



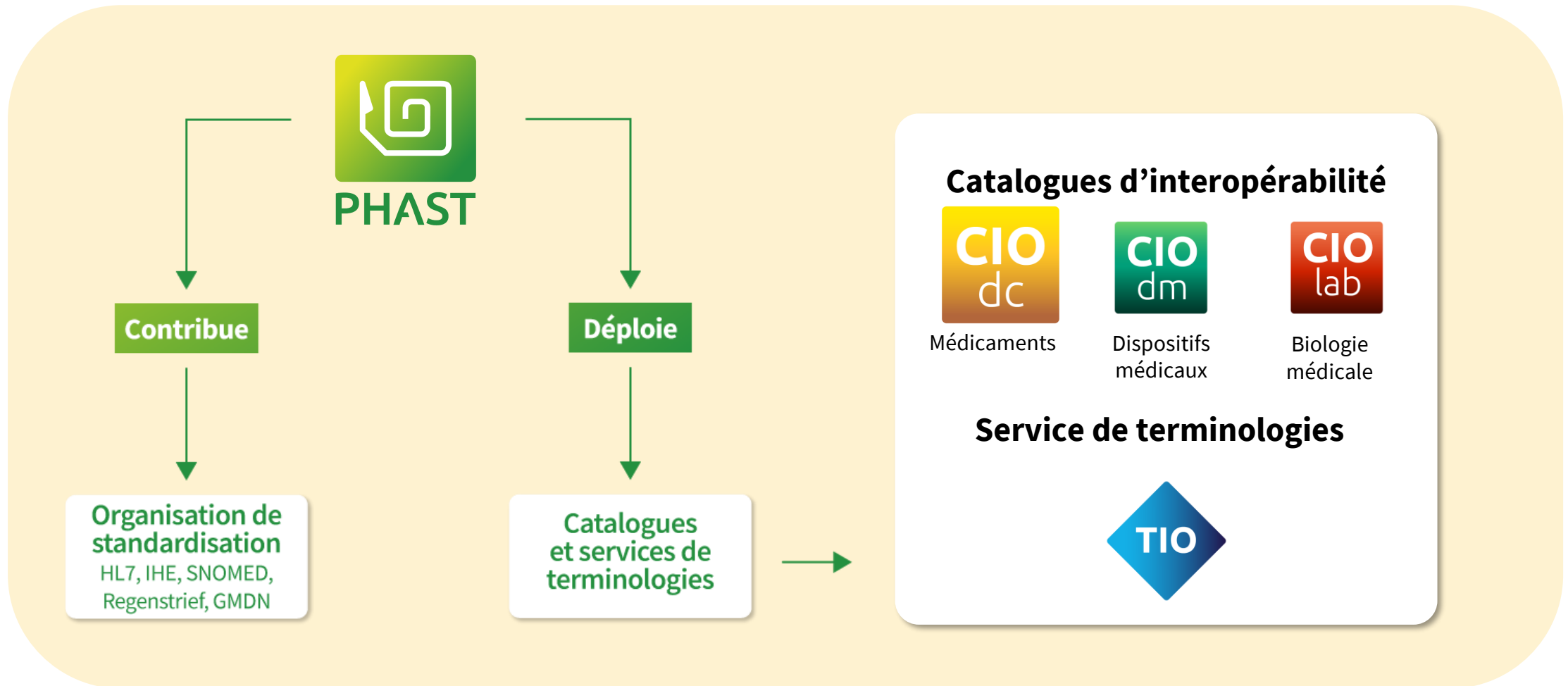
Toute utilisation, reproduction, diffusion, publication ou retransmission des contenus de cette présentation, totale ou partielle, sous quelque forme que ce soit, est strictement interdite sans l'autorisation préalable et écrite de PHAST.



Catalogue d'interopérabilité des médicaments

Émilie NGUYEN
Anne-Fleur DUMET

Qui sommes-nous ?



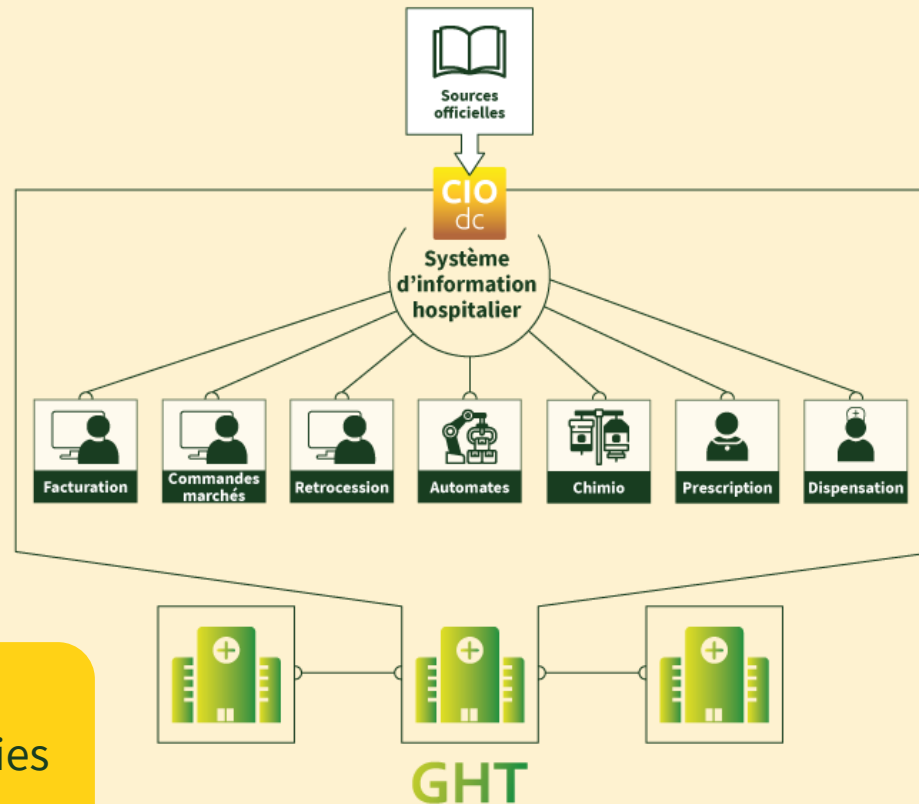
Catalogue d'interopérabilité des médicaments

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



CIO
dc

Médicaments sous AMM
(98%)

Médicaments en Accès
précoce ou
compassionnel (2%)

Tous domaines

- Agréée aux collectivités
- Non agréée aux collectivités

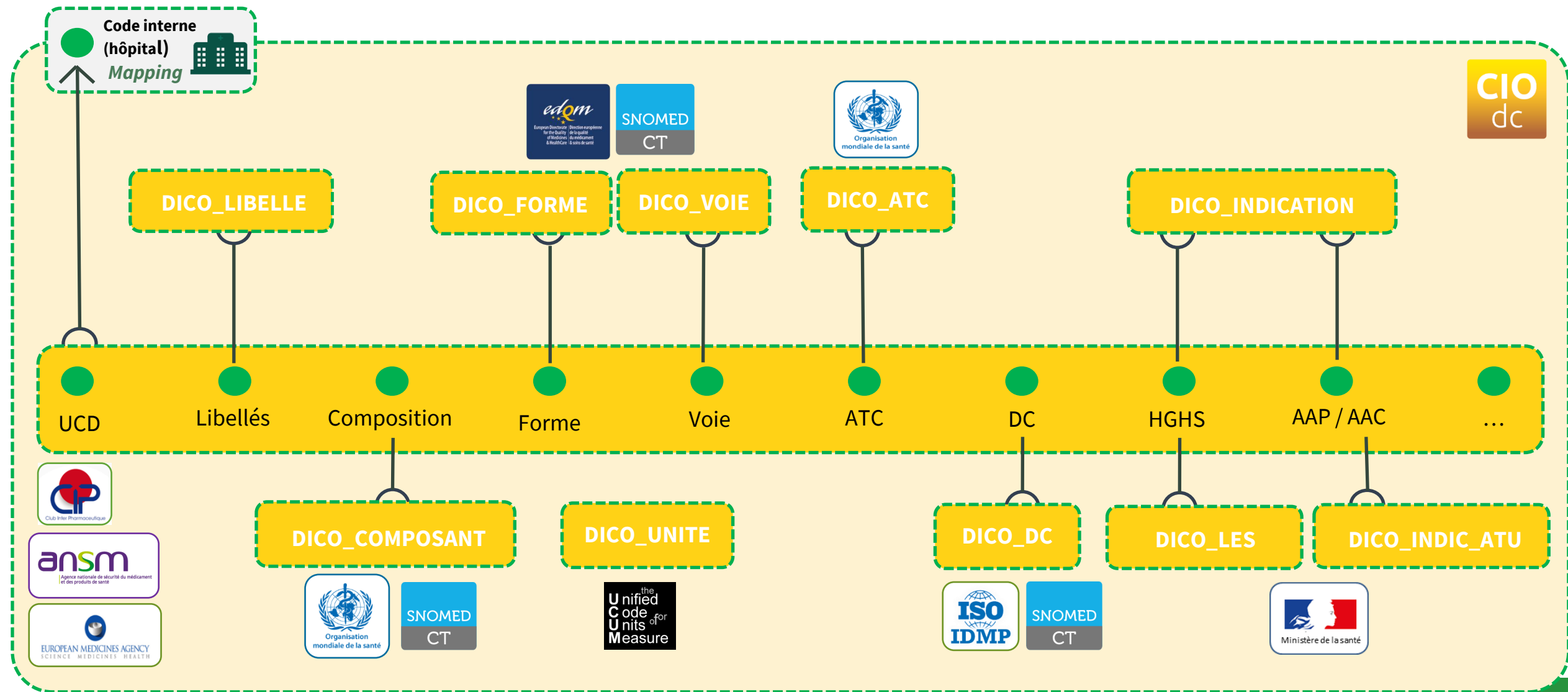
Tous types de statuts

- Hors GHS
- Rétrocédable
- Accès précoce
- Accès compassionnel
- ...

14111 spécialités dans la
version du 30/05/2023

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

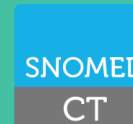
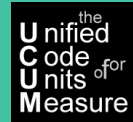
Modèle de données CIOdc



Sources internationales

Sources européennes

Sources nationales



Terminologie internationale

Adoptée dans 43 pays dont 22 européens

Vocabulaire de référence, complet et puissant

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

Contenu

Données
d'identification du
médicament

Données descriptives
du médicament

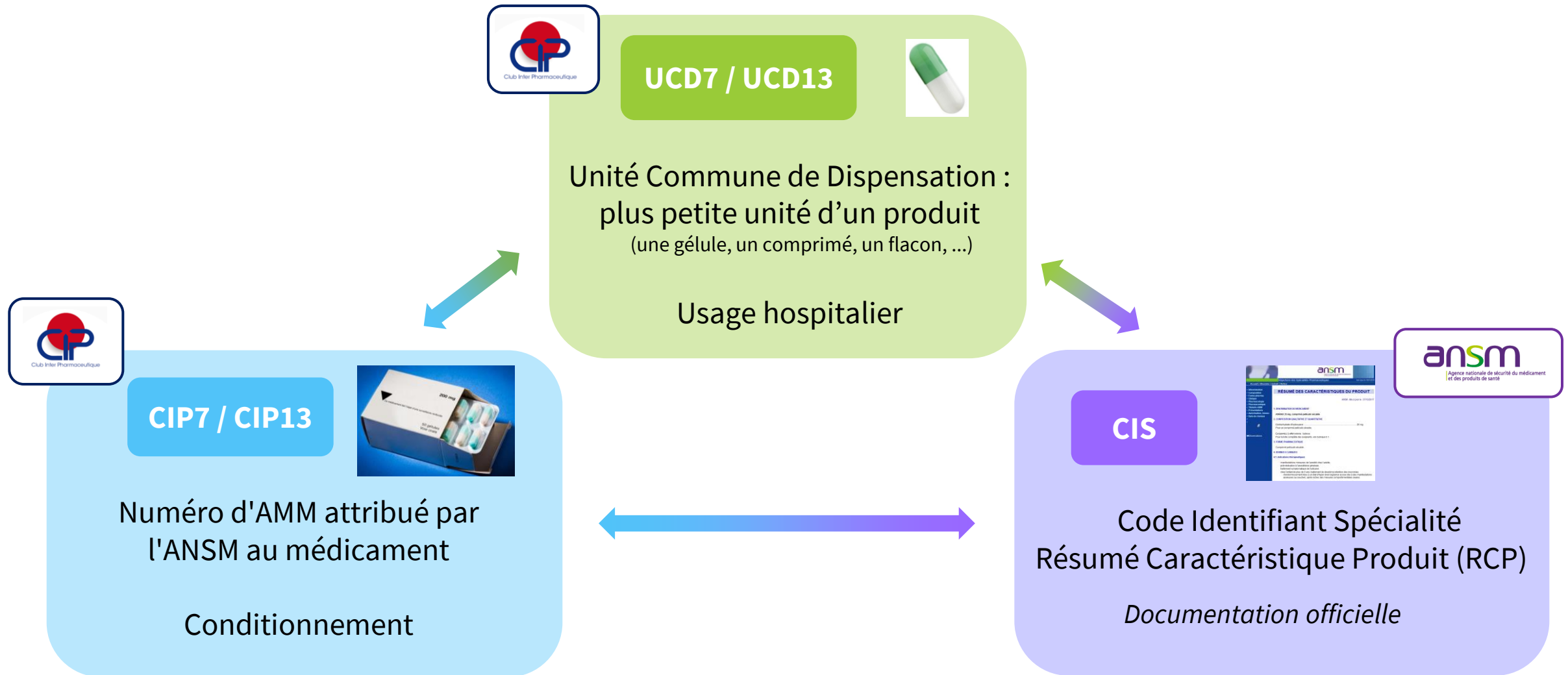
Données liées au
conditionnement

Données
réglementaires

Webinaire dédié:
**Une gestion des données
réglementaires facilitée**
Le 13/06/2023

Code U.C.D. 3400892390918 9239091		Fiche mise à jour le 28/09/2020	
Libellé	DOLIPRANE 1 000 mg, cpr		
LSDC	PARACETAMOL 1 g (DOLIPRANE), cpr		
Code CIS	60234100		
Libellé ANSM	DOLIPRANE 1000 mg, comprimé		
Composant(s)	PARACETAMOL (DCI)  387517004 Paracetamol (substance) 1000 milligramme		
Forme	Comprimé  421026006 Conventional release oral tablet (dose form)  10219000 Comprimé		
Voie(s) d'administration	Voie orale  20053000 Voie orale		
Volume / Quantité Référence	1 comprimé		
Présentation(s)	comprimé		
Titulaire d'AMM	SANOFI-AVENTIS		
ATC	N02BE01 PARACETAMOL		
	Hiérarchie »		
D.C.	PARACETAMOL  777067000 médicament contenant seulement paracétamol		
	DC / IDMP »		
Nomenclature marchés (NCHFS)	18.092 SPECIALITES PHARMACEUTIQUES AVEC AMM : ANALGESIQUES ET ANTALGIQUES		
Nomenclature achats	MN02BE01 PARACETAMOL		
Conditionnement(s)	Code CIP - 3400935955838 Libellé ANSM - plaquette(s) thermoformée(s) PVC-aluminium de 8 comprimé(s) 8 comprimé (nombre d'UCD) Conditionnement primaire : plaquette SANS LISTE Agrément aux collectivités : Agréé SÉrialisable : Non Générique : Non concerné Autorisation : AMM Conditionnement Unitaire : Non connu		
	Date d'application : 07/03/2008 Prix public TTC : 1,74 € Historique des Prix et taux de remboursement »		

Données d'identification du médicament



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)

Princeps ou générique portant un nom de fantaisie

DC	Cinétique	Dosage	(Nom de fantaisie)	Forme
----	-----------	--------	--------------------	-------

Générique

DC	Cinétique	Dosage	(Labo suivi du nom de marque)	Forme
----	-----------	--------	-------------------------------	-------

CIO
dc



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



PhPID SUB L1

DC

SNOMED
CT

Paracétamol + Codéine

PhPID SUB L2

DC-dosage

Paracétamol + Codéine
500 mg+30 mg

PhPID SUB L3

DC-forme administrable

Paracétamol + Codéine
Solution buvable

PhPID SUB L4

DC-dosage-
forme administrable

Paracétamol + Codéine
500 mg+30 mg
Solution buvable

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

Evolution CIOdc v6
depuis fin juillet 2022

Médicament virtuel
Medicabase

- UCD
- Libellé Medicabase
- Code Medicabase



Données descriptives du médicament

Description du médicament en référence aux standards européens et internationaux

Résumé Caractéristique Produit (RCP)



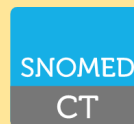
Composant



Forme



Voie



Code U.C.D. 3400893854679

Fiche mise à jour le 16/08/2022

9385467

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

News

ATC/DDD Index

ATC/DDD methodology

Purpose of the ATC/DDD system

History

WHO Collaborating Centre

WHO International Working Group

The EphMRA classification system

ATC

DDD

ATC/DDD alterations, cumulative lists

ATC/DDD publications

Use of ATC/DDD

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 quantité 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
9192053

Fiche mise à jour le 06/06/2018

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.



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



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 notoire **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

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

Sécabilité équadose

Sécabilité dite « équadose » 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 équadoses réalisables (2, 3 ou 4 pour une forme quadri-sécable)



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

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
notoires LACTOSE MONOHYDRATE

Forme Comprimé 421026006 | comprimé | 10219000 | Comprimé |

Fractionnable En 2 équadoses

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

Volume / Quantité
Référence 1 comprimé

Présentation(s) comprimé

Titulaire d'AMM SANOFI-AVENTIS

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 : 01/01/2016 Prix public TTC : 4,09 €
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

CAQES

Indicateurs nationaux

- ✦ Part d'achat des génériques (Art 10.3)
- ✦ Promotion des génériques dans les PHEV (Art 10.4)



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 »

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 :

Prix public TTC : 11,32 €

01/01/2016

Historique des Prix et taux de remboursement »

Type d'autorisation



Loi de financement de la Sécurité Sociale 2019

Concomitance des statuts AMM et ATU
=> prescription dans de nouvelles indications innovantes

Loi de financement de la Sécurité Sociale 2021

Refonte ATU / RTU
=> Accès précoce / Accès compassionnel



- ★ AMM
- ★ ATU nominative ou Accès compassionnel
- ★ ATU de cohorte ou Accès précoce pré-AMM
- ★ ATU de cohorte Extension d'indication

Code CIP - 3400958933332

Libellé ANSM - Néant

30 comprimé (nombre d'UCD)

Conditionnement primaire : plaquette

LISTE NON ATTRIBUEE

Agrément aux collectivités : Non concerné

Sérialisable : Non

Générique : Non concerné

Autorisation : ATU de cohorte ou AAP pré-AMM

Conditionnement Unitaire : Non connu

Code CIP - 3400959005717

Libellé ANSM - Néant

100 comprimé (nombre d'UCD)

Conditionnement primaire : plaquette

LISTE NON ATTRIBUEE

Agrément aux collectivités : Non concerné

Sérialisable : Non

Générique : Non concerné

Autorisation : ATU nominative ou AAC

Conditionnement Unitaire : Non connu

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

Autorisation : AMM

Sérialisable : Oui

Générique : Générique

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

Autorisation : AMM

Sérialisable : Oui

Générique : Générique

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

Logiciels	Organisation
Atalante-PMSI (« indications codées »)	CH Wissembourg
Axigate	Axigate
Chimio / Pharma	Computer Engineering
Clinicom	InterSystems
ConsoRes	Cpias Grand Est
Copilote / M-Crossway	Maincare
Cortexte	Capcir
CPage-Economat	CPage
DxCare / DxPharm	Dedalus
Elite.S (Hexagone)	Agfa
ERP Sano v3	Comarch
Sillage	SIB
Hospilog version 6.6	KLS Logistic
MAGH2	Mipih
Médiane GEF	Elap
M-CrossWay	Maincare
NT-Rétrocession / NT-Contrefaçon	Newac
Qualiac	Cegid
ResUrgences	Berger Levrault
Sagah	CRIH d'Alsace
Scout Pharm	QSP Systems
TrakCare	InterSystems
TimeWise Chimio	Canyon Technologies

Étapes de l'installation

Acquisition licence CIOdc



Mapping = rapprochement fichier produits établissement / CIOdc



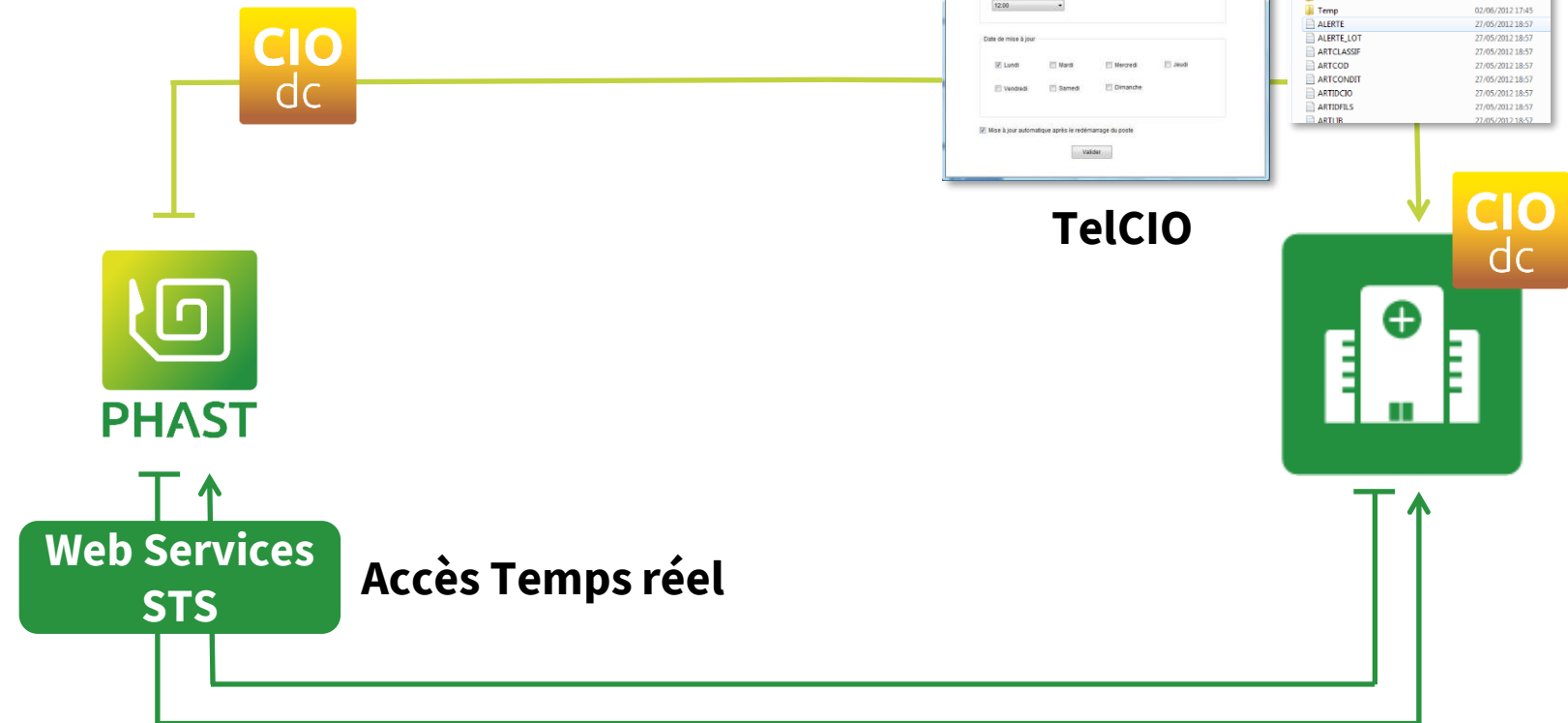
Paramétrage des téléchargements de la base complète & mises à jour



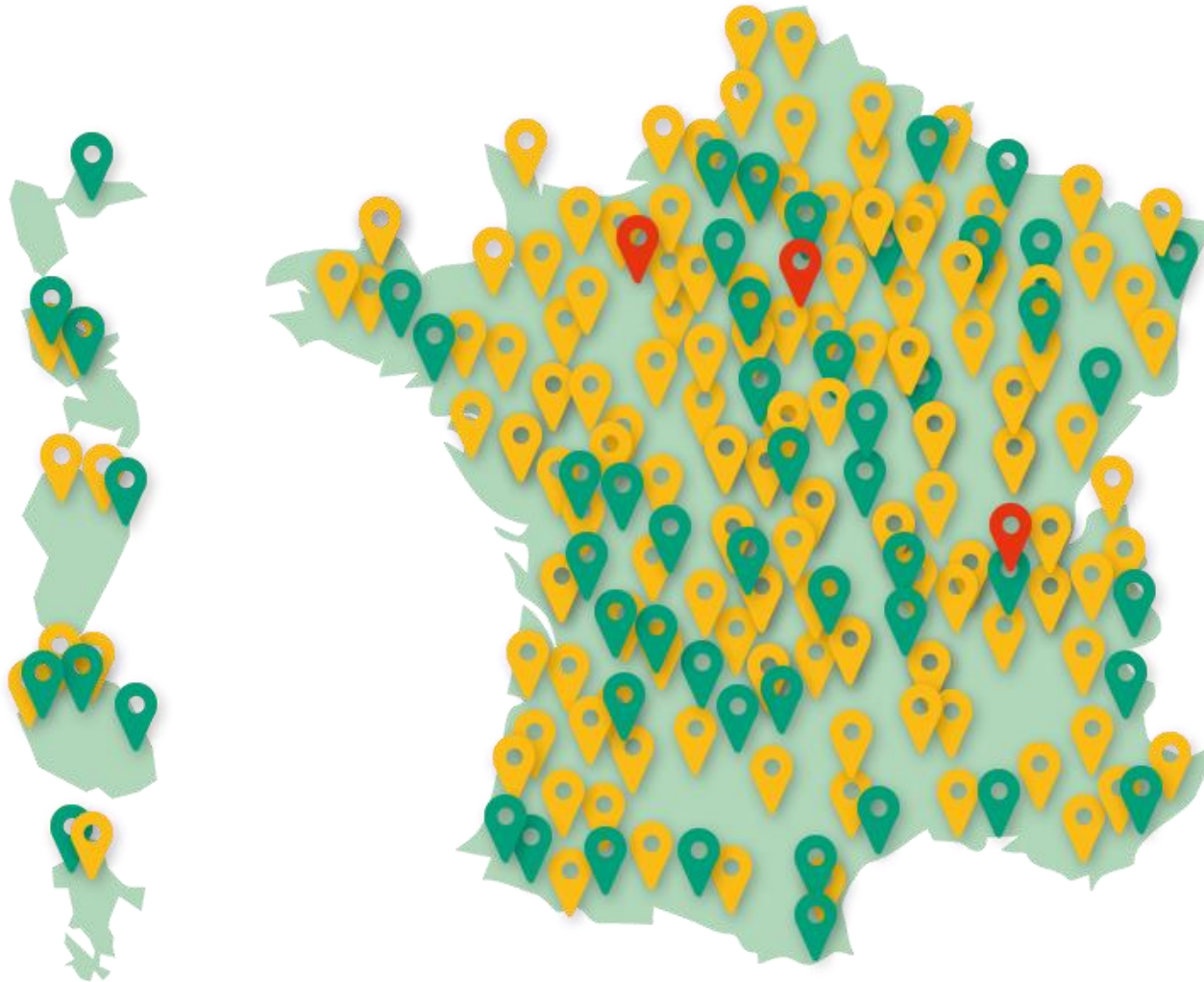
Paramétrage des logiciels cibles

Distribution: 2 modes

**Nouvelle distribution
tous les jours ouvrés**



Déploiement CIOdc



580

**Établissements
utilisateurs**

CHU • CH • ESPIC
cliniques • CLCC
CHS • EHPAD

Consultation gratuite en ligne
www.phast.fr

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



Notre offre

Référentiels
d'Interopérabilité

Expertise

Académie

Actualités

Société

CIOdc

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

 EN SAVOIR PLUS

CONSULTER LA VISIONNEUSE

DISPOSITIF

Visionneuse CIOdc

Bienvenue dans la nouvelle version. [Découvrez ses fonctionnalités](#)

Libellé

Titulaire
d'AMM

Composant

Code

DC

Vole

ATC



Médicament
virtuel

Forme

Code-barres

☐ Hors GHS

☐ Rétrocession

☐ SSR

☐ HAD

☐ Sécabie

☐ MDS

☐ ATU

☐ Post ATU

☐ Produit en alerte

☐ Inclure les UCD supprimées

RECHERCHER

INITIALISER

Comment contacter l'équipe en charge du catalogue CIOdc ?



Ecrivez à CIOdc@phast.fr

Réponse en 48 h (jours ouvrés)



PHAST

Opérateur d'interopérabilité sémantique

www.phast.fr