

Notice technique – Saisie des médicaments chers dans la Statistique médicale des hôpitaux de l'Office fédéral de la statistique (OFS) valable en 2019

1 Introduction

Pour la saisie des médicaments chers dans la Statistique médicale des hôpitaux de l'Office fédéral de la statistique (OFS) sont valables en principe [les directives en cours du relevé SwissDRG](#), en particulier les instructions de la liste applicable des médicaments/substances à relever dans la Statistique médicale.

2 Etendue

Dans la Statistique médicale, tous les médicaments / toutes les substances délivrés doivent être enregistrés suivant la liste applicable des médicaments/substances à relever dans la Statistique médicale 2019.

Pour ce faire, dans le segment des données supplémentaires par groupes de patients (ligne MD), 14 cases sont disponibles pour la saisie des médicaments :

<i>Va. N°</i>	<i>Désignation</i>	<i>Définition</i>	<i>Longueur max</i>	<i>Type</i>
4.8.V02	Médicament 1	Voir définition du chapitre 3	50	AN ¹
4.8.V03	Médicament 2	idem	50	AN
4.8.V04	Médicament 3	idem	50	AN
4.8.V05	Médicament 4	idem	50	AN
4.8.V06	Médicament 5	idem	50	AN
4.8.V07	Médicament 6	idem	50	AN
4.8.V08	Médicament 7	idem	50	AN
4.8.V09	Médicament 8	idem	50	AN
4.8.V10	Médicament 9	idem	50	AN
4.8.V11	Médicament 10	idem	50	AN
4.8.V12	Médicament 11	idem	50	AN
4.8.V13	Médicament 12	idem	50	AN
4.8.V14	Médicament 13	idem	50	AN
4.8.V15	Médicament 14	idem	50	AN

Vous trouverez d'autres informations sur la Statistique médicale sur la page d'accueil de l'Office fédéral de la statistique (OFS).

¹ AN = alphanumérique

3 Définition

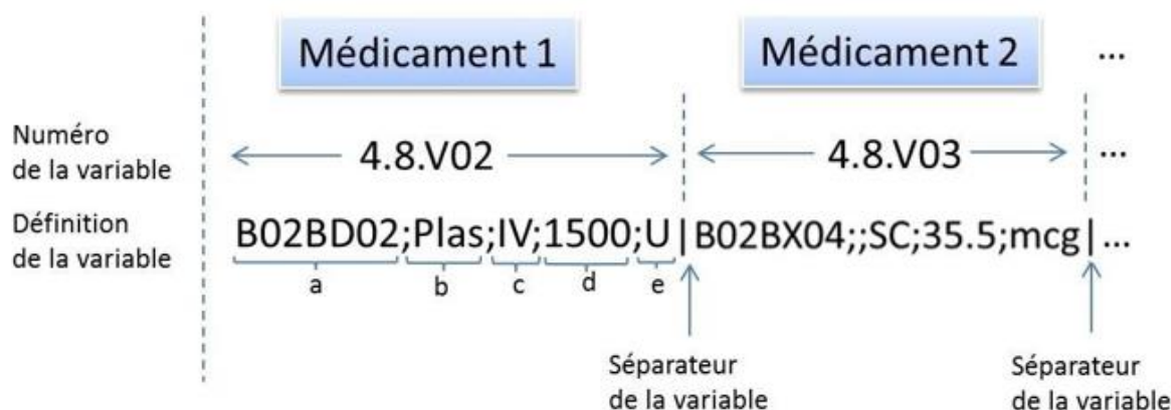
3.1 Variable/Segments 1)

Seg.	Longueur max	Case obligatoire	Variable	Valeurs
a	7	Oui	Code ATC (à 7 positions)	Tous les codes ATC conformément à la liste des médicaments/substances à relever dans la Statistique médicale 2019.
b	4	Oui ²⁾	Données supplémentaires à coder	<p>Préparations :</p> <p><u>Abrév.</u> <u>Description</u></p> <p>CVT = Ventavis® (En inhalation)</p> <p>CAI⁴ = Alprolix® / Idelvion®</p> <p>CBB⁵ = Benefix® / Berinin P® / Immunine STIM Plus® / Rixubis®</p> <p>CZC⁶ = Zavicefta® (2g Ceftazidime/0.5g Avibactam)</p> <p>CZB⁶ = Zerbaxa® (1g Ceftolozane/0.5g Tazobactam)</p> <p>CHV⁶ = Harvoni® (90mg Sofosbuvir/400mg Lédipasvir)</p> <p>CVK⁶ = Viekirax® (12.5mg Ombitasvir/75mg Paritaprévir/50mg Ritonavir)</p> <p>CZR⁶ = Zepatier® (50mg Elbasvir/100mg Grazoprévir)</p> <p>CEP⁶ = Epclusa® (400mg Sofosbuvir/100mg Velpatasvir)</p> <p>CVO⁶ = Vosevi® (400mg Sofosbuvir/100mg Velpatasvir/100mg Voxilaprévir)</p> <p>CMA⁶ = Maviret® (100mg Glécaprévir/40mg Pibrentasvir)</p> <p>CLS⁶ = Lonsurf® (15mg Trifluridine/6.14mg Tipiracil)</p> <p>CCA = Caelyx®</p> <p>CTG = Thymoglobuline®</p> <p>CFR = ATG-Fresenius® / Grafalon®</p> <p>CZY = Zypadhera®</p> <p>CRC = Risperdal Consta®</p> <p>CAM = Abilify Maintena®</p> <p>CXE = Xeplion® / Trevicta®</p> <p>COK⁶ = Orkambi® (200mg Lumacaftor/125mg Ivacaftor)</p> <p>Autres :</p> <p><u>Abrév.</u> <u>Description</u></p> <p>Rec = recombinant</p> <p>Plas = plasmatique</p> <p>Susp = Suspension</p> <p>Tab = Comprimé/capsule</p>
c	5	Oui	Mode d'administration	<p><u>Abrév.</u> <u>Description</u></p> <p>ET = endotrachéobronchique</p> <p>IL = intralésionnelle</p> <p>IM = intramusculaire</p> <p>IMPL = implants</p> <p>Inhal = inhalation</p> <p>IT = intrathécal</p> <p>IV = intraveineux</p> <p>IVITR = intravitreux</p> <p>N = nasal</p> <p>O = oral</p> <p>R = rectal</p> <p>SL = sublingual/buccal</p> <p>SC = sous-cutané</p> <p>T = topique</p> <p>TD = transdermique</p> <p>VAG = vaginal</p> <p>U = urétral</p>

d	18	Oui	Dose ³⁾	Nombre rationnel entre 0 et 999999999999999999 (10 ¹⁸ -1), sans séparateur de milliers, décimales séparées par un point (ASCII 46)														
e	3	Oui	Unité à saisir	<table border="0"> <tr> <td><u>Abrév.</u></td> <td><u>Description</u></td> </tr> <tr> <td>mcg</td> <td>= microgramme</td> </tr> <tr> <td>mg</td> <td>= milligramme</td> </tr> <tr> <td>g</td> <td>= gramme</td> </tr> <tr> <td>U</td> <td>= unit</td> </tr> <tr> <td>UD</td> <td>= unit dose</td> </tr> <tr> <td>AN</td> <td>= application</td> </tr> </table>	<u>Abrév.</u>	<u>Description</u>	mcg	= microgramme	mg	= milligramme	g	= gramme	U	= unit	UD	= unit dose	AN	= application
<u>Abrév.</u>	<u>Description</u>																	
mcg	= microgramme																	
mg	= milligramme																	
g	= gramme																	
U	= unit																	
UD	= unit dose																	
AN	= application																	

- 1) Il convient d'utiliser le point-virgule (ASCII 59) entre les segments uniques et entre les symboles pipe (ASCII 124) comme séparateur.
- 2) Case obligatoire pour autant que cela soit demandé et avéré selon la liste applicable des médicaments/substances à relever dans la Statistique médicale 2019, dans la colonne "Données supplémentaires à coder". Sinon, la case reste vide.
- 3) Selon le manuel de codage, les doses par cas sont à cumuler par le même Code ATC, la même donnée supplémentaire ainsi que le même mode d'administration.
- 4) Les préparations présentant une demi-vie moyenne >= 80 heures doivent être codées avec la même abréviation que les préparations indiquées.
- 5) Les préparations présentant une demi-vie moyenne < 80 heures doivent être codées avec la même abréviation que les préparations indiquées.
- 6) Les préparations combinées portant un autre nom commercial, mais présentant la même composition doivent être codées avec la même abréviation que la préparation indiquée.

3.2 Exemple de saisie des données



3.3 Précisions concernant la saisie des traitements par cellules CAR-T

Cette information ne concerne que les hôpitaux sélectionnés. Les traitements par cellules CAR-T doivent, lorsque c'est techniquement possible, être délivrés comme un médicament. Les codes analogiques correspondants sont disponibles dans la liste des médicaments. Ces cas doivent par ailleurs apparaître également dans le relevé détaillé. Vous trouverez de plus amples informations à ce sujet dans le relevé détaillé.

4 Renseignements

SwissDRG SA

Beatrice Balmer
Département économique

Tél.: +41 31 310 05 50
E-mail : datenerhebung@swissdrg.org

Les modifications par rapport à la version précédente (valable en 2018) sont signalées en **jaune**.

Version:	Date:	Changements, statut:
V8.0	27/11/2018	Version finale