

**Κωδικοποιήσεις Φαρμάκων, Υγειονομικού υλικού, ιατρικών πράξεων, ασφα.
Ταμείων, Νόσων και διαγνώσεων - ICD10**

1. Σκοπός

Η παρακολούθηση όλων των εκδόσεων των κωδικοποιήσεων και η συντήρησή τους.

2. Κανονισμοί

Κωδικοποιήσεις για Φάρμακα (ΕΟΦ), Υγειονομικό Υλικό (GMDN), Ιατρικών πράξεων, Ασφαλιστικών Ταμείων, αντιδραστηρίων, Νόσων και διαγνώσεων (ICD10)

3. Διαδικασίες

3.1 Παρακολούθηση σε μηνιαία βάση για πιθανά νέες εκδόσεις.

3.2 Με την έγκριση από το Υπουργείο μια νέας έκδοσης και την αποστολή σε ηλεκτρονική μορφή της νέας κωδικοποίησης, πρέπει

α) Να ενημερωθεί εγγράφως και ηλεκτρονικά ο ανάδοχος προκειμένου να προβεί στις απαραίτητες ενέργειες για την εισαγωγή της,

β) Να ενημερωθούν εγγράφως τα εμπλεκόμενα τμήματα (πχ Φαρμακείο, κλινικές κτλ) και η διοίκηση για την επικείμενη αλλαγή/τροποποίηση της κωδικοποίησης

3.3 Να γίνει αναλυτική ενημέρωση των εμπλεκόμενων τμημάτων του φορέα για τις αλλαγές που έχουν εισαχθεί ή τις τροποποιήσεις που έγιναν, σύμφωνα με τις οδηγίες του Υπουργείου (είτε εγγράφως είτε μέσω εκπαιδευτικής διαδικασίας).

3.4 Αφού εισαχθεί η νέα έκδοση στο μηχανογραφικό σύστημα, πρέπει να γίνουν οι κάτωθι ενέργειες:

α) δειγματοληπτικός έλεγχος για τη σωστή λειτουργία της νέας κωδικοποίησης. Αν υπάρξουν προβλήματα, άμεση επικοινωνία με την ανάδοχο εταιρεία μηχανογραφικής στήριξης για τις απαιτούμενες τροποποιήσεις.

β) Αν ο έλεγχος είναι επιτυχής τότε θα γίνει καταγραφή στο αρχείο εκδόσεων της νέας κωδικοποίησης (βάζοντας ημερομηνία τέλους στην αμέσως παλαιότερη και ημερομηνία έναρξης της τρέχουσας και τις βασικές αλλαγές που έχουν γίνει στη νεότερη κωδικοποίηση-change log).

4. Συνημμένα Έντυπα / Φόρμες Συστήματος