

Index Release 2026-05

Webinar

26.02.2026

Die Session wird aufgenommen

Von HCI heute für Sie dabei:



Flavia Kaufmann
Product Owner



Regula Hayoz
Training & Education Manager
Key Account Manager

Agenda

Thema	Details
Neuerungen	<ul style="list-style-type: none">• Ecomed ID
Ergänzende redaktionelle Informationen	<ul style="list-style-type: none">• GSASA Oralia Daten• EDQMMOA vierstelliger Code• Einführung elektronische Plattform Leistung (ePL)• Produktgruppencode PRDGRPCD• Handelsrestriktion Medizinprodukte Klasse I• Umteilung Medizinprodukte mit Krankenkassencode 99• Änderung der Adressnummern in Service Providers• Nährwerte für Trink- und Sondennahrungen• LOA Einzeltablettenverrechnung• Indikationscode
Zeitplan	<ul style="list-style-type: none">• Release 2026-05

Neuerungen im Index 2026-05

Ecomed ID

Die neue Ecomed ID im Knoten ARTADR ergänzt UNREC und ermöglicht die direkte Zuordnung zu ADR-Daten von ecomed Storck GmbH.

Umsetzung im Index:

Schema / Node	Element	Beschreibung
ARTICLE/ART/ARTADR	ECOMEDID	Ecomed-ID

Ecomed ID

```
<Article>
<ART>
<PHARMACODE>1513799</PHARMACODE>
<PHAR>1513799</PHAR>
<GTIN>7611369002258</GTIN>
...
<DSCRD>ROHRVIT Ablaufreiniger liq gebrauchsfertig 5 lt</DSCRD>
<DSCRLONGF>Rohrvit détergent écoulement liq prêt à l'usage 5 lt</DSCRLONGF>
...
<ARTADR>
  <ADRVAL>Adr</ADRVAL>
  <ENVHAZARD>true</ENVHAZARD>
  <NETQTY>5</NETQTY>
  <NETQTYU>L</NETQTYU>
  <UNREC>1824 ;NATRIUMHYDROXIDLÖSUNG ; 8 ; C5 ; II</UNREC>
  <ADRPACKAGE>3</ADRPACKAGE>
  <ECOMEDID>1824-0-0</ECOMEDID>
</ARTADR>
...
</ART>
</Article>
```



Ergänzende redaktionelle Informationen 2026-05

GSASA Oralia Daten

Im Knoten PRODUCT/PRD/GSASA sind Off-Label-Eigenschaften wie Zermörserbarkeit, Suspendierbarkeit und Teilbarkeit enthalten.

Neu wird zu true und NULL auch **false** ausgegeben. Dadurch ist eindeutig unterscheidbar, ob eine Eigenschaft zutrifft, nicht zutrifft oder nicht gepflegt ist:

- true = Eigenschaft trifft zu
- false = Eigenschaft trifft nicht zu
- NULL = keine Angabe vorhanden

EDQMMOA vierstelliger Code

Das Attribut [PRODUCT/PRD/CPT/EDQMROAS/EDQMMOA](#) enthält die Methode der Applikation (MOA) zur jeweiligen Applikationsroute (ROA) gemäss EDQM.

Neu werden die bisherigen numerischen Codewerte (Codetype 62) auf DEL = true gesetzt und durch vierstellige Codes mit führenden Nullen ersetzt.

DSCRD	CDVAL bisher	CDVAL neu
Administration	4	0004

Produktgruppencode PRDGRPCD

- Der Produktgruppencode (PRODUCT/PRD/CPT/PRDGRPCD) wird künftig nur noch bei Swissmedic zugelassenen Arzneimitteln gepflegt.
- **Ab dem Release 2026-05 entspricht der Produktgruppencode dem Swissmedic Heilmittelcode.**
- Die Werte FOOD (Lebensmittel) und MD (Medizinprodukte) sowie die veralteten Codes COMPLEMENTMED (andere Komplementärarzneimittel) und ALLERGENS (Allergene) werden zukünftig nicht mehr ausgegeben und im Codetype 43 als DEL = true gekennzeichnet.

Handelsrestriktion Medizinprodukte Klasse I

- Bisher war die Handelsrestriktion «Sale.MD.Advice» (Medizinprodukt für das Publikum) bei Medizinprodukten der Klasse I, Is, Im und Ir nicht explizit erfasst.
- Mit dem Release 2026-05 wird **Sale.MD.Advice auch für Klasse I** ergänzt und die Kennzeichnung damit einheitlich und transparent.

Umteilung von Medizinprodukten mit NINCD = 99

- Bestimmte Medizinprodukte wie Kondome, Gleitgele, Haftcremes für dritte Zähne und Gebissreinigungstabletten wurden bisher dem Krankenkassencode NINCD 99 (nicht definiert) zugeordnet.
- Zur einheitlichen Klassifizierung werden künftig alle Medizinprodukte dem Krankenkassencode NINCD 31 (Medizinprodukt) zugewiesen.

Änderung der Adressnummern in Service Providers

Die Inbetriebnahme eines neuen Systems wird zur Generierung neuer Werte im Feld SERVICEPROVIDER/SP/ADDR/ADRNO führen.

- Es wird keine Überlappung zwischen den aktuellen und den neuen Werten geben → vermeiden von Unstimmigkeiten in Kundensystemen
- Diese Änderung kann zur Folge haben, dass die Kunden die Adressen als neu betrachten. HCI wird das genaue Änderungsdatum über die **Index-News** kommunizieren.

Bisher:

```

ADDR:
  CAT:B
  APPENDIX:Amavita Apotheke Blümlisalp Thun GaleniCare AG
  STREET:Frutigenstrasse
  STRNO:56A
  ZIP:3604
  CITY:Thun
  STATE:BE
  COUNTRY:CH
  ADRNO:837111
  VDAT:2023-12-11T00:00:00+01:00
  
```

Neu:

```

ADDR:
  CAT:B
  APPENDIX:Amavita Apotheke Blümlisalp Thun GaleniCare AG
  STREET:Frutigenstrasse
  STRNO:56A
  ZIP:3604
  CITY:Thun
  STATE:BE
  COUNTRY:CH
  ADRNO:58870
  VDAT:2018-02-23T00:00:00+01:00
  
```

Nährwerte für Trink- und Sondennahrungen

Nährstoffangaben für Trink- und Sondennahrungen werden **neu** im Schema PRODUCT SUBSTANCE ALTERNATIVE QUANTITY (PAQ) publiziert. Erfasst werden:

- Aminosäuren
- Proteine
- Fette
- Kohlenhydrate und Ballaststoffe

Der Energiegehalt (kcal/kJ) ist im Schema PRODUCT PROPRIETARY QUANTITY (PQ) enthalten

Ob die Trink- und Sondennahrung laktose- und glutenfrei sind, wird im Knoten DIETARYADVICE ausgegeben.

LOA Einzeltablettenverrechnung

Gemäss Artikel 12 «Maschinelle Verblisterung» der LOA V können verblisterete Medikamente als Einzeltabletten verrechnet werden. Die Berechnung des Preises erfolgt auf der Basis der grössten Originalpackung auf der Spezialitätenliste, welche zur Abgabe an den Patienten bestimmt ist (keine Spitalpackungen). Die zusätzlichen Preisdaten im Schema Article_Price, sowie der neue Verkettungstyp «LOA» im ARTCH-Knoten des SDO-Artikels, sind seit dem 24. Dezember 2025 in allen Index Versionen verfügbar.

SDO ohne GTIN und SDO mit GTIN → [Beispiel](#)

Einführung elektronische Plattform Leistung (ePL)

Das BAG publiziert die Daten der Spezialitätenliste zukünftig in einem neuen Format.

Relevante Änderung:

Der Limitationstyp LIMITATION/LIM/LIMTYP wird voraussichtlich nicht mehr vom BAG geliefert

Wir gehen davon aus, dass bei SL Artikeln die Codevalues COM, DIA, TIM, evtl. ITH nicht mehr geliefert werden können.

Indikationscode

Ab 1. Juli 2026 muss der Indikationscode bei Arzneimitteln mit Preismodell bei jeder Verordnung und Rechnung übermittelt werden.

Der Indikationscode wird im Knoten ART/ARTLIM/INDCDS abgebildet. Der Knoten INDCDS wird publiziert, wenn mindestens ein Element INDCD vorhanden ist.

Schema/Node	Element	Beschreibung
ART/ARTLIM/INDCDS	INDCD	Indikationscode gemäss Spezialitätenliste

Indikationscode

3.	Kyprolis	Trockensub 60 mg	Durchstf 1 Stk	1025.08	1186.90	01.12.2017	L	Nein	65690001 Amgen Switzerland AG	Carfilzomibum	20481 01.06.2017	L: 31.07.2025	PM	20481.01 20481.02 20481.03	07.16.10.	L01XG02
----	----------	------------------	----------------	---------	---------	------------	---	------	-------------------------------	---------------	------------------	---------------	----	----------------------------------	-----------	---------

Einträge pro Seite: 10 | Seite 1 | von 1

Präparat

07. **STOFFWECHSEL**
07.16. **Oncologica**
07.16.10. **Cytostatica**

Kyprolis
Trockensub 60 mg
(Carfilzomibum 60 mg)

(L)¹

¹Limitatio:
KYPROLIS wird nach Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason (KRd) oder Dexamethason (Kd) alleine zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierendem multiplem Myelom, die mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben, vergütet.
Dosierungsschema und Dosierung sollen nach Angaben der Fachinformation erfolgen, wobei in der Kombination KRd maximal 54 mg Carfilzomib/m² pro Woche und in der Kombination Kd maximal 112 mg Carfilzomib/m² pro Woche eingesetzt werden dürfen.
Die Behandlung mit KYPROLIS in der Kombination KRd darf bis zu maximal 18 Zyklen vergütet werden. Falls es zu einer Progression der Krankheit kommt oder inakzeptable Toxizitätserscheinungen auftreten, muss die Behandlung mit KYPROLIS abgebrochen werden. Eine Behandlung mit KYPROLIS in der Kombination KRd mit mehr als 18 Zyklen bedarf eines erneuten begründeten Gesuches um Kostengutsprache an den Krankenversicherer. Dieser entscheidet über die Kostengutsprache nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes, der anhand des Gesuchs um Kostengutsprache den Nutzen einer Fortsetzung der Therapie evaluiert.

Befristete Limitation bis 31.07.2025
KYPROLIS in Kombination mit Daratumumab und Dexamethason (KDd)
Nach Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes. Das Dosierungsschema (zweimal wöchentlich oder einmal wöchentlich) muss im Rahmen der Kostengutsprache übermittelt werden.
KYPROLIS wird vergütet in Kombination mit Daratumumab und Dexamethason (KDd) zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierendem multiplem Myelom, die mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben.
Dosierungsschema und Dosierung sollen nach Angaben der Fachinformation erfolgen.
Maximal 56 mg Carfilzomib/m² zweimal wöchentlich.
Folgender Code ist an den Krankenversicherer zu übermitteln: 20481.02
Maximal 70 mg Carfilzomib/m² einmal wöchentlich.
Folgender Code ist an den Krankenversicherer zu übermitteln: 20481.03
Nur bis zur Progression der Krankheit.
Die Amgen Switzerland AG vergütet dem Krankenversicherer, bei dem die versicherte Person zum Zeitpunkt des Bezugs versichert war, auf dessen erste Aufforderung hin für jede bezogene Packung KYPROLIS einen festgelegten Anteil des Fabrikabgabepreises Höhe der Rückvergütung bekannt. Die Rückvergütung unterscheidet sich je nach Dosierungsschema. Die Mehrwertsteuer kann nicht zusätzlich zu diesem Anteil des Fabrikabgabepreises zurückgefordert werden.


- o ARTLIM:
 - LIMCD: KYPROLIS.KDd
 - VDAT: 2022-07-01T00:00:00+02:00
 - VTDAT: 2025-07-31T00:00:00+02:00
 - INDCDS:
 - INDCD: 20481.02
 - INDCDS:
 - INDCD: 20481.03
- o ARTLIM:
 - LIMCD: KYPROLIS4
 - VDAT: 2021-06-01T00:00:00+02:00
 - INDCDS:
 - INDCD: 20481.01

Bildquelle: BAG Spezialitätenliste

Zeitplan Release

Zeitplan Release

Datum	Beschreibung	Status
01.04.2026	Release 2026-05 testweise verfügbar	Ab 13:00h mit Daten ab Testumgebung
29.04.2026	Release 2026-05 produktiv verfügbar	Ab 13:00h produktive Daten. Die CURRENT -URL wechselt auf den neuen Release
01.07.2026	Release 2024-05 nicht mehr verfügbar	Ausserbetriebnahme, end-of-life (EOL)



**Fragen, Ideen
oder Anregungen?**

Index News

Keine wichtigen Updates mehr verpassen

RSS-Feed

Abonnieren Sie den RSS-Feed für die neuesten Index News

RSS-Feed abonnieren in Microsoft Outlook

- RSS-Feed-Link kopieren:
<https://www.hcisolutions.ch/de/xml/index-news.rss.php>
- Öffnen Sie Microsoft Outlook.
- Klicken Sie im Menü auf "Datei" > "Kontoeinstellungen" > "Kontoeinstellungen".
- Wählen Sie "RSS-Feeds" aus. Klicken Sie auf "Neu...".
- Geben Sie die RSS-Feed-Adresse ein und klicken Sie auf "Hinzufügen".
- Wählen Sie den Ordner, in dem die Feeds angezeigt werden sollen, und klicken Sie auf "OK".

RSS-Feed abonnieren in einem Feed-Reader oder in einer App

- Sie können einen Feed-Reader auf Ihrem Computer oder eine App auf Ihrem Smartphone verwenden (z.B. Feeder oder NewsBlur)
- Öffnen Sie Ihren Feed-Reader oder Ihre **App**.
- Geben Sie die RSS-Feed-Adresse in das entsprechende Feld ein:
<https://www.hcisolutions.ch/de/xml/index-news.rss.php>
- Klicken Sie auf "Abonnieren" oder "Hinzufügen".
- Der Feed wird nun zu Ihrer Liste der abonnierten Feeds hinzugefügt.

Alles auf einen Blick - Die HCI Solutions App

Event-Updates

Programme, Highlights & Details immer griffbereit

News & Produkt-Releases

Neuigkeiten sofort erfahren

Fachgruppen-Infos

Relevante Inhalte, zugeschnitten auf Ihre Bedürfnisse

Push-Mitteilungen

Keine wichtigen Updates verpassen

Benutzerfreundlichkeit

Einfache Oberfläche - alle Infos übersichtlich & mobil verfügbar



Android



iOS

**Vielen Dank für
die Aufmerksamkeit!**

