



**Toute utilisation, reproduction, diffusion, publication ou retransmission des contenus de cette présentation, totale ou partielle, sous quelque forme que ce soit, est strictement interdite sans l'autorisation préalable et écrite de PHAST.**

# Bonjour et bienvenue

Le webinaire commencera d'ici  
quelques instants.

Merci pour votre patience.

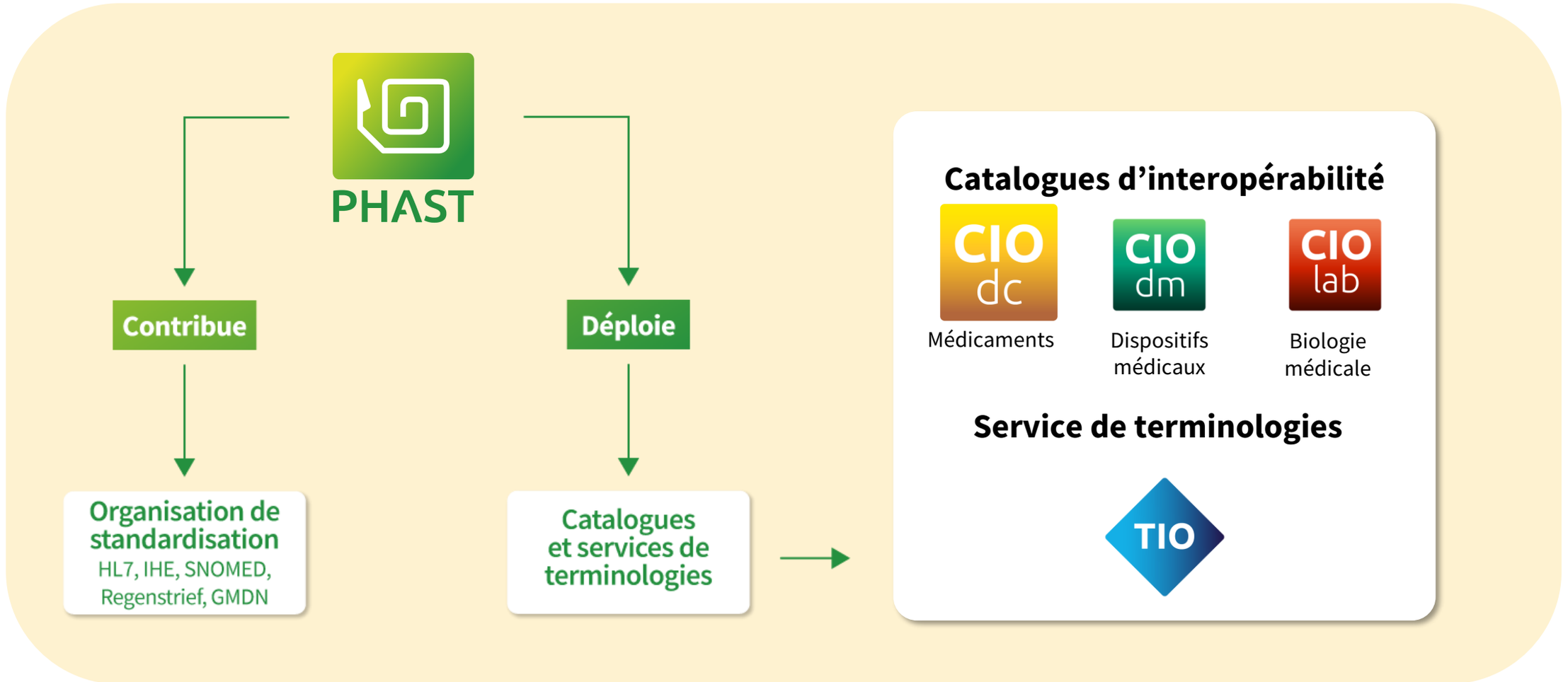




# Catalogue d'interopérabilité des médicaments

Émilie NGUYEN

# Qui sommes-nous ?



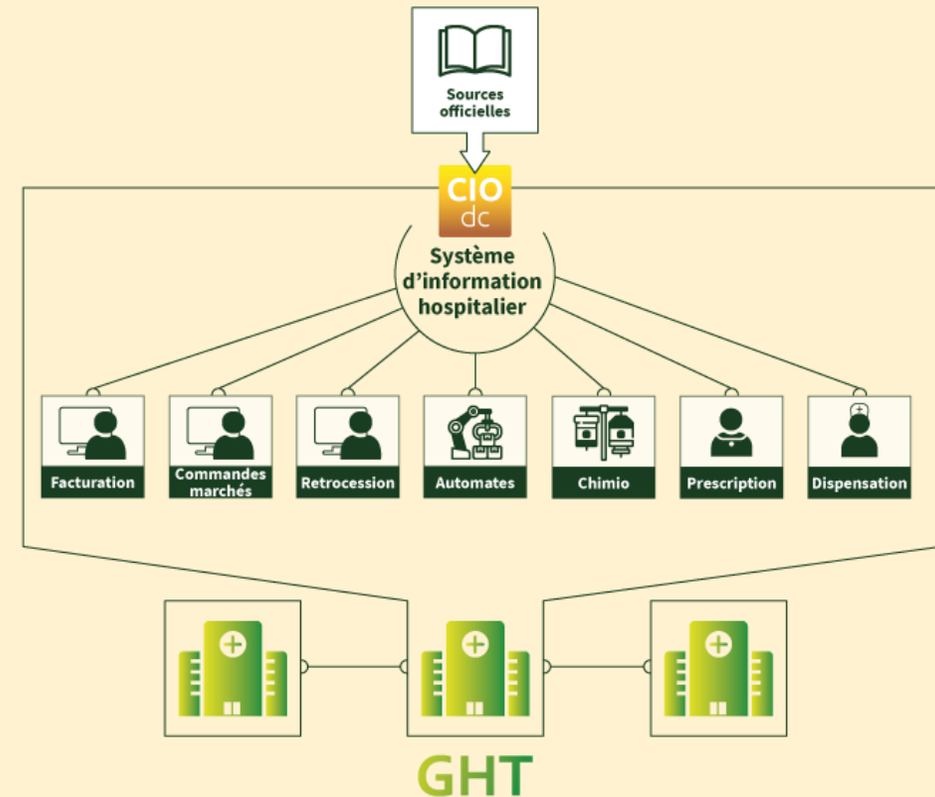
## Catalogue d'interopérabilité des médicaments

Description du médicament  
en **données codées et structurées**

**Langage commun** partagé entre toutes les  
applications informatiques

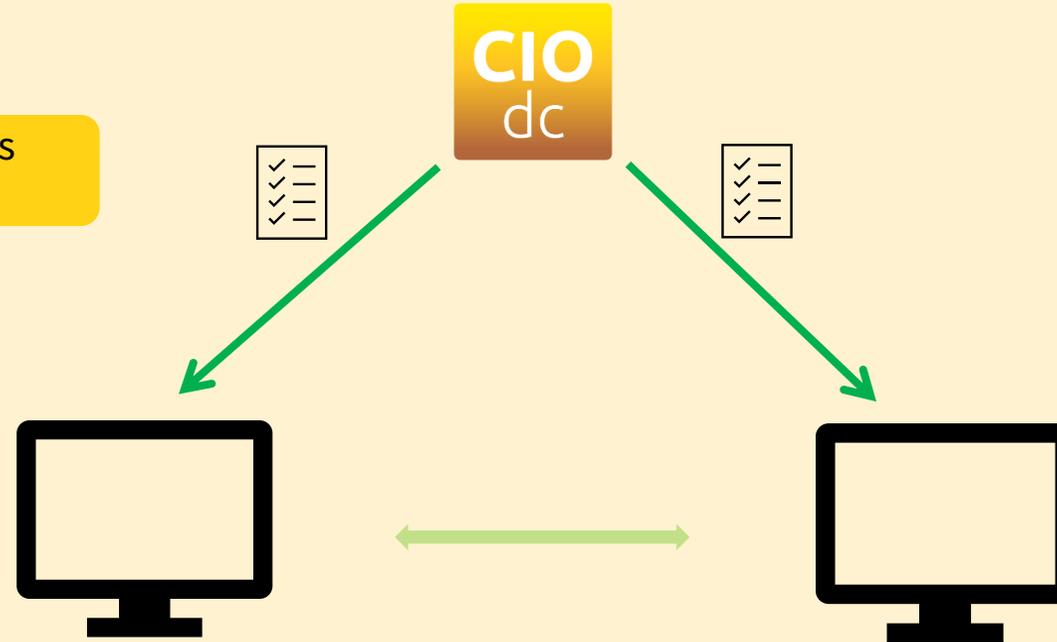
Mise en œuvre d'un **système unique de  
gestion** des pharmacies au sein d'un GHT

**Socle à l'interopérabilité**  
des systèmes d'information



# A quoi sert CIOdc au quotidien ?

Mise à jour **automatique** des fichiers produits



**Dialogue** entre les différents logiciels du circuit du médicament



Dispense les équipes pharmaceutiques de la création des fiches produits et de leurs mises à jour  
→ Permet de limiter un travail fastidieux

CIO  
dc

Médicaments sous AMM  
(96%)

Agréée aux  
collectivités

Non agréée aux  
collectivités

Hors GHS

Rétrocédable

Import

...

Médicaments en  
Accès dérogatoire  
(4%)

Accès  
précoce

Accès  
compassionnel

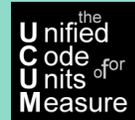
14144 spécialités dans la  
version du 01/08/2024

Ne comprend pas les  
spécialités sans codification,  
les matières premières, la  
nutrition entérale, les réactifs  
de laboratoire ...

## Sources internationales

### Sources européennes

#### Sources nationales



### Terminologie internationale

Adoptée dans 48 pays dont 25 européens

Vocabulaire de référence, complet et puissant

- Représentation des faits cliniques dans les DPI
- Nombreux synonymes
- Liens logiques entre les différents termes

Depuis octobre 2023, la France est membre SNOMED International

**Webinaire dédié:**  
**La terminologie SNOMED CT au cœur de CIOdc**  
*Le 03/12/2024*

# Contenu

Données d'identification du médicament

Données descriptives du médicament

Données liées au conditionnement

Données réglementaires

Données cliniques

|                                      |   |  |  |
|--------------------------------------|---|--|--|
| <b>Code U.C.D.</b>                   | 3400892390918<br>9239091  | <small>Fiche mise à jour le 12/06/2023</small>                     |  |
| <b>Libellé</b>                       | DOLIPRANE 1 000 mg, cpr   |  |  |
| <b>LSDC</b>                          | PARACETAMOL 1 g (DOLIPRANE), cpr  |  |  |
| <b>Code CIS</b>                      | 60234100  |  |  |
| <b>Libellé ANSM</b>                  | DOLIPRANE 1000 mg comprimé  |  |  |
| <b>Composant(s)</b>                  | PARACETAMOL (DCI)  387517004 paracétamol  1000 milligramme   |  |  |
| <b>Forme</b>                         | Comprimé  421026006 comprimé   10219000 Comprimé      |  |  |
| <b>Voie(s) d'administration</b>      | Voie orale  26643006 voie orale   20053000 Voie orale |  |  |
| <b>Volume / Quantité Référence</b>   | 1 comprimé  |  |  |
| <b>Présentation(s)</b>               | comprimé  |  |  |
| <b>Titulaire d'AMM</b>               | OPELLA HEALTHCARE   |  |  |
| <b>ATC</b>                           | N02BE01   | PARACETAMOL  |  |
|                                      | <a href="#">Hiérarchie »</a>  |  |  |
| <b>D.C.</b>                          | PARACETAMOL  777067000 médicament contenant seulement paracétamol  |  |  |
|                                      | <a href="#">DC / IDMP »</a>   |  |  |
| <b>Médicament virtuel Medicabase</b> | MV00002414 - Paracétamol 1 g comprimé   |  |  |
| <b>Nomenclature marchés (NCHFS)</b>  | 18.092  | SPECIALITES PHARMACEUTIQUES AVEC AMM : ANALGESIQUES ET ANTALGIQUES |  |
| <b>Nomenclature achats</b>           | MN02BE01  | PARACETAMOL  |  |
| <b>Conditionnement(s)</b>            | <b>Code CIP</b> - 3400935955838   |  |  |
|                                      | <b>Libellé ANSM</b> - plaquette(s) thermoformée(s) PVC-aluminium de 8 comprimé(s)<br>8 comprimé (nombre d'UCD)<br>Conditionnement primaire : plaquette  |  |  |
|                                      | SANS LISTE  | Agrément aux collectivités : Agréé                                 | Sérialisable : Non    Générique : Non concerné |
|                                      |   | Autorisation : AMM   | Conditionnement Unitaire : Non connu           |
| <b>Contre-indication</b>             |   |  |  |
|                                      | Hypersensibilité à la (aux) substance(s) active(s) ou à l'un des excipients   |  | 30/03/2023                                     |
|                                      | insuffisance hépatique sévère   |  | 30/03/2023 - Néant                             |

**Webinaire dédié:**  
**Une gestion des données réglementaires facilitée**  
*Le 08/11/2024*

**Webinaire dédié:**  
**La terminologie SNOMED CT au cœur de CIODc**  
*Le 03/12/2024*

# Données d'identification du médicament



UCD7 / UCD13



Unité Commune de Dispensation :  
plus petite unité d'un produit  
(une gélule, un comprimé, un flacon, ...)

Usage hospitalier



CIP7 / CIP13



Numéro d'AMM attribué par  
l'ANSM au médicament

Conditionnement

CIS



Code Identifiant Spécialité  
Résumé Caractéristique Produit (RCP)

*Documentation officielle*



## Standardisation et structuration du libellé RCP

**nom**[ complément][ cinétique][ **qté** (référence)][ **ssx**[ marque]][, age][, terrain][, forme][, voie][, **présentation**][+ **dispositif**]  
**présentation:** [nb\_uprés ]**contenant**[qté\_prés u\_prés][marqueCont]

## Possibilité de moduler l'affichage d'un libellé



1. DENOMINATION DU MEDICAMENT  
CLAMOXYL 1 g, comprimé dispersible

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT  
AMOXICILLINE ARROW 1 g, comprimé pelliculé dispersible

Nom:  
CLAMOXYL

Qté:  
1 g

Forme:  
cpr dispersible

Nom:  
AMOXICILLINE

Qté:  
1 g

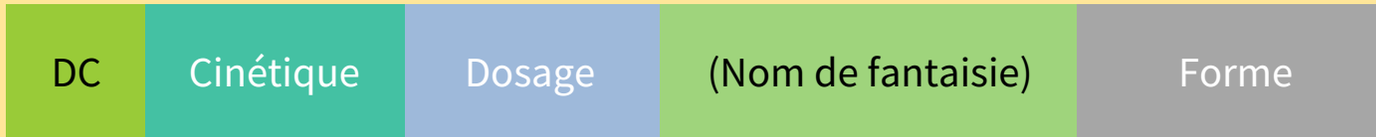
Marque:  
ARROW

Forme:  
cpr dispersible

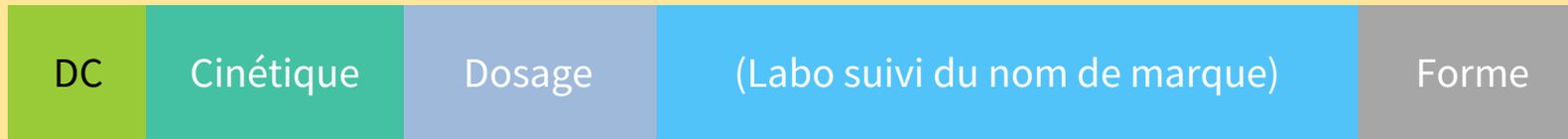


# Libellé de Spécialité en Dénomination Commune (LSDC)

Principes ou générique portant un nom de fantaisie



Générique



1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

CLAMOXYL 1 g, comprimé dispersible

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

AMOXICILLINE ARROW 1 g, comprimé pelliculé dispersible

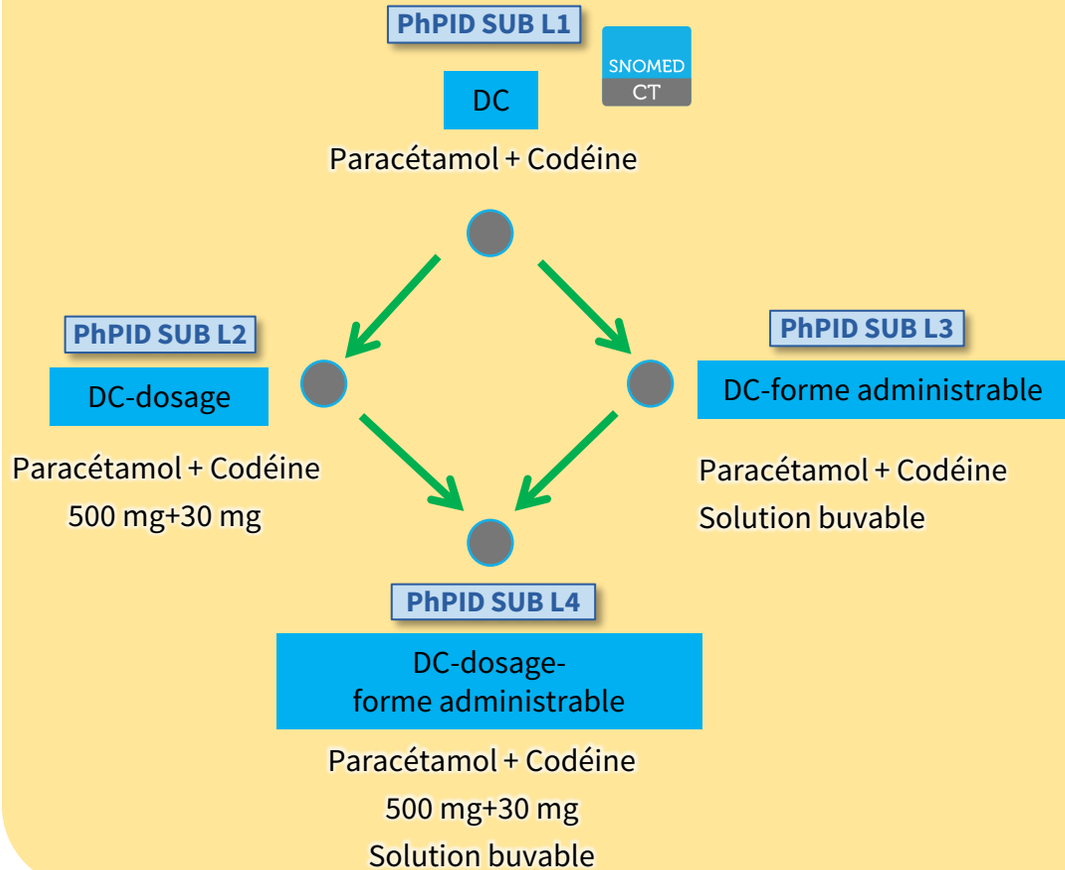


AMOXICILLINE 1 g (CLAMOXYL) cpr dispersible

AMOXICILLINE 1 g (Labo ARROW) cpr dispersible

# Dénomination commune et Médicament virtuel

## Dénomination commune



Code U.C.D. 3400893858004  
9385800

Fiche mise à jour le 06/11/2019

Libellé CODOLIPRANE 500 mg/30 mg, cpr efferv séc

LSDC PARACETAMOL+CODEINE 500 mg+30 mg (CODOLIPRANE), cpr efferv séc

D.C. PARACETAMOL+CODEINE 775360007 | médicament contenant seulement paracétamol et codéine |

DC / IDMP »

- DC PARACETAMOL+CODEINE 775360007 | médicament contenant seulement paracétamol et codéine |
- ISO IDMP PhPID L2 PARACETAMOL+CODEINE 500 mg+30 mg
- ISO IDMP PhPID L3 PARACETAMOL+CODEINE Solution buvable
- ISO IDMP PhPID L4 PARACETAMOL+CODEINE 500 mg+30 mg Solution buvable
- Médicament virtuel PARACETAMOL+CODEINE 500 mg+30 mg Comprimé effervescent

Medicabase MV00000311 - Codéine phosphate 30 mg + paracétamol 500 mg comprimé effervescent

## Médicament virtuel

DC-dosage-  
forme pharmaceutique

Paracétamol + Codéine  
500 mg+30 mg  
Comprimé effervescent

## Médicament virtuel Medicabase



A venir Médicament Virtuel  
codé en SNOMED CT



# Données descriptives du médicament

# Description du médicament en référence aux standards européens et internationaux

## Résumé Caractéristique Produit (RCP)



Composant



Forme



Voie



Code U.C.D. 3400893854679  
9385467

Fiche mise à jour le 16/08/2022

Libellé CYTARABINE 5 g/50 mL SANDOZ, sol inj, flac

LSDC CYTARABINE 5 g (Labo SANDOZ), sol inj, flac 50 mL

Code CIS 64762878

Libellé ANSM CYTARABINE SANDOZ 100 mg/ml, solution injectable

Composant(s) CYTARABINE (DCI) 387511003 | cytarabine |  
5 gramme  
5000,00 milligramme

Excipients à effets  
notoires SODIUM

Forme Solution injectable 385219001 | solution injectable | 11201000 | Solution injectable |

Voie(s)  
d'administration Voie intrathécale 72607000 | voie intrathécale | 20042000 | Voie intrathécale |  
Voie cutanée 448598008 | voie cutanée | 20003000 | Voie cutanée |  
Voie intraveineuse 47625008 | voie intraveineuse | 20045000 | Voie intraveineuse |

Volume / Quantité 1 flacon

Référence 50 millilitre

Présentation(s) flacon

Titulaire d'AMM SANDOZ

Statut(s) Réserve hospitalière (CSP article R.5121-82 à -83)  
Surveillance particulière (CSP article R.5121-93 à -95)  
Prescription par un spécialiste (CSP article R.5121-90 à -92)

# Description du médicament en référence aux standards européens et internationaux

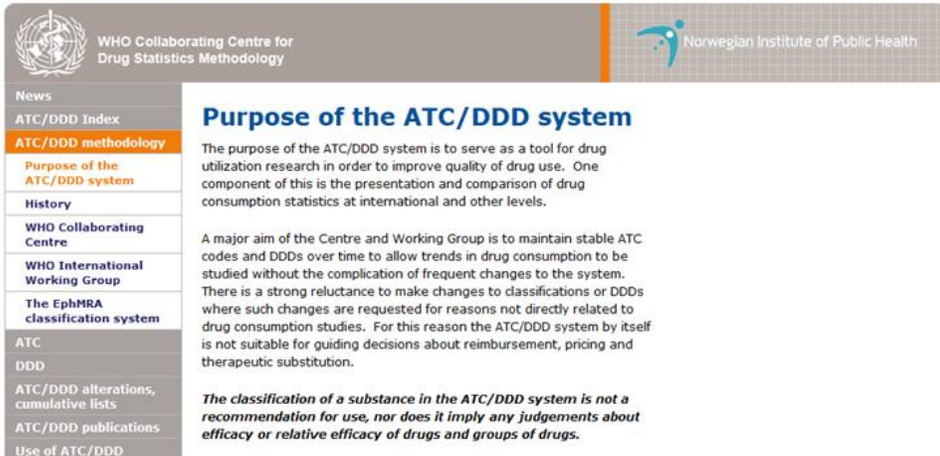
## Résumé Caractéristique Produit (RCP)



Classification ATC  
(Anatomique Thérapeutique Chimique)



Objectifs:  
Statistiques de consommation  
Ne doit pas servir à la substitution thérapeutique



WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology

Norwegian Institute of Public Health

### Purpose of the ATC/DDD system

The purpose of the ATC/DDD system is to serve as a tool for drug utilization research in order to improve quality of drug use. One component of this is the presentation and comparison of drug consumption statistics at international and other levels.

A major aim of the Centre and Working Group is to maintain stable ATC codes and DDDs over time to allow trends in drug consumption to be studied without the complication of frequent changes to the system. There is a strong reluctance to make changes to classifications or DDDs where such changes are requested for reasons not directly related to drug consumption studies. For this reason the ATC/DDD system by itself is not suitable for guiding decisions about reimbursement, pricing and therapeutic substitution.

*The classification of a substance in the ATC/DDD system is not a recommendation for use, nor does it imply any judgements about efficacy or relative efficacy of drugs and groups of drugs.*

Code U.C.D. 3400893978849  
9397884

Fiche mise à jour le 12/09/2019

Libellé DOXAZOSINE LP 4 mg MYLAN, cpr à libération prolongée

LSDC DOXAZOSINE LP 4 mg (Labo MYLAN), cpr à libération prolongée

ATC C02CA04 DOXAZOSINE

Hiérarchie »

- C SYSTEME CARDIOVASCULAIRE
- C02 ANTIHYPERTENSEURS
- C02C ADRENOLYTIQUES A ACTION PERIPHERIQUE
- C02CA ALPHA-BLOQUANTS
- C02CA04 DOXAZOSINE

# Description des volumes ou quantités de référence (VQR)

Unités rattachées à l'UCD dans son entier

Permet l'expression:

- des posologies prescrites
- des dispensations
- des doses individuelles administrées

Cas des spécialités à reconstituer pour lesquelles le solvant est fourni :

- éléments précédant la reconstitution
- éléments obtenus suite à la reconstitution

Code U.C.D. 3400891920536

Fiche mise à jour le 06/06/2018

9192053

Libellé AMOXICILLINE 1 g/5 mL PANPHARMA, pdr et solv pr sol inj, IM, flac & amp

LSDC AMOXICILLINE 1 g (Labo PANPHARMA), pdr et solv pr sol inj, IM, flac & amp, 5 mL

Code CIS 69915160

Libellé ANSM AMOXICILLINE PANPHARMA 1 g/5 ml, poudre et solution pour solution injectable (IM)

Composants AMOXICILLINE (DCI) 372687004 | amoxicilline |  
1 gramme

Forme Poudre et solvant pour solution injectable 11207000 | Poudre et solvant pour solution injectable |

Voie(s) Voie intramusculaire 78421000 | Voie intramusculaire | 20035000 | Voie intramusculaire |  
d'administration

Volume / Quantité 1 ampoule  
Référence 1 flacon  
1 flacon (Reconstitué)  
5 millilitre (Reconstitué)

Présentation(s) flacon et ampoule  
flacon (Reconstituée)

Titulaire d'AMM PANPHARMA

# Excipient à effet notoire (EEN)

## Excipient spécifié à effet notoire dans le RCP

### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE



Dichlorhydrate d'hydroxyzine ..... 25 mg  
Pour un comprimé pelliculé sécable.

Excipient(s) à effet notoire **lactose**.  
Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

Code U.C.D. 3400890078191  
9007819

Fiche mise à jour le 04/01/2019

Libellé ATARAX 25 mg, cpr séc

LSDC HYDROXYZINE 25 mg (ATARAX), cpr séc

Code CIS 61519586

Libellé ANSM ATARAX 25 mg, comprimé pelliculé sécable

Composant(s) HYDROXYZINE DICHLORHYDRATE  
25 milligramme

Excipients à effets notoires **LACTOSE**

Forme Comprimé pelliculé  385057009 | Comprimé pelliculé |  10221000 | Comprimé pelliculé |

Voie(s) d'administration Voie orale  20053000 | Voie orale |

Volume / Quantité 1 comprimé

Référence

Présentation(s) comprimé

Titulaire d'AMM UCB PHARMA

9 October 2017  
EMA/CHMP/302620/2017 corr. 1\*



Annex to the European Commission guideline on  
'Excipients in the labelling and package leaflet of  
medicinal products for human use' (SANTE-2017-11668)  
Excipients and information for the package leaflet

|  |                |
|--|----------------|
| Agreed by CHMP Excipients Drafting Group                             | 6 July 2017    |
| Adopted by EMA Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) | 20 July 2017   |
| Endorsed by European Commission's Notice to Applicants Group         | 4 October 2017 |
| Date of publication  | 9 October 2017 |

This document updates and replaces the Annex previously included in the Guideline CPMP/463/00 Rev. 1.  
It is an integral part of the European Commission guideline on 'Excipients in the labelling and package  
leaflet of medicinal products for human use' (SANTE-2017-11668).

Keywords **Excipient, Package Leaflet, Labelling**

Utile en cas d'allergie, hypersensibilité,  
intolérance ou pathologies particulières...

# Sécabilité équidose

Sécabilité dite « équidose » mentionnée dans le chapitre « Forme Pharmaceutique » du RCP

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE



Comprimé.

Comprimé rose, oblong avec une barrette de fractionnement sur les deux faces.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

ou document du laboratoire



Nombre de fractions équidoses réalisables (2, 3 ou 4 pour une forme quadri-sécable)



Notion de sécabilité dans le libellé  
=> Pour le confort de la prise

Depuis le 16/05/24:

Non sécable en équidoses

NEW

27/09/2024

Code U.C.D. 3400891919585

9191958

Fiche mise à jour le 23/11/2022

Libellé AMAREL 1 mg, cpr

LSDC GLIMEPIRIDE 1 mg (AMAREL), cpr

Code CIS 69506459

Libellé ANSM AMAREL 1 mg, comprimé

Composant(s) GLIMEPIRIDE (DCI) 386966003 | glimépiride |  
1 milligramme

Excipients à effets notoire(s) LACTOSE MONOHYDRATE

Forme Comprimé 421026006 | comprimé | 10219000 | Comprimé |

Fractionnable En 2 équidoses

Voie(s) d'administration Voie orale 26643006 | voie orale | 20053000 | Voie orale |

Volume / Quantité 1 comprimé

Référence

Présentation(s) comprimé

Titulaire d'AMM SANOFI-AVENTIS

# Modalité de préparation des formes orales (cp ou gélule)



→ Recommandations de modalité de préparation mentionnées dans la documentation officielle (RCP, notice) ou par les laboratoires pharmaceutiques



## Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés pelliculés doivent être avalés entiers avec de l'eau. Chez les patients qui ne peuvent pas avaler les comprimés en entier, les comprimés pelliculés peuvent être écrasés et administrés en saupoudrant la dose totale dans une petite quantité de nourriture non solide, telle qu'un yaourt ou une compote de pomme par exemple. La dose doit être prise immédiatement et complètement et ne pas être conservée pour une utilisation ultérieure.

Les comprimés pelliculés doivent être pris une fois par jour, de préférence à la même heure tous les jours, et peuvent être pris à jeun ou avec un repas léger (voir rubriques 4.5 et 5.2).

- ✓ Comprimé écrasable
- ✓ Comprimé non écrasable
- ✓ Gélule ouvrable
- ✓ Gélule non ouvrable
- ✓ Gélule ouvrable avec contenu non écrasable

Code U.C.D. 3400894408123  
9440812

Fiche mise à jour le 15/01/2024

Libellé IVERMECTINE 3 mg CRISTERS, cpr

LSDC IVERMECTINE 3 mg (Labo CRISTERS), cpr

Code CIS 65676300

Libellé ANSM IVERMECTINE CRISTERS 3 mg, comprimé

Composant(s) IVERMECTINE (DCI) 387559003|ivermectine|  
3 milligramme

Forme Comprimé 421026006|comprimé| 10219000|Comprimé|

Modalité de préparation Comprimé écrasable

Code U.C.D. 3400892872797  
9287279

Fiche mise à jour le 15/01/2024

Libellé GABAPENTINE 300 mg BIOGARAN, gélule

LSDC GABAPENTINE 300 mg (Labo BIOGARAN), gélule

Code CIS 63072454

Libellé ANSM GABAPENTINE BIOGARAN 300 mg, gélule

Composant(s) GABAPENTINE (DCI) 386845007|gabapentine|  
300 milligramme

Excipients à effets notoire(s) LACTOSE

Forme Gélule 1217287006|Conventional release hard oral capsule| 10210000|Gélule|

Modalité de préparation Gélule non ouvrable

# Données liées au conditionnement

# Description du conditionnement

Boitage

Conditionnement primaire

Liste

Agrément aux collectivités

**Conditionnement(s)**

**Code CIP** - 3400937850711  
**Libellé ANSM** - plaquette(s) PVC-Aluminium de 30 comprimé(s)  
30 comprimé (nombre d'UCD)  
Conditionnement primaire : plaquette  
Liste 1 Agrément aux collectivités : Agréé SÉrialisable : Oui Générique : Générique  
Autorisation : AMM Conditionnement Unitaire : Oui

**Date d'application :** 01/01/2016 **Prix public TTC :** 4,09 €  
[Historique des Prix et taux de remboursement »](#)

**Code CIP** - 3400937850889  
**Libellé ANSM** - plaquette(s) PVC-Aluminium de 90 comprimé(s)  
90 comprimé (nombre d'UCD)  
Conditionnement primaire : plaquette  
Liste 1 Agrément aux collectivités : Agréé SÉrialisable : Oui Générique : Générique  
Autorisation : AMM Conditionnement Unitaire : Oui

**Date d'application :** 01/01/2016 **Prix public TTC :** 11,32 €  
[Historique des Prix et taux de remboursement »](#)



**NOTE D'INFORMATION N° DGOS/PF2/DGS/PP2/2018/196** du 2 août 2018  
Lutte contre la falsification des médicaments dans les Etablissements de Santé

## Guide méthodologique sérialisation

### Champ d'application :

- les médicaments soumis à prescription médicale obligatoire sauf exceptions
- les médicaments à prescription médicale facultative cités dans l'annexe II du règlement délégué (oméprazole gélules 20 et 40 mg)

★ Oui  
★ Non

CIO  
dc

**Conditionnement(s)** Code CIP - 3400937850711  
**Libellé ANSM** - plaquette(s) PVC-Aluminium de 30 comprimé(s)  
30 comprimé (nombre d'UCD)  
*Conditionnement primaire* : plaquette

Liste 1      *Agrément aux collectivités* : Agréé      **Sérialisable : Oui**      *Générique* : Générique  
*Autorisation* : AMM      *Conditionnement Unitaire* : Oui

**Date d'application** :      **Prix public TTC** : 4,09 €  
01/01/2016

[Historique des Prix et taux de remboursement >](#)

### Non concernés par la sérialisation, selon l'annexe I du règlement délégué n° 2016/161 :

- Homéopathie
- Médicaments radiopharmaceutiques
- Gaz à usage médical
- Certains solvants et diluants
- Certains produits de contraste
- Certaines solutions à usage parentéral
- Tests pour affections allergiques et extraits d'allergènes
- Médicaments de thérapie innovante composés de tissus ou cellules

# Conditionnement unitaire

Spécialité sous forme orale solide dans blister prédécoupé avec toutes les informations nécessaires à une bonne traçabilité



**Conditionnement(s)** Code CIP - 3400937850711  
**Libellé ANSM** - plaquette(s) PVC-Aluminium de 30 comprimé(s)  
30 comprimé (nombre d'UCD)  
Conditionnement primaire : plaquette

Liste 1 Agrément aux collectivités : Agréé SÉrialisable : Oui Générique : Générique  
Autorisation : AMM **Conditionnement Unitaire : Oui**

Date d'application : 01/01/2016 Prix public TTC : 4,09 €

[Historique des Prix et taux de remboursement >](#)

## Conditionnement unitaire dans le RCP



### 8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

- 34009 301 009 6 7 : 30 x 1 comprimé(s) sous plaquette prédécoupée unitaire (PVC/PVDC/Aluminium).
- 34009 301 009 8 1 : 30 x 1 comprimé(s) sous plaquette prédécoupée unitaire (Aluminium/OPA/PVC/Aluminium).
- 34009 301 282 6 8 : 30 comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium).
- 34009 301 282 7 5 : 30 comprimés sous plaquette (Aluminium/OPA/PVC/Aluminium).

Ou informations du laboratoire



- ★ Oui
- ★ Non
- ★ Non connu
- ★ Non applicable

# Groupes génériques



Répertoire des médicaments génériques

Notion d'appartenance à un groupe générique :

- ✦ Princeps
- ✦ Générique



CIO  
dc

Conditionnement(s) Code CIP - 3400937850711

Libellé ANSM - plaquette(s) PVC-Aluminium de 30 comprimé(s)  
30 comprimé (nombre d'UCD)

Conditionnement primaire : plaquette

Liste 1

Agrément aux collectivités : Agréé

Sérialisable : Oui

Générique : Générique

Autorisation : AMM

Conditionnement Unitaire : Oui

Date d'application : 01/01/2016  
Prix public TTC : 4,09 €

[Historique des Prix et taux de remboursement >](#)

Code CIP - 3400937850889

Libellé ANSM - plaquette(s) PVC-Aluminium de 90 comprimé(s)  
90 comprimé (nombre d'UCD)

Conditionnement primaire : plaquette

Liste 1

Agrément aux collectivités : Agréé

Sérialisable : Oui

Générique : Générique

Autorisation : AMM

Conditionnement Unitaire : Oui

Date d'application : 01/01/2016  
Prix public TTC : 11,32 €

[Historique des Prix et taux de remboursement >](#)

# Tarifs et taux pratiqués en ville



Tarifs et taux pratiqués en ville



- ★ Date d'application
- ★ Prix fabricant HT
- ★ Prix public TTC
- ★ Taux de prise en charge

**Conditionnement(s)** Code CIP - 3400937850711  
**Libellé ANSM** - plaquette(s) PVC-Aluminium de 30 comprimé(s)  
30 comprimé (nombre d'UCD)  
Conditionnement primaire : plaquette  
LISTE 1 Agrément aux collectivités : Agréé SÉrialisable : Oui Générique : Générique  
Autorisation : AMM Conditionnement Unitaire : Oui

**Date d'application : 01/01/2020** **Prix public TTC : 3,89 €**

Historique des Prix et taux de remboursement »

| Date d'application | Prix public TTC | Prix fab. HT | Taux PEC |
|--------------------|-----------------|--------------|----------|
| 01/01/2020         | 3,89 €          | 3,17 €       | 65       |
| 01/01/2019         | 4,02 €          | 3,17 €       | 65       |
| 01/01/2018         | 4,2 €           | 3,17 €       | 65       |
| 01/01/2016         | 4,09 €          | 3,17 €       | 65       |
| 01/01/2015         | 4,38 €          | 3,17 €       | 65       |
| 01/01/2012         | 5,16 €          | 3,17 €       | 65       |
| 07/03/2008         | 5,17 €          | 3,17 €       | 65       |

**Code CIP** - 3400937850889  
**Libellé ANSM** - plaquette(s) PVC-Aluminium de 90 comprimé(s)  
90 comprimé (nombre d'UCD)  
Conditionnement primaire : plaquette  
LISTE 1 Agrément aux collectivités : Agréé SÉrialisable : Oui Générique : Générique  
Autorisation : AMM Conditionnement Unitaire : Oui

**Date d'application : 30/09/2020** **Prix public TTC : 10,85 €**

Historique des Prix et taux de remboursement »

# Installation et mises à jour dans les applications du SIH

# Prérequis : logiciel compatible



27 logiciels compatibles

CORA PMSI



crossway®



COMARCH



mipih

DXCare



Dedalus



maincare



Hexagon<sup>e</sup>  
Web

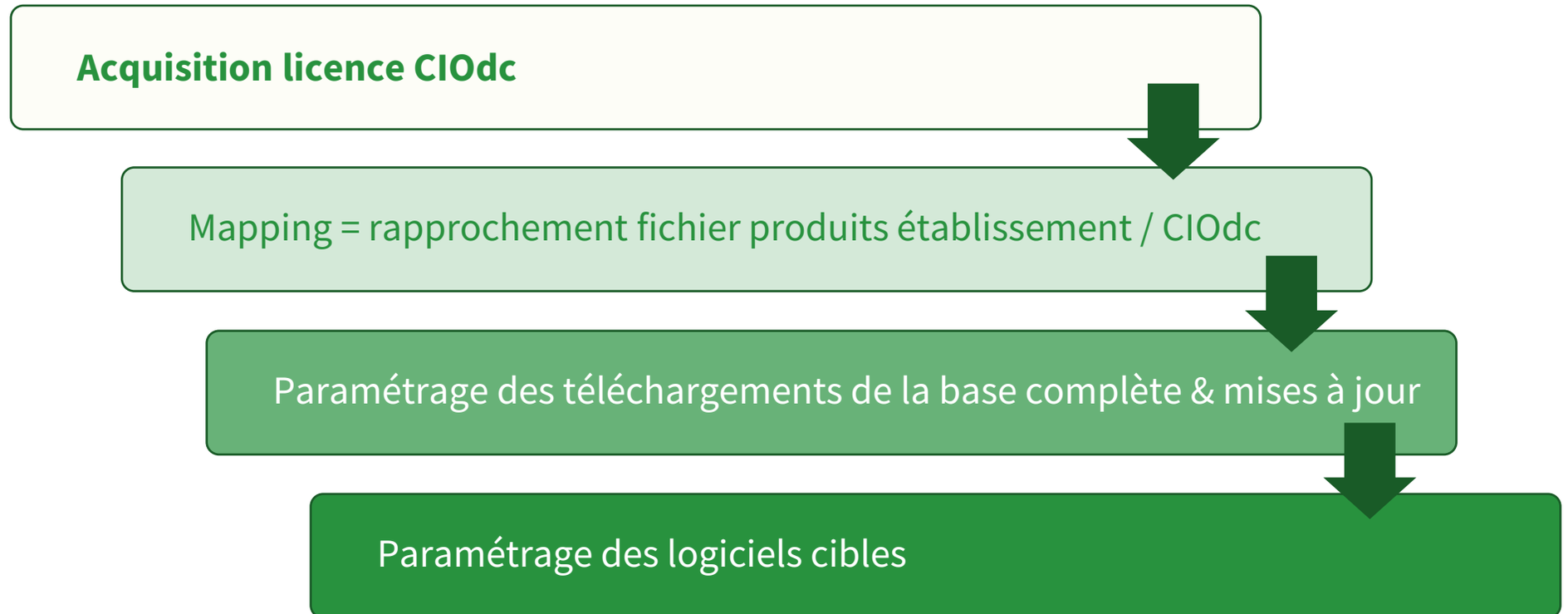


ConscRes



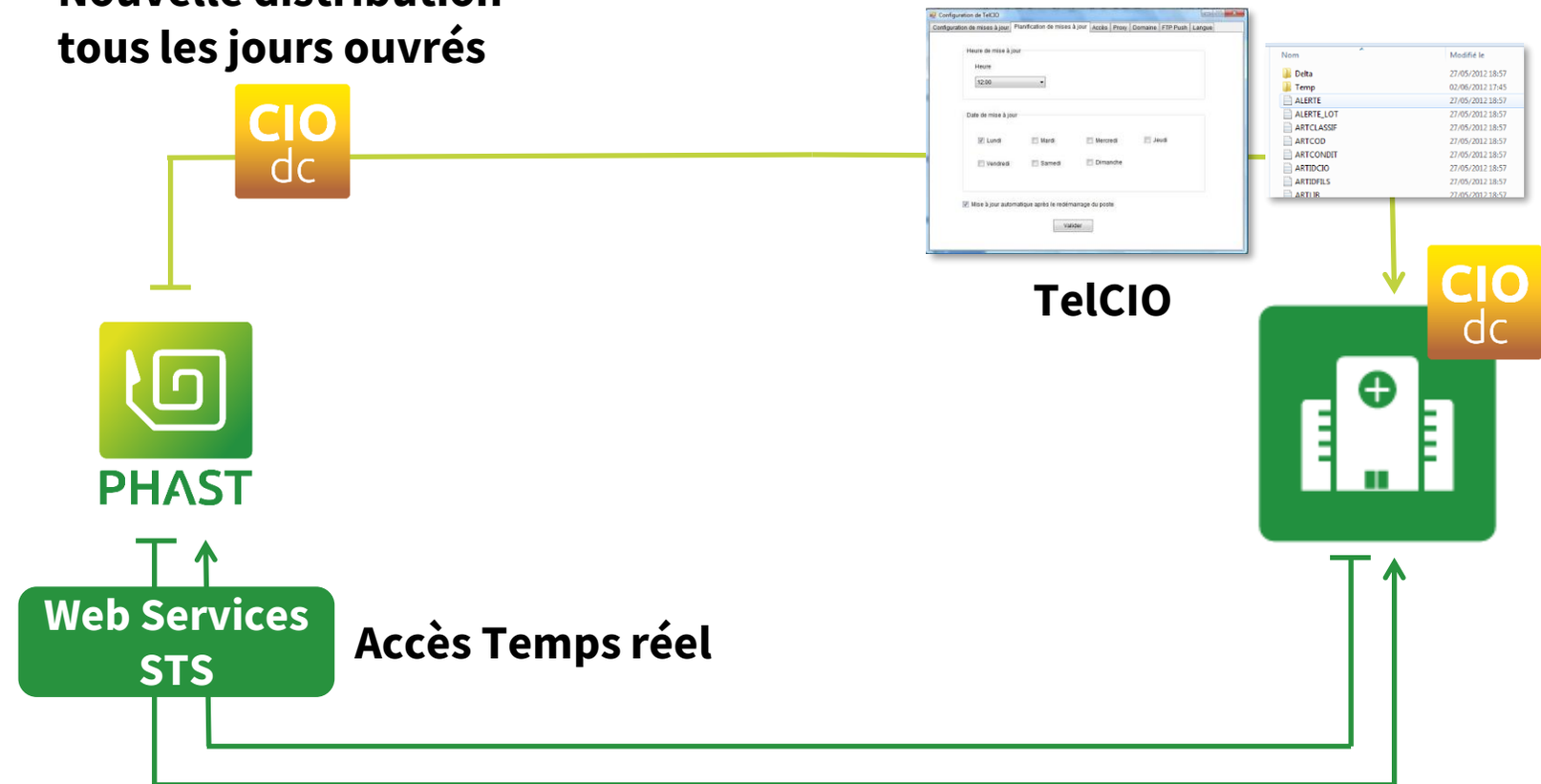
InterSystems®  
Creative data technology

# Étapes de l'installation

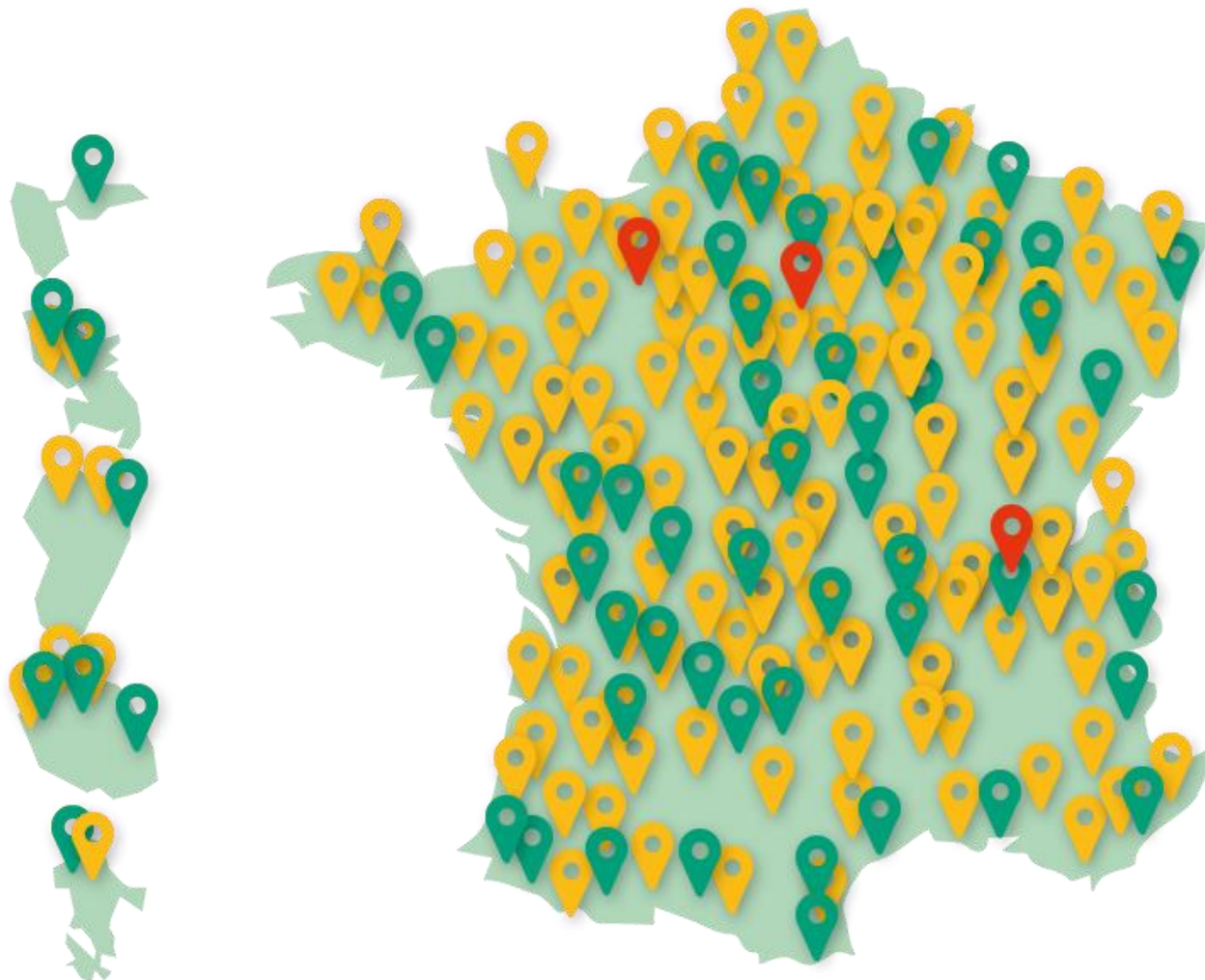


# Distribution: 2 modes

**Nouvelle distribution  
tous les jours ouvrés**



# Déploiement CIOdc



640

Établissements  
utilisateurs

CHU • CH • ESPIC  
cliniques • CLCC  
CHS • EHPAD



Consultation gratuite en ligne  
[www.phast.fr](http://www.phast.fr)

Permet d'accéder à l'ensemble des  
fiches présentes dans CIOdc

Établissements de santé Éditeur

 PHAST

Vous êtes ? Solutions Ressources Société

## Opérateur d'interopérabilité sémantique

La mission de PHAST est de fournir le vocabulaire standardisé pour communiquer efficacement sur le circuit des médicaments.



18 janvier 2024

La nouvelle version de

 PHAST

### Visionneuse CIOdc



|   |                      |                    |                      |
|---|----------------------|--------------------|----------------------|
| Libellé   | <input type="text"/> | Composant          | <input type="text"/> |
| Titulaire d'AMM   | <input type="text"/> | Code(s) UCD/CIP    | <input type="text"/> |
| DC  | <input type="text"/> | Médicament virtuel | <input type="text"/> |
| Voie  | <input type="text"/> | Forme              | <input type="text"/> |
| ATC  | <input type="text"/> | Code-barres        | <input type="text"/> |

|   |   |  |  |  |
|---|---|--|--|--|
| <b>Listes en sus</b><br><input type="checkbox"/> Hors GHS<br><input type="checkbox"/> Liste SSR<br><input type="checkbox"/> Liste HAD | <b>Accès dérogatoires</b><br><input type="checkbox"/> AAC<br><input type="checkbox"/> AAC très précoce<br><input type="checkbox"/> AAP Pré-AMM<br><input type="checkbox"/> AAP Post-AMM<br><input type="checkbox"/> CPC | <b>Statuts particuliers</b><br><input type="checkbox"/> MDS<br><input type="checkbox"/> Rétrocession<br><input type="checkbox"/> Réserve hospitalière<br><input type="checkbox"/> Groupe générique<br><input type="checkbox"/> Groupe biosimilaire | <b>Informations présentation</b><br><input type="checkbox"/> Sécable<br><input type="checkbox"/> Conditionnement unitaire<br><input type="checkbox"/> Sérialisable | <b>Médicaments en alerte</b><br><input type="checkbox"/> Retraits de lots/produit<br><input type="checkbox"/> Difficulté d'approvisionnement |
|---|---|--|--|--|

Mise à jour de l'item :  sur une période du  23/01/2024 au  23/01/2024

Inclure les UCD supprimées

RECHERCHER

CIOdc fournit le vocabulaire standardisé pour communiquer efficacement sur le circuit des médicaments.

En savoir +

Consulter la visionneuse

Accès Premium pour les  
abonnées CIOdc

# Comment contacter l'équipe en charge du catalogue CIOdc ?



Ecrivez à [CIOdc@phast.fr](mailto:CIOdc@phast.fr)

Réponse en 48 h (jours ouvrés)

# MEET UP

26 Novembre 2024

CIOdc

**Vous souhaitez vous informer sur  
l'actualité de CIOdc, partager vos usages  
et contribuer à l'évolution du catalogue ?**

**PARTICIPEZ MEETUP CIODC**

**À PARIS / EN LIGNE**

**26 NOVEMBRE**

**10H30**



**PHAST**

Opérateur d'interopérabilité sémantique

[www.phast.fr](http://www.phast.fr)