

# Dokumentation EDV-Version – Liste der in der Medizinischen Statistik erfassbaren Medikamente/Substanzen

## 1 Allgemein

Dieses Dokument beschreibt die Eigenschaften der EDV Version der in der Medizinischen Statistik erfassbaren Medikamente/Substanzen.

**Die Ausführungen in dieser Dokumentation sind als Ergänzung zu den Informationen in der Excel Version und des technischen Begleitblattes zu verstehen.**

## 2 Format

Die erfassbaren Medikamente und Substanzen in der EDV Version sind als CSV-Datei abgelegt. Dabei entspricht eine Zeile jeweils einem erfassbaren Medikament. Als Spaltentrenner wird das Pipe Symbol „|“ verwendet.

Spalte	Erklärung
atc_code	7-stelliger ATC-Code
tariff	<p>S: Dieses Medikament ist nur im Anwendungsbereich der Tarifstruktur SwissDRG zu erfassen</p> <p>T: Dieses Medikament ist nur im Anwendungsbereich der Tarifstruktur TARPSY zu erfassen</p> <p>R: Dieses Medikament ist nur im Anwendungsbereich der Tarifstruktur ST Reha zu erfassen</p> <p>TR: Dieses Medikament ist sowohl im Anwendungsbereich der Tarifstruktur TARPSY als auch ST Reha zu erfassen</p> <p>Leer: Dieses Medikament ist im Anwendungsbereich der Tarifstruktur SwissDRG, TARPSY als auch ST Reha zu erfassen</p>
compound_de	deutsche Bezeichnung des Medikaments
compound_fr	französische Bezeichnung des Medikaments

<b>addition</b>	Zusatzangaben, die kodiert werden müssen, sofern gefordert und zutreffend. Ansonsten bleibt das Feld leer. Es dürfen ausschliesslich die im Technischen Begleitblatt unter Segment "b" genannten Kürzel verwendet werden.
<b>constraints_de</b>	Zusätzliche Einschränkung des zu erfassenden Medikamentes/Substanz gemäss erwähnter Form oder Indikation in deutscher Sprache.
<b>constraints_fr</b>	Zusätzliche Einschränkung des zu erfassenden Medikamentes/Substanz gemäss erwähnter Form oder Indikation in französischer Sprache.
<b>constraints_it</b>	Zusätzliche Einschränkung des zu erfassenden Medikamentes/Substanz gemäss erwähnter Form oder Indikation in italienischer Sprache.
<b>application</b>	Verabreichungsarten, die kodiert werden müssen gemäss Fachinformationen der Zulassungsbehörden. Weicht die tatsächliche Verabreichungsart davon ab, ist die tatsächliche Verabreichungsart zu kodieren. In jedem Fall dürfen ausschliesslich die unter Buchstabe "c" genannten Kürzel im Technischen Begleitblatt verwendet werden.
<b>unit</b>	Zu kodierende Einheit. Die Vielfachen einer Einheit sind nicht anwendbar. Es dürfen ausschliesslich die unter Buchstabe "e" genannten Kürzel im Technischen Begleitblatt verwendet werden. Die "Einheit" (U) ist auch für Medikamente zu verwenden, welche in "Internationale Einheit" (IU) deklariert sind.
<b>since</b>	Das betroffene Medikament ist seit diesem Jahr zu erfassen (per 1. Januar).

### 3 Kontakt

#### SwissDRG AG

Länggassstrasse 31

CH-3012 Bern

Tel.: +41 31 310 05 50

E-Mail: [info@swissdrg.org](mailto:info@swissdrg.org)

Lukas Nick

Abteilung IT

E-Mail: [lukas.nick@swissdrg.org](mailto:lukas.nick@swissdrg.org)

Urs Gerber

Abteilung IT

E-Mail: [urs.gerber@swissdrg.org](mailto:urs.gerber@swissdrg.org)