

Webinar

INDEX Release 2022-11

Omar Basic, Product Owner, HCI Solutions AG

Regula Hayoz, Training & Education Manager, HCI Solutions AG

Online, 07.09.2022

Themen



Ergänzende Redaktionelle Informationen

- Medizinprodukt-Attribut
- Produkt- & Artikelbezeichnung bei Änderung GTIN
- SL IT-70 Limitation
- Vergabe von Pharmacodes
- Löschung CDTYP 13
- Datenbereinigung der Firmen
- Umstufung der Interaktionen in Relevanztexte

Themen



Ankündigungen

- CDS.CE Umstellung auf Version 2021-01
- Amedis-UE Daten
- Löschung Publikumspreise

Zeitplan

Schulungen

- eLearning

Medizinprodukte

Als Medizinprodukte gelten Instrumente, Apparate, Geräte, Software, Implantate, Reagenzien, Materialien oder andere Gegenstände, die dem Hersteller zufolge für Menschen bestimmt sind und allein oder in Kombination einen oder mehrere medizinische Zwecke erfüllen soll:

- Diagnose, Verhütung, Überwachung, Prognose, Behandlung oder Linderung von Krankheiten, Verletzungen oder Behinderungen
- Produkte zur Empfängnisverhütung

Definition gemäss [MepV](#).

Über Medizinprodukte

Bitte beachten Sie, dass aufgrund der fehlenden Aktualisierung des Abkommens über die gegenseitige Anerkennung von Konformitätsbewertungen (Mutual Recognition Agreements, MRA) zwischen der Schweiz und der Europäischen Union die Inhalte der nachfolgenden Videos teilweise nicht mehr dem aktuellen Stand entsprechen.

Was ist ein Medizinprodukt?



Was ist ein Medizinprodukt? Wie erkennt man ein Medizinprodukt? Wofür werden Medizinprodukte benötigt? Diese und weitere Fragen werden in diesem Video anhand von einigen Beispielen beantwortet.

Medizinprodukte

Vor der Bereitstellung auf dem Markt überprüft der Händler (gem. [MepV](#)) ob:

- das Konformitätskennzeichen auf dem Produkt vorhanden ist
- die Konformitätserklärung vorliegt

pharmavISTA regula.hayoz@hcisolutions.ch

Artikel Verlauf

Veroval Handgelenk-Blutdruckmessgerät Drucken

ADR	Umweltgefährdend: Nein
ADR Merkmal	Kein Gefahrgut
Konformitätserklärung	13.03.2020

Ansprechpartner

Hersteller	IVF HARTMANN AG ▼ Interne Artikelnummer: 925321
Lieferant	IVF HARTMANN AG ▼ Interne Artikelnummer: 925321
Verantwortlicher	IVF HARTMANN AG ▼ Interne Artikelnummer: 925321

Allgemeine Preisinformationen


Krankenkassencode	Medical Devices (13.06.2017)
Exfactory-Preis	CHF 76.67 (01.06.2022) IVF HARTMANN AG
Detailhandelspreis	CHF 90.20 (01.06.2022) IVF HARTMANN AG
MWST	7.7%

Besondere Handelsrestriktionen

Restriktionen	SaleMd: Medizinprodukt für das Publikum (12.03.2020)
---------------	--

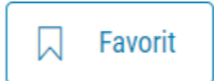


Varia

CE



Medizinprodukt-Attribut

Sets (Behandlungseinheiten/Systeme) die nur konforme Medizinprodukte enthalten, benötigen kein CE-Zeichen und keine Konformitätserklärung.
Solche Sets müssen von Händlern nicht kontrolliert werden.

MEDISET Wundverband-Set klein (iH 08/21) ^{QAB} IVF HARTMANN AG		 Favorit		 Medikation		 Drucken	
Sortiment	Medical Devices > Verbandmaterial > Verbandwechsel-Sets > Wechsel-Sets						
Pharmacode	Artikel	CHF	Abgabekat.	Rückerstattungskat.	GTIN		
7794486	1 Stk (iH 08/21)				4052366789965	>	

Nutzen dieser Änderung:

Hauptnutzen für Grossisten

aber auch für Händler, resp. jeder der die Konformität prüfen muss (bspw. Apotheke / Spital)

Medizinprodukt-Attribut

Mit dieser Ergänzung können betroffene Produkte erkannt werden.









- Anmeldeformular wird angepasst:
Hersteller muss bestätigen, dass es ein Set ist, welches nur aus Medizinprodukten besteht.
- Neue Werte im Element PRODUCT/PRD/**MDATTR**
 - Systems And Procedure Packs = SystAndProcPck
Sets (Behandlungseinheiten/Systeme), die nur Medizinprodukte enthalten
 - Systems And Procedure Packs for Sterilisation = SystAndProcPckSt
Sets (Behandlungseinheit/Systeme), die nur Medizinprodukte enthalten und vor dem Inverkehrbringen sterilisiert werden.

Hinweis:

Sets die Medizinprodukte und nicht Medizinprodukte enthalten, benötigen CE Kennzeichnung und Konformitätserklärung.

Produkt- & Artikelbezeichnung bei Änderung GTIN

Bisher wurden Artikel, die aufgrund einer Änderung der GTIN ersetzt wurden, mit der Textergänzung «alt» gekennzeichnet.

Produkt Beschreibung	Firma		
HIPP Baby Fenchel Tee (alt) Kindertees Artikel: 15 Stick 0.36 g (PhC 6000478) 	Hipp GmbH & Co. Vertrieb KG		 
HIPP Baby Fenchel Tee (neu) Kindertees Artikel: 15 Stick 0.36 g (PhC 7145701) 	Hipp GmbH & Co. Vertrieb KG		 

→ Bezeichnung «alt» ist unschön

→ hat dazu geführt, dass Kunden «alte» Ware nicht mehr bestellen wollten

Ergänzende Redaktionelle Informationen

Produkt- & Artikelbezeichnung bei Änderung GTIN

Sonderzeichen wählen, damit jedes System damit umgehen kann. Somit haben wir uns auf den ASCII beschränkt.

Ab 01.10.2022 wird der Textzusatz «(alt)» ersetzt durch das Symbol «(#)».

Beispiel

Bisher: ACNE Crème plus Widmer **(alt)** Tb 30 ml

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

SL IT-70 fehlende Limitationen

In der Spezialitätenliste, Kapitel 70 ([IT 70](#)) sind homöopathische und anthroposophische Arzneimittel ohne Indikation sowie spezifische Immuntherapeutika aufgeführt, die durch die Grundversicherung bezahlt werden.

Ähnlich wie bei der MiGeL sind nicht Präparate aufgeführt, sondern generische Beschreibungen. Zu jeder Beschreibung gehört ein Pharmagruppencode. Der Pharmagruppencode wird als [ARTTYP 2](#) in den INDEX-Daten publiziert.

Einige dieser Pharmagruppencodes verfügen über eine Limitation (L, L1, L2, L3). Die Information, dass eine Limitation vorhanden ist, wird seit der Umstellung auf den Knoten ARTSL nicht mehr publiziert.

• 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

Beispiel

70.

VARIA

70.01.

Homoeopathica und Anthroposophica

(Preise für magistraliter verschriebene Heilmittel nach homöopathischen oder anthroposophischen Grundsätzen. Dazu gehören alle Arzneimittel, die nach einer anerkannten homöopathischen oder anthroposophischen Herstellungsvorschrift der Pharmakopöe, des Homöopathischen Arzneibuches aus Deutschland (HAB2005), der Ph.Française, 10ème édition (Ph.F.), nach den Herstellungsvorschriften Br. 1, 2, 3, 4, 5a, 5b, 6, 8a, 11 und 12 der British Homeopathic Pharmacopoeia (B.Hom.P.) oder einer gleichwertigen von Swissmedic anerkannten Herstellungsvorschrift hergestellt werden. Die Preise sind inkl. die Bearbeitung)

70.01.10.

Einfache Arzneimittel

a) Dilutionen, Globuli (oder Granula, Globuli velati), Tabletten (Compressi, Tabulettae), Triturationen (Pulver), Urtinkturen

Pharma-Gruppen-code	IT SL	Potenz/ Arzneiform	Packungsgrösse	Preis inkl. MWST	Limitation
2069562	70.01.10	Urtinktur	1--10 g/ml	13.40	
2069579	70.01.10	Urtinktur	11--20g/ml	16.05	
2069585	70.01.10	Urtinktur	21--40g/ml	20.80	
2069591	70.01.10	Urtinktur	41--60g/ml	26.90	
2069616	70.01.10	Urtinktur	61--125g/ml	39.75	
2069622	70.01.10	17117 Ceres Urtinkturen (patentiertes Herstellungsverfahren)	20ml	25.20	L1
2069639	70.01.10	Ceres Urtinkturen gemäss L2	20ml	31.30	L1, L2
2069645	70.01.10	Dilutionen	1 Dosis /	7.65	

Limitatio L1: Eine Flasche zu 20 ml Urtinktur einer bestimmten Pflanze pro Monat.

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

Limitatio L3: Alle drei Monate wird eine Verordnung/Originalpackung pro Mittel vergütet.

CF und K: Hochpotenzen in Einglas-Methode

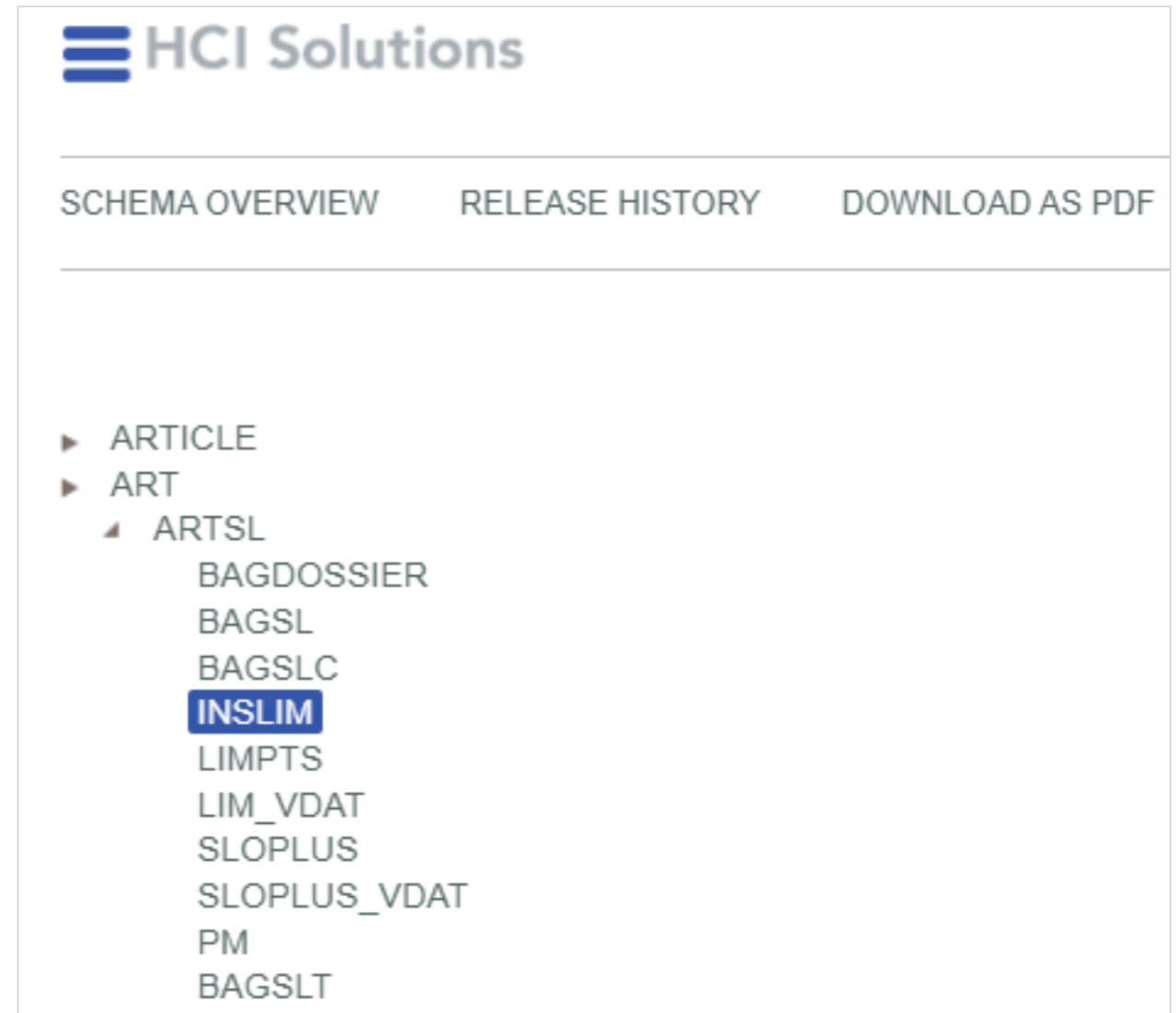
Ergänzende Redaktionelle Informationen

SL IT-70 fehlende Limitationen

Die SL IT-70 Limitationen wurden seit der Umstellung auf den Knoten ARTSL nicht mehr publiziert.

Mit dem Release 2022-11 werden alle Artikel, welche mit einem Pharmagruppencode der SL IT-70 (mit Limitation) verknüpft sind, im Knoten ARTSL im Element INSLIM mit Y publiziert.

Die Limitationstexte werden im INDEX nicht publiziert.



The screenshot displays the HCI Solutions interface. At the top left is the HCI Solutions logo. Below it, there are three navigation options: 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 'ARTSL' node, which contains several sub-nodes: BAGDOSSIER, BAGSL, BAGSLC, **INSLIM** (highlighted in blue), LIMPTS, LIM_VDAT, SLOPLUS, SLOPLUS_VDAT, PM, and BAGSLT.

Ergänzende Redaktionelle Informationen

- Vergabe von Pharmacodes
- CDTYP 13 (MiGeL)



3.4 Vergabe von Pharmacodes

Mit dem Release 2022-11 wird mit der Vergabe neuer Pharmacodes wieder bei 1'000'000 gestartet. Dabei werden keine bestehenden Pharmacodes neu vergeben. Es werden lediglich noch nicht belegte Nummern ab 1'000'000 vergeben. Die Lücken bei der Vergabe der Pharmacodes sind durch die Prüfziffer entstanden, die früher für jeden Pharmacode vergeben wurde. Mit der Abschaffung der Prüfzifferfunktion im Release 2019-11 können diese Lücken genutzt werden. Es sind noch ca. 6'000'000 Pharmacodes im oben genannten Bereich unbelegt. Damit ist die Nummernvergabe langfristig gewährleistet.

3.5 CDTYP 13 (MiGeL) wird endgültig aus INDEX gelöscht

CDTYP 13 (MiGeL) wurde durch CDTYP 34 (MiGeL Beschreibung) und 35 (MiGeL Interpretation) im Release 2013-11 ersetzt. Mit dem INDEX Release 2022-11 wird der CDTYP 13 endgültig gelöscht.

Ergänzende Redaktionelle Informationen

Datenbereinigung der Firmen



Firmen, die länger als 1 Jahr nicht mit einem aktiven Artikel oder Produkt verknüpft sind oder als Wholesaler in [WHOLESALER/WHS](#) existieren werden auf DEL = true gesetzt und nach 6 Monaten aus dem Schema entfernt.







- Datenbereinigung von Firmen die nicht mehr verwendet werden oder nicht mehr existieren
- Laufende automatische Bereinigung

Umstufung der Interaktionen in Relevanztexte

Interaktionen, welche eine **Anpassung des Therapieschemas** erfordern, werden von RLV3 in **RLV2** eingestuft. In RLV3 werden Interaktionen eingeteilt, welche eine Überwachung des Patienten erfordern.

Anpassung Relevanztext im Herbst 2022 (INDEX, CDS.CE):

- RLV2:
Nicht empfohlen oder Anpassung nötig
«Alter» Relevanztext: nicht empfohlen (vorsichtshalber kontraindiziert)

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



4.1 CDS.CE: Umstellung auf CDS.CE Version 2021-01

Seit Juni 2021 ist die neue CDS.CE Version 2021-01 aufgeschaltet, welche zusätzlich den Check Diabetes beinhaltet. Da die Version 2018-01 Ende 2022 abgestellt wird, bitten wir Sie, so bald wie möglich auf die neue Version 2021-01 umzustellen. Falls die Umstellung bis zur Abschaltung nicht möglich ist, melden Sie sich bitte schnellstmöglich bei uns.

Weitere Informationen finden Sie in der [Integration Specification](#). Die neuste Version ist mit Ihrem INDEX-Login zugänglich.

Sie können die neue Version mit den folgenden Links testen:

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

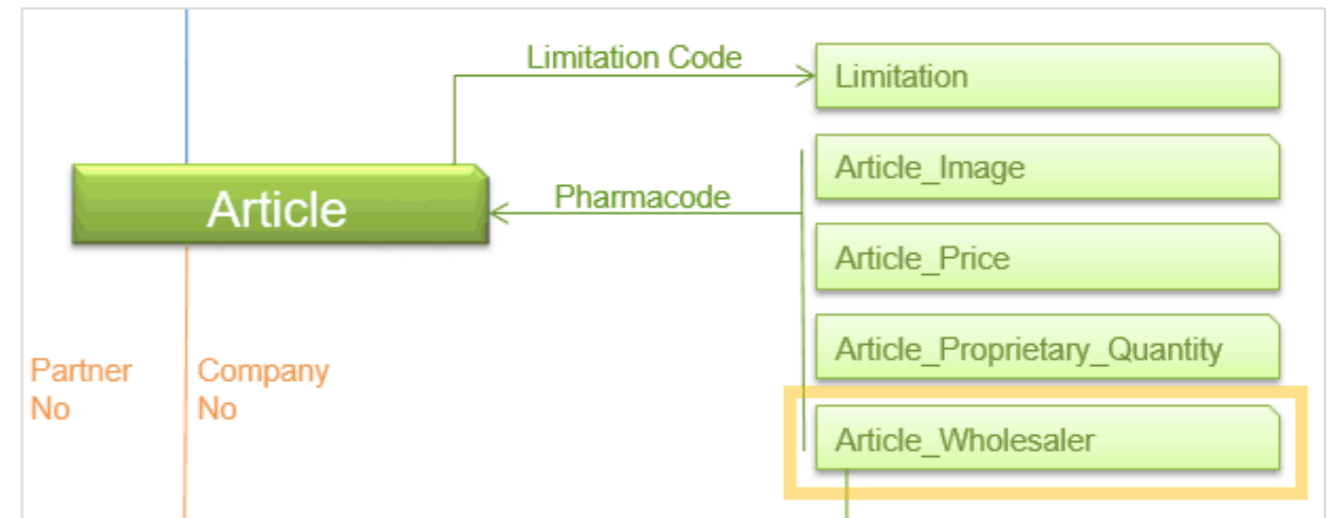
Um die Umstellung durchzuführen und das Abnahmedokument zu erneuern, bitten wir Sie, sich bei unserer produktverantwortlichen Frau Laura Flück (laura.flueck@hcisions.ch) zu melden.

Ankündigungen

Amedis UE Daten

Bis anhin wurden Grossisten Informationen (Preise, Artikelverfügbarkeit, Retouren Bedingungen) der Grossisten Galexis, Pharmafocus, UFD und Voigt publiziert.

Per 01.09.2022 werden zusätzlich die Grossisten-Informationen von Amedis-UE publiziert.




Publikumspreise werden nicht mehr geliefert


Ab dem 01.09.2022 werden im Schema ARTICLE_WHOLESALER keine Publikumspreise (PTYP=PPUB) mehr publiziert.

Zu dieser Thematik haben wir am 11.05.2022 ein Webinar durchgeführt:
[Link](#) zur Aufzeichnung und Präsentation.

Hinweis auf myPRODUCTS:

Produkt- und Artikeldaten

 Neuanmeldung
Produkt- & Artikeldaten

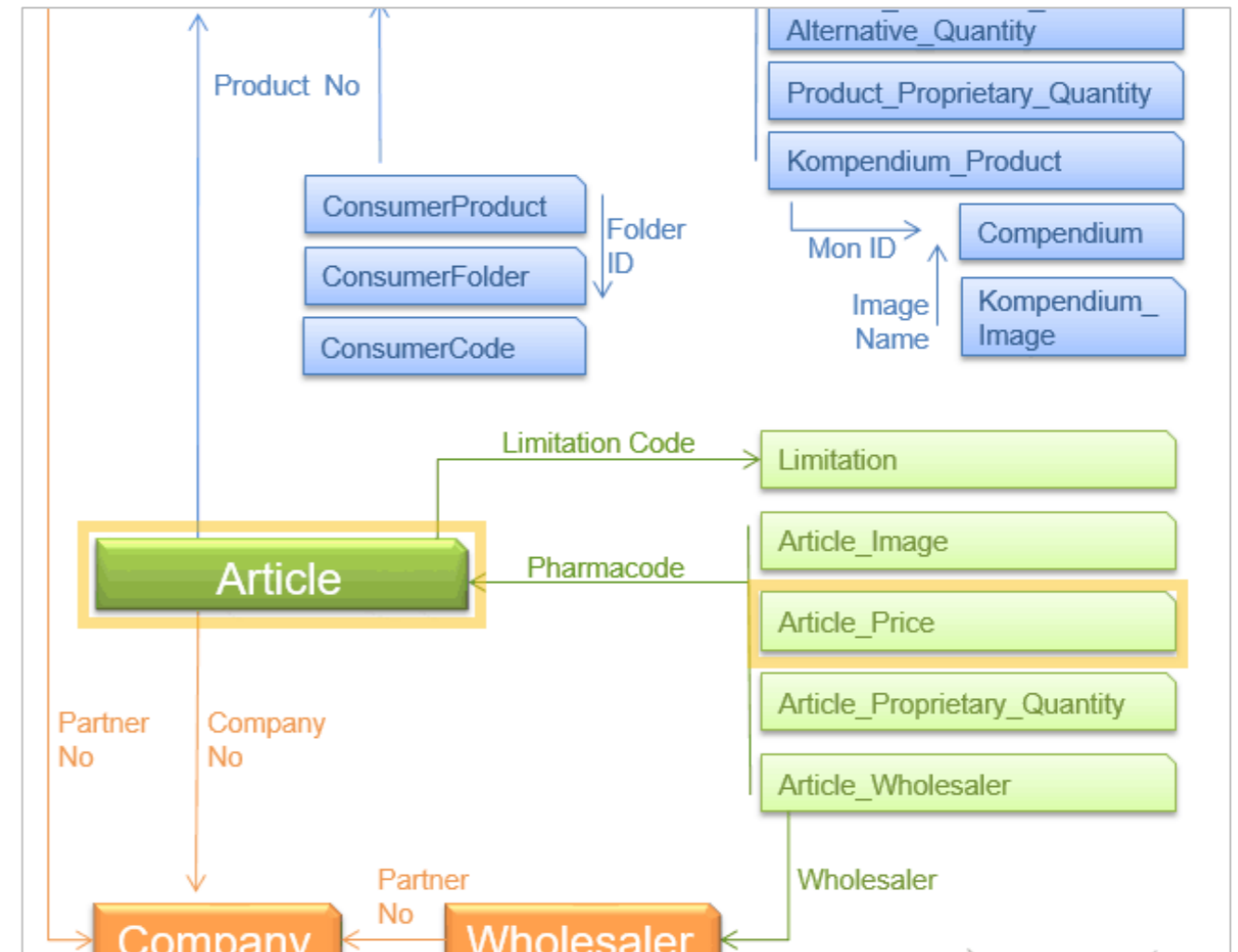
 Bestehende Daten
aktualisieren

Unverbindliche Preisempfehlungen, welche von den Leistungserbringern befolgt werden, können von der Schweizerischen Wettbewerbskommission als vertikale Preisabreden mit Geldbussen bestraft werden. Die Sanktionen können sowohl den Zulassungsinhaberinnen bzw. Lieferanten als auch den Leistungserbringern (Apotheken, Arztpraxen, Spitäler, Drogerien etc.) auferlegt werden. HCI Solutions AG empfiehlt deshalb dringend, auf die Herausgabe von Preisempfehlungen zu verzichten.





Entfernung der unverbindlichen Preisempfehlungen per 15. November 2022

- E-Mail vom 01.09.2022
- Entfernung der unverbindlichen Preisempfehlungen in den INDEX-Datenbanken per 15.11.2022
- Webinar:
Mittwoch, 14.09.2022 12:30 – 13.30 Uhr
Themen:
 - Welche INDEX-Felder sind betroffen?
 - Was müssen Sie als Hersteller von Primärsoftware oder als Pharma-Grossist beachten?

[Link](#) zur Registrierung



INDEX eLearning

 <p>INDEX «Basis»</p>	 <p>INDEX «Expert»</p>	 <p>INDEX «Profi»</p>
<ul style="list-style-type: none">INDEX Nutzen, Lizenzstufen, Übersicht Schemas, Datenquellen, Produktkategorien (Arzneimittel, MiGeL, Medizinprodukte, ...)Documedis	<ul style="list-style-type: none">INDEX DatenstrukturMögliche IntegrationsstufenDatensätze in XMLDownloadToolGET-DiensteVersionierung/Release ManagementIntegration myCATALOG	<p>Beispiele zu häufig verwendete Inhalte wie: Komponente, Verkettungen, Berechnungen, Generic Group Code, LTC_ASC, MiGeL, Chemikalien, Medizinprodukte, Handelsrestriktionen, ...</p>
		
<p>Zielgruppen IT-Projektleiter, Softwareentwickler, Fachverantwortliche, Poweruser, Anwendungsverantwortliche, Product Owner, Business Analysten</p>		

[Link](#) zu den eLearnings

Zeitplan

Datum	Beschreibung	Status
01.09.2022	Im Schema ARTICLE_WHOLESALER werden keine Publikumspreise (PTYP=PPUB) mehr publiziert	Erledigt
14.09.2022	Webinar «Einstellung der unverbindlichen Preisempfehlungen» Mittwoch, 14.09.2022 12:30-13:30 Registrierungslink	
01.10.2022	Der Textzusatz «alt» wird ersetzt durch das Symbol «(#)»	
05.10.2022	Release 2022-11 testweise verfügbar	Ab 13.00h mit Daten ab Testumgebung.
28.10.2022	Release 2022-11 produktiv verfügbar	Ab 13.00h produktive Daten. Die CURRENT -URL wechselt auf den neuen Release.
15.11.2022	Unverbindliche Preisempfehlungen werden entfernt	
01.01.2023	Release 2020-11 nicht mehr verfügbar	Ausserbetriebnahme, end-of-life (EOL).



Herzlichen Dank für die Aufmerksamkeit!

Keine News & Updates verpassen. Folgen Sie uns!



Follower werden



Blog abonnieren