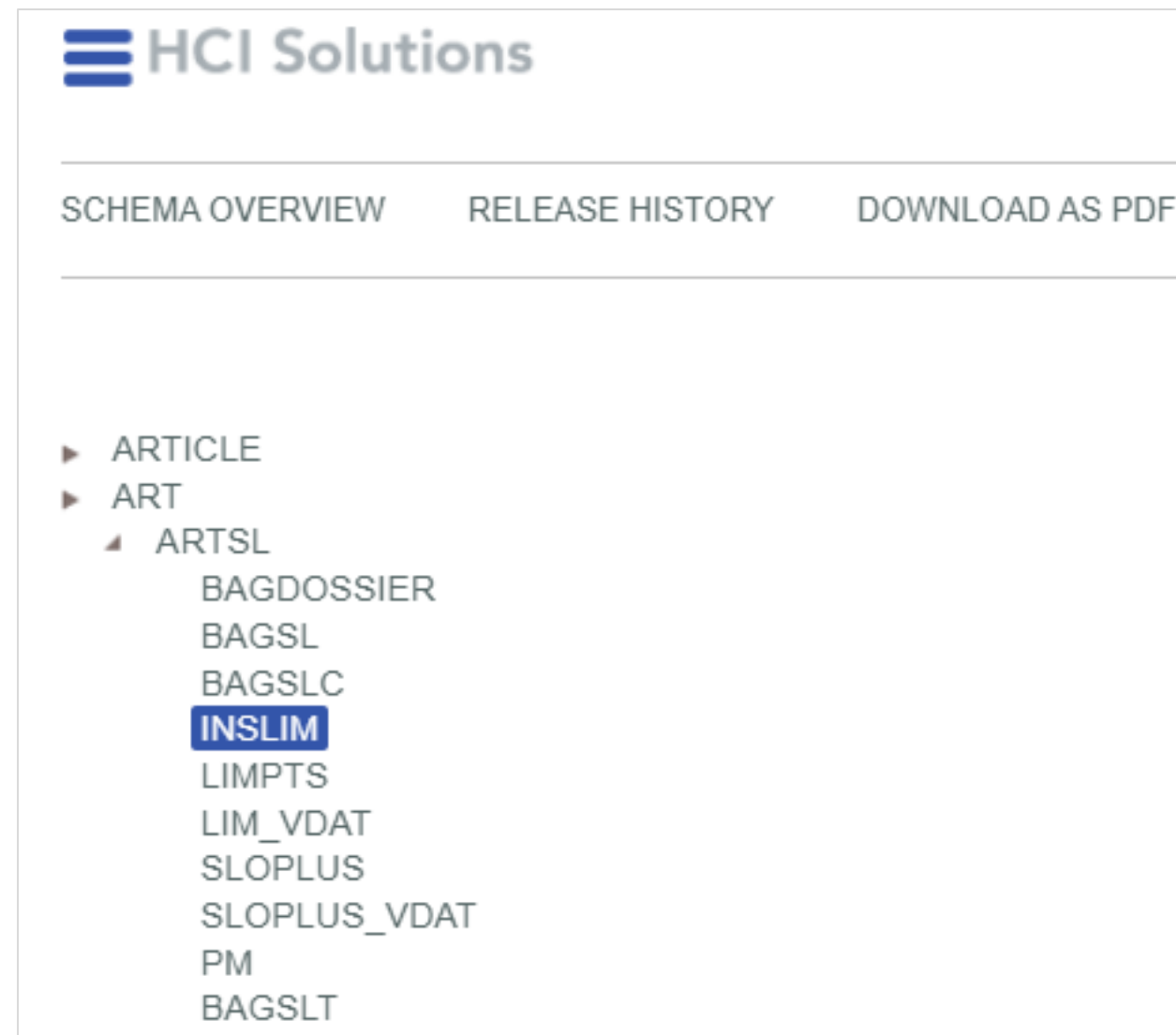
Informations rédactionnelles complémentaires

LS IT-70 absence de limitation

Les limitations LS IT-70 n'ont plus été publiées depuis le passage au nœud ARTSL.

Avec le release 2022-11, tous les articles liés à un code de groupe pharmaceutique de la LS IT-70 (avec limitation) seront publiés avec Y dans le nœud ARTSL dans l'élément INSLIM.

Les textes de limitation ne sont pas publiés dans l'INDEX.



The screenshot displays the HCI Solutions interface. At the top left is the HCI Solutions logo. Below it, there are three navigation tabs: SCHEMA OVERVIEW, RELEASE HISTORY, and DOWNLOAD AS PDF. The main content area shows a tree view of the schema structure. The tree is expanded to show the following elements:

- ARTICLE
- ART
 - ARTSL
 - BAGDOSSIER
 - BAGSL
 - BAGSLC
 - INSLIM**
 - LIMPTS
 - LIM_VDAT
 - SLOPLUS
 - SLOPLUS_VDAT
 - PM
 - BAGSLT

Informations rédactionnelles complémentaires

- Attribution des pharmacodes
- CDTYP 13 (LiMA)



3.4 Attribution de pharmacodes

Avec la version 2022-11, l'attribution de nouveaux pharmacodes reprendra à partir de 1'000'000. Aucun pharmacode existant ne sera réattribué. Seuls les numéros non encore utilisés à partir de 1'000'000 seront attribués. Les positions vides dans la série des pharmacodes sont dues au chiffre de contrôle qui était auparavant attribué à chaque pharmacode. La suppression de la fonction de chiffre de contrôle dans la version 2022-11 permet d'utiliser ces positions vides. Il reste encore environ 6'000'000 de pharmacodes non attribués dans le domaine susmentionné. L'attribution des numéros est donc garantie à long terme.

3.5 CDTYP 13 (LiMA) est définitivement supprimé de l'INDEX

Le CDTYP 13 (LiMA) a été remplacé par le CDTYP 34 (LiMA description) et 35 (LiMA interprétation) dans la version 2013-11. Avec la version INDEX 2022-11, le CDTYP 13 sera définitivement supprimé.

Nettoyage des données des entreprises



Les entreprises qui ne sont pas liées à un article ou un produit actif pendant plus d'un an ou qui existent en tant que wholesaler dans [WHOLESALER/WHS](#) sont définies sur DEL = true et seront supprimées du schéma après 6 mois.







- Nettoyage des données des entreprises qui ne sont plus utilisées ou qui n'existent plus
- Nettoyage automatique en cours

Reclassement des interactions dans les textes de pertinence

Les interactions qui nécessitent une **adaptation du schéma thérapeutique** sont classées de RLV3 à **RLV2**. Les interactions qui nécessitent une surveillance du patient sont classées dans RLV3.

Adaptation du texte de pertinence à l'automne 2022 (INDEX, CDS.CE):

- RLV2:
Non recommandé ou adaptation nécessaire
„Ancien“ texte pertinent: non recommandé (contre-indiqué par précaution)

Icon	Relevance RLV (CDS software) <small>The exact description depends on the risk types involved.</small>	RLV Code (CDS data)	Display Level
Technical problem			
	Service not available. Due to technical reasons, this check is not available. Please contact your technical support.	500	0
High risks			
	Stop! Contraindication! One or more of the data sources explicitly mention <i>an absolute contraindication of the product for this risk type!</i>	1	100
	Caution! Major risk! One or more of the data sources explicitly mention <i>a relative contraindication of the product for this risk type.</i>	2	200
Potential risks			
	Stop! Not enough input! The data sources for this product <i>contain a relevant check, but the patient data is incomplete due to missing risk parameters.</i> Please complete your patient data.	-1	300
	Caution! No data available! The data sources of this product were <i>not yet researched for this risk,</i> therefore no automatic check is possible. (The more the CDS data grows, the less this will appear).	0	400
Low risks			
	Caution: Known risk. One or more of the data sources explicitly mention <i>a light relative contraindication of the product for this risk type.</i>	3 4 5	500 510 520

CDS.CE Version 2021-01



4.1 CDS.CE: passage à la version 2021-01 de CDS.CE

Depuis juin 2021, la nouvelle version CDS.CE 2021-01, qui contient le DiabetoTest, est en ligne. Comme la version 2018-01 sera arrêtée fin 2022, nous vous prions de passer le plus rapidement possible à la nouvelle version 2021-01. Si la conversion n'est pas possible d'ici l'arrêt, veuillez nous contacter le plus rapidement possible.

Vous trouverez des informations complémentaires dans la [spécification d'intégration](#). La dernière version est accessible avec votre login INDEX.

Vous pouvez tester la nouvelle version en cliquant sur les liens suivants:

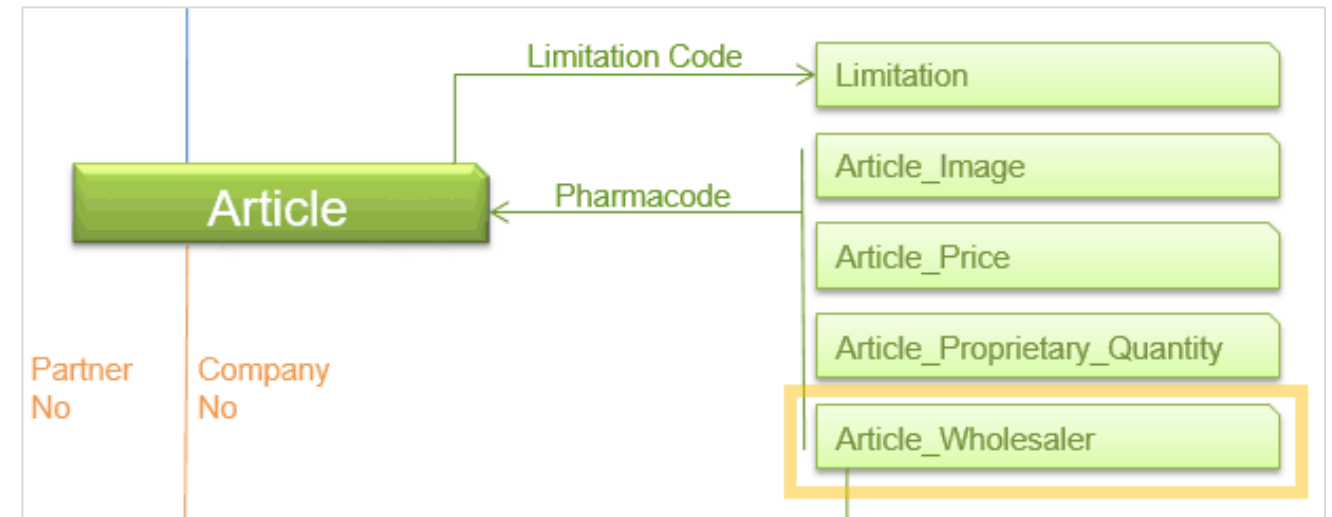
- <https://int.documedis.hcisions.ch/ce/cds/2021-01/app>
- <https://int.documedis.hcisions.ch/ce/cds/2021-01/api>

Pour effectuer le changement et renouveler le document de réception, nous vous prions de vous adresser à notre Responsable de produit, Madame Laura Flück (laura.flueck@hcisions.ch).

Données Amedis UE

Jusqu'à présent, les informations sur les grossistes (prix, disponibilité des articles, conditions de retour) pour les grossistes Galexis, Pharmafocus, UFD et Voigt ont été publiées.

A partir du 01.09.2022, les informations sur le grossiste d'Amedis-UE seront également publiées.




Les prix publics ne sont plus fournis


A partir du 01.09.2022, les prix publics (PTYP=PPUB) ne seront plus publiés dans le schéma ARTICLE_WHOLESALE.

Nous avons organisé un webinaire sur ce thème le 11.05.2022:
[Lien](#) vers le PDF.

Remarque sur myPRODUCTS :

Données produit et article ?

 Nouvelle inscription de données produits et articles

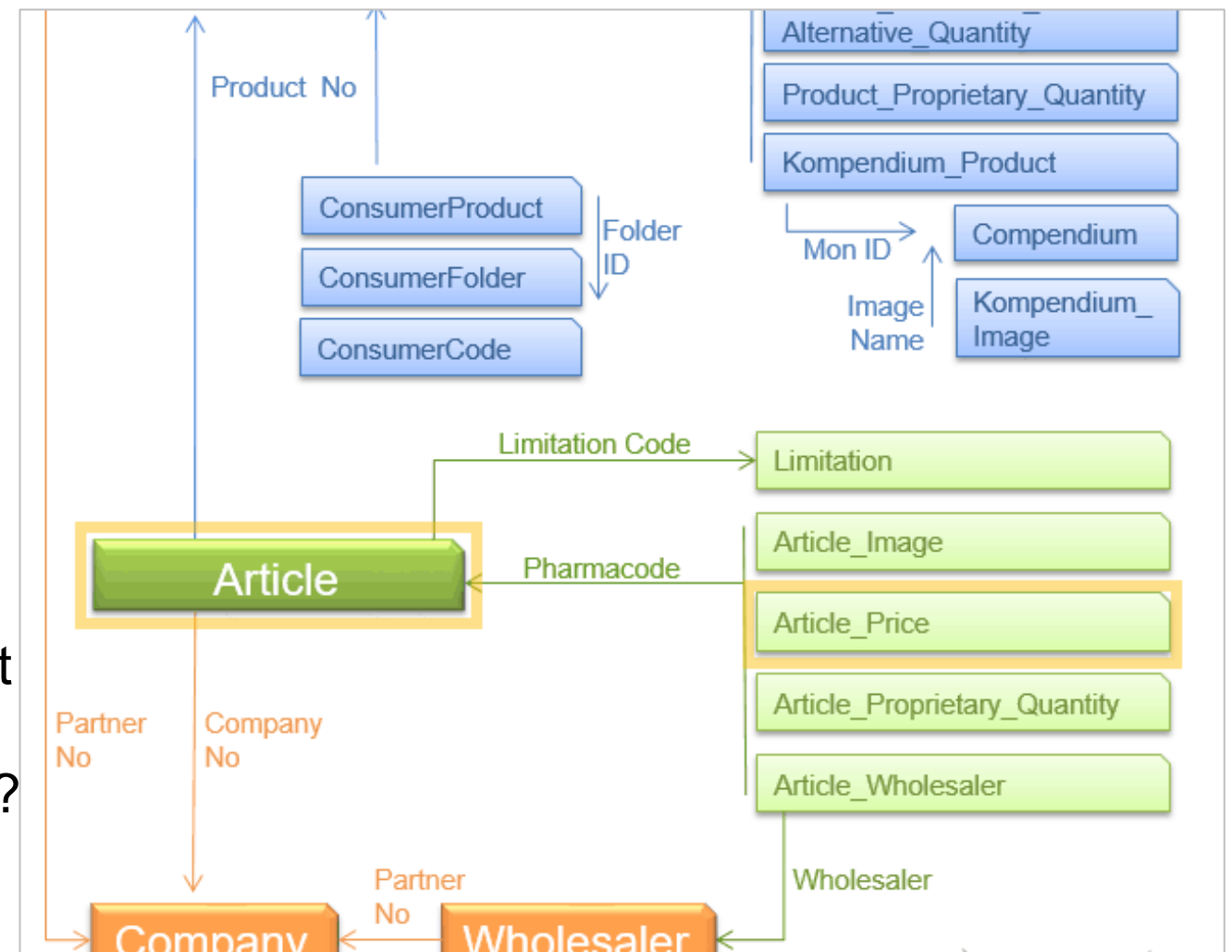
 Actualiser les données existantes

Les recommandations de prix à titre indicatif reprises par les fournisseurs de prestations peuvent être sanctionnées par des amendes par la Commission suisse de la concurrence en tant qu'accords verticaux sur les prix. Les sanctions peuvent être imposées aussi bien aux titulaires d'autorisation ou distributeurs qu'aux fournisseurs de prestations (pharmacies, cabinets médicaux, hôpitaux, drogueries, etc.). HCI Solutions SA recommande donc vivement de renoncer à publier des recommandations de prix.

Suppression des prix de vente recommandés au 15 novembre 2022

- E-Mail du 01.09.2022
- Suppression des prix de vente conseillés dans les bases de données INDEX au 15.11.2022
- Webinaire:
Mercredi, 21.09.2022 13:30 – 14.30 Uhr
Thèmes:
 - Quels sont les champs INDEX concernés ?
 - A quoi devez-vous faire attention en tant que fabricant de logiciels primaires ou grossiste en produits pharmaceutiques ?

[Lien](#) vers l'inscription



INDEX eLearning



- INDEX Avantages, niveaux de licence, aperçu des schémas, sources de données, catégories de produits (médicaments, LiMA, dispositifs médicaux, ...)
- Documedis

- Structure des données
- Niveau d'intégration possibles
- Ensembles de données XML
- DownloadTool
- GET-Services
- Mise à jour & Releases)
- Integration myCATALOG

Aperçu détaillé des contenus fréquemment utilisés tels que: composant, chaînages, données calculatoires, Generic Group Code, LiMA, LTC_ASC, produits chimique, dispositif médical, Restrictions commerciales, ...



Groupes cibles

Chefs de projets informatiques, développeurs de logiciels, responsables techniques, utilisateurs expérimentés, product owners, business analysts

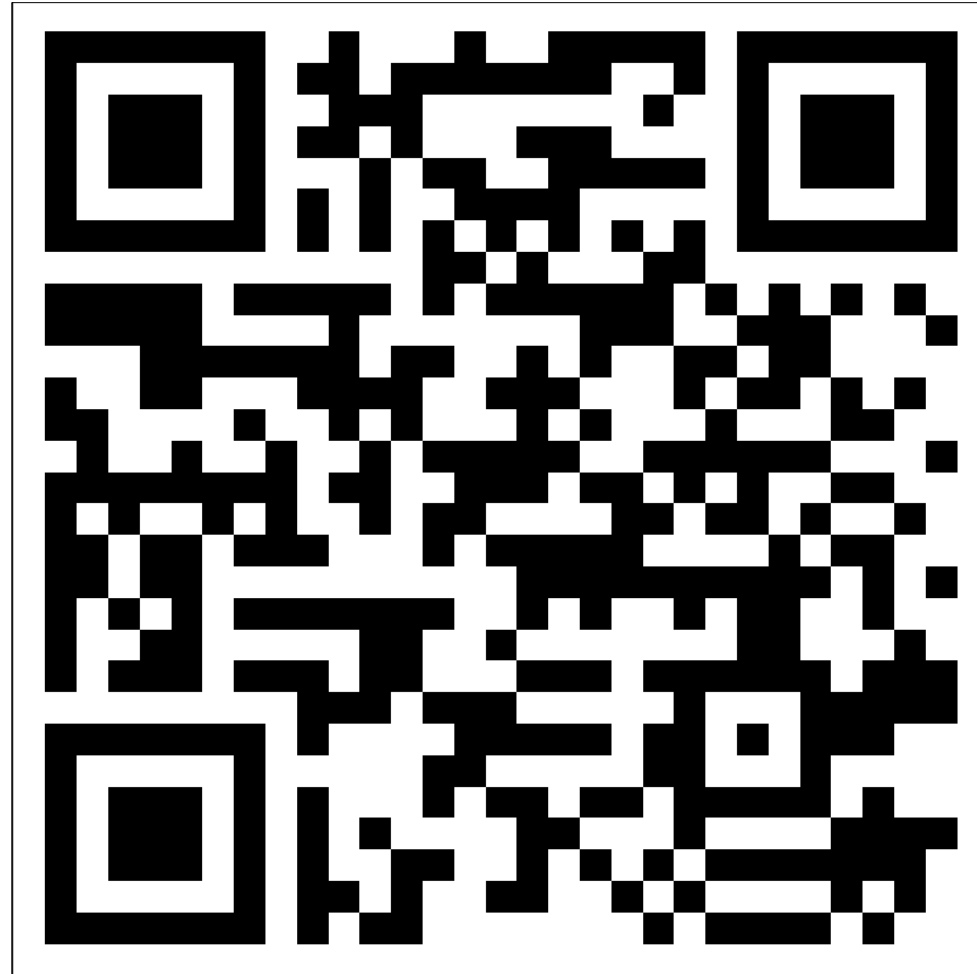
Calendrier

Date	Description	Status
01.09.2022	Les prix publics (PTYP=PPUB) ne sont plus publiés dans le schéma ARTICLE_WHOLESALE.	Terminé
21.09.2022	Webinaire «Retrait du prix de vente conseillé». Mercredi, 21.09.2022 13:30-14:30 Lien d'inscription	
01.10.2022	La mention "ancien" est remplacée par le symbole "(#)".	
05.10.2022	Release 2022-11 disponible en test	A partir de 13h00 avec des données à partir de l'environnement de test.
28.10.2022	Release 2022-11 disponible en production	Données productives à partir de 13h00. L'URL CURRENT passe à la nouvelle version.
15.11.2022	Les prix recommandés non contraignants sont supprimés	
01.01.2023	Release 2020-11 n'est plus disponible	Mise hors service, fin de vie (EOL).



INDEX Release 2022-11 webinaire

Merci beaucoup pour votre feedback!

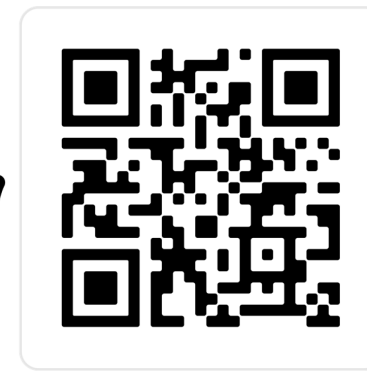


Merci beaucoup pour votre attention !

Ne manquez pas les nouvelles et les mises à jour. Suivez-nous !



Devenir un follower



S'abonner à un blog