

Immeuble Le Triangle Part-Dieu 117, boulevard Marius Vivier Merle 69329 LYON CEDEX 03

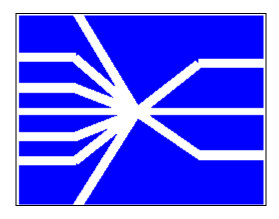
Téléphone : 04 37 91 33 10 Télécopie : 04 37 91 33 66

Support technique:

. Téléphone : 0820 77 1234 (0,019 € TTC/min)

. Foire aux Questions : https://applis.atih.sante.fr/agora

. Courriel : support@atih.sante.fr



Manuel d'utilisation de GENRSA Version 11.1.X



Sommaire

1. PRÉSENTATION GÉNÉRALE	5
2. FONCTIONNALITÉS	7
2.1 PÉRIODE DE TRAITEMENT	8
2.2 PARAMÉTRAGE DE LA TRANSMISSION E-PMSI	9
2.3 GESTION DES UNITÉS MÉDICALES	
Mettre à jour	
Ajouter	
Supprimer	
Annuler	
Validation	
2.4 FICHIERS COMPLEMENTAIRES FACULTATIFS	
2.6 LANCEMENT	
2.7 Menu	
Visualisation	
Aide	
2.8 Export	
2.9 QUITTER LE PROGRAMME	
2.10 Sauvegarde	
3.1 GENRSA	
4. L'UTILISATION D'AGORA	2.4
4. LUTILISATION D'AGORA	
ANNEXES	38
CONFIGURATION MINIMALE REQUISE	30
SAUVEGARDE DU FICHIER DE RSS À LA SOURCE DU FICHIER DE RSAC (OU DE I	
DONNÉES ET FONCTIONNEMENT DU CONTRÔLE EXTERNE	
FORMATS DE RSS GROUPÉ 116	
FORMAT ANO-HOSP 2011 (FMT5)	
FORMAT ANO-HOSP 2012 (V008)	47
FORMAT 2008 D'IMPORTATION DU FICHIER D'INFORMATION DES UM (UTILISÉ	
FORMAT 2008 DU FICHIER HOSP-PMSI	
FORMATS DES FICHIERS COMPLÉMENTAIRES	
FORMAT DE RSA GROUPÉ EN CCAM (219)	
FICHIER DE CHAÎNAGE (ANO)	
FICHIERS LEG ET STA	
FORMATS DES FICHIERS DE SORTIE SUIVI PAR PATIENT SUPPLÉMENTAIRES	
SÉJOURS NON VALORISÉS	
PROBLÈMES CONNUS.	
« An unhandled exception has occured in your application »	
« Application has generated an exception that could not be handled » « Signature de l'application incorrecte, veuillez réeffecturer la mise à jour	
« Signature de l'application incorrecte, veutitez reeffecturer la mise a jour « Le fichier ne peut être importé dans la base de données, le traitement ne	
« Le jichier ne peut etre importe aans la base de données, le tratiement ne « Problème de CRC dans ANO-HOSP : avez-vous utilisé la bonne version	

En cas de problème :

Les questions concernant GENRSA devront être posées de préférence sur AGORA (https://applis.atih.sante.fr/agora, nécessite un identifiant et un mot de passe e-PMSI), mais pourront également être adressées par courrier électronique à support@atih.sante.fr en précisant « GENRSA » dans l'objet du message ou par téléphone au 0820 77 1234 (0,019 € TTC/min de 8h30 à 12h et de 14h à 18h).

1. Présentation générale

La détermination des ajustements budgétaires infra annuels consécutifs à l'application du modèle de tarification à l'activité repose sur la transmission aux agences régionales de l'hospitalisation par les établissements de santé de leurs données d'activité, de leur consommation de médicaments et dispositifs médicaux inscrits sur une liste fixée par arrêté.

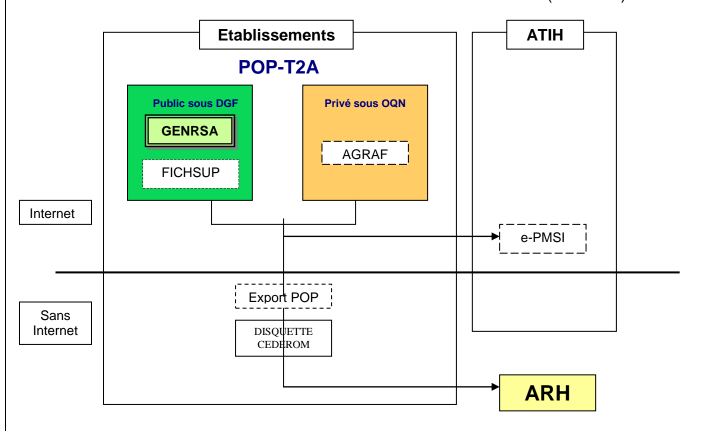
Les données d'activité concernent l'activité d'hospitalisation avec ou sans hébergement décrite par les GHS (fichiers de RSA et données d'activité relatives aux IVG), l'activité ambulatoire (actes et consultations externes) et l'activité d'urgences. En dehors de ces données PMSI (RSA), toutes les autres informations d'activité sont regroupées dans un ensemble de fichiers spécifiques.

♣ Depuis avril 2007, les RSA sont transmis selon une périodicité mensuelle dans un délai d'un mois, après la fin de chaque mois.

ATTENTION:

Les données transmises **doivent cumuler** à chaque fois les données recueillies depuis le 1^{er} janvier de l'exercice en cours (pour prendre en compte les éventuels délais d'exhaustivité des données liés notamment à des délais de production non optimums, et pour éviter les doubles comptes).

Le schéma, ci-dessous, montre la place occupée par GENRSA dans la **P**anoplie d'**O**utils du **P**MSI utilisés dans le cadre de la **T**arification **A** l'**A**ctivité (POP-T2A).



Evolution du format de RSS:

♣ En 2012, les séjours dont la date de sortie est antérieure au 1er mars 2012 doivent être groupés avec la fonction de groupage 13.11c (format de RUM non groupé 016 en entrée produisant le format de RSS groupé 116 en sortie). Les séjours dont la date de sortie est postérieure ou égale au 1er mars 2012 doivent être groupés avec la version 13.11d (également format de RUM non groupé 016 en entrée produisant le format de RSS groupé 116 en sortie).

Les traitements GENRSA acceptent donc en entrée uniquement les fichiers au format 116 pour l'ensemble de l'année 2012.

Evolution du format du fichier ANOHOSP:

Pour l'ensemble de l'année 2012, le format du fichier ANOHOSP à utiliser est le nouveau format 008. Néanmoins, l'ancien format FMT5 est toutefois accepté.

2. Fonctionnalités

Le logiciel GENRSA permet l'anonymisation des fichiers RSS groupés et le chaînage de ceux-ci avec le fichier ANO-HOSP et/ou HOSP-PMSI (selon les modalités décrites dans la circulaire DHOS/PMSI/2001 n° 106 du 22 février 2001 relative au chaînage des séjours en établissement de santé dans le cadre du programme de médicalisation des systèmes d'information (PMSI)).

Les fichiers suivants pourront être transmis vers la plate-forme e-PMSI:

- Le fichier de diagnostics à visée d'enquête.
- Le fichier de suivi de consommation par patient des médicaments (FICHCOMP)
- Le fichier de suivi de consommation par patient des DMI (FICHCOMP)
- le fichier d'information sur les autorisations des UM (II y a deux manières de renseigner les informations sur les autorisations des UM : par saisie ou par importation d'un fichier)

TRES IMPORTANT:

La transmission du fichier de diagnostics à visée d'enquête ou des fichiers FICHCOMP (médicaments et des DMI) est « facultative » dans le sens ou leur **absence n'est pas bloquante** pour la transmission des RSA sur la plate-forme e-PMSI : certains établissements n'ont pas de médicaments onéreux ou de DMI.

Par contre si vous avez ces types de consommations, vous devez **obligatoirement** produire et remonter les fichiers **FICHCOMP** correspondants.

Nous rappelons, ci-dessous, le calendrier concernant la transmission de ces données (extrait d'un courrier précisant l'envoi des fichiers FICHCOMP à l'adresse suivante sur le site de l'ATIH : http://www.atih.sante.fr/?id=000220006FFF) :

- « A compter du 1er janvier 2007 : production de FICHCOMP pour les médicaments anticancéreux, ainsi que les médicaments dérivés du sang. La liste des médicaments concernés est produite en annexe de la présente. Elle sera également produite sur le site de l'ATIH.
- A compter du 1er juillet 2007 : production de FICHCOMP pour tous les médicaments autorisant un paiement en sus des GHS.
- A compter du 1er octobre 2007 : production de FICHCOMP pour tous les DMI autorisant un paiement en sus des GHS. »

Le logiciel génère le fichier « ANO-RSA » qui devra être transmis via Internet à la plate-forme e-PMSI ou via les supports disquette ou CD-ROM aux ARH pour les établissements ne disposant pas d'une connexion à Internet.

Après le lancement de l'application, une fenêtre semblable à celle présentée dessous s'affiche :

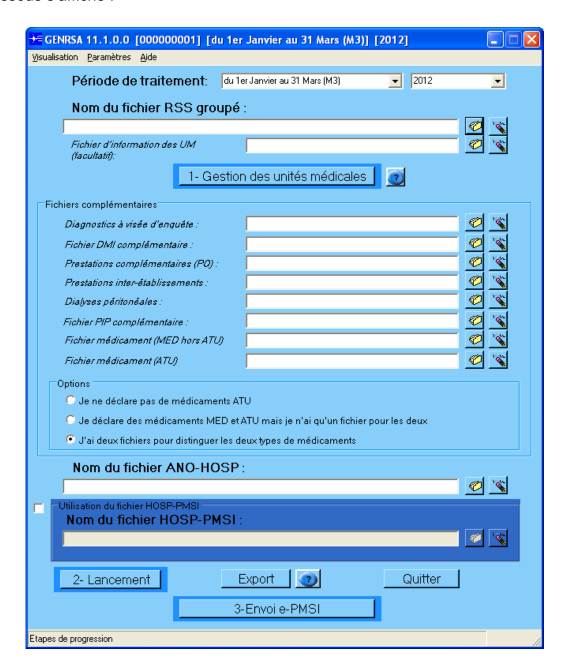


Figure 1 : l'interface principale de GENRSA

La barre d'état affiche le descriptif du traitement en cours.

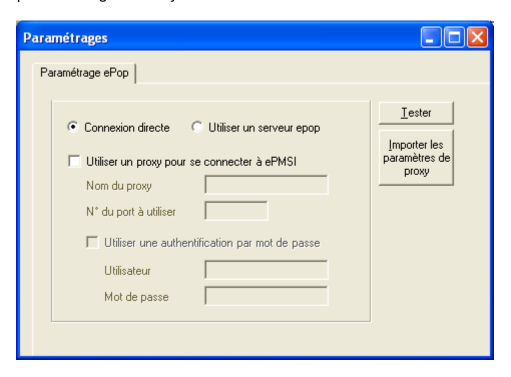
2.1 Période de traitement

Elle consiste à renseigner la période et l'année des données à traiter. Il est désormais possible de traiter vos données pour une période dite de test disponible au niveau de la plate-forme e-PMSI.

ATTENTION: Il est important que la période de traitement soit correcte.

2.2 Paramétrage de la transmission e-PMSI

Vous pouvez accéder à la fenêtre de paramétrage en cliquant sur menu {Paramètres | Paramétrage E-POP}.



Désormais, la transmission des données sur la plate-forme e-PMSI est intégré au logiciel GENRSA (via un module e-POP intégré), vous devez renseigner les paramètres de transmission au niveau de chaque logiciel (si besoin est).

Si vous n'avez jamais paramétré , cette fenêtre s'affichera au premier lancement de GENRSA.

Au fur et à mesure de l'année, les applications livrées par l'ATIH possèderont toutes un écran permettant de paramétrer la transmission de fichier vers e-PMSI. Ce paramétrage est réalisé une fois pour toute avant la première transmission.

Dans cette fenêtre de paramétrage, l'écran peut avoir deux formes différentes selon que l'on choisit la transmission directe (lorsque l'ordinateur a accès à internet) ou bien la transmission via un serveur e-POP (lorsque l'ordinateur n'a pas accès à internet).

Connexion directe (utilisation par défaut)

L'option « connexion directe » est sélectionnée par un clic de la souris.



Case à cocher « Utiliser un Proxy pour se connecter à e-PMSI » : cette case doit être cochée si l'utilisation d'un serveur Proxy est nécessaire pour accéder à e-PMSI ou plus généralement à Internet. Le fait de cocher cette case donne accès au reste du paramétrage.

Zone de saisie « Nom du proxy » : il s'agit du nom du Proxy à utiliser pour le transfert vers e-PMSI. Cette information est soit récupérée automatiquement à l'aide du bouton « Importer les paramètres de proxy », soit obtenue auprès du responsable informatique de l'établissement de santé.

Zone de saisie « N° de port à utiliser » : il s'agit d'un n° compris entre 0 et 65535 à utiliser pour communiquer avec le proxy. Cette information est soit récupérée automatiquement à l'aide du bouton « Importer les paramètres de proxy », soit obtenue auprès du responsable informatique de l'établissement de santé.

Case à cocher « Utiliser une authentification par mot de passe » : cette case doit être cochée si l'utilisation du Proxy nécessite de s'identifier à l'aide d'un nom d'utilisateur et d'un mot de passe. Elle donne accès aux deux zones de saisie suivantes.

Zone de saisie « Utilisateur » : utilisez cette zone de saisie pour indiquer au programme le nom d'utilisateur nécessaire à l'authentification auprès du Proxy.

Zone de saisie « Mot de passe » : utilisez cette zone de saisie pour indiquer au programme le mot de passe nécessaire à l'authentification auprès du Proxy.

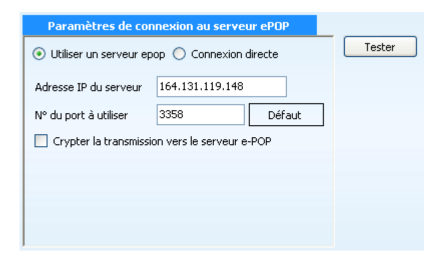
Bouton « **Tester** » : un clic sur ce bouton permet de réaliser un test de connexion vers e-PMSI. La réussite de ce test aboutit au message suivant :



En cas d'erreur, un message indiquant l'origine du problème est affiché. La liste exhaustive des problèmes pouvant être rencontrés lors du test de connexion ne peut être énoncée ici.

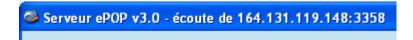
Bouton « Importer les paramètres de Proxy » : un clic sur ce bouton permet de récupérer automatiquement les paramètres du Proxy défini par défaut sur l'ordinateur. Cette récupération peut en outre ne pas aboutir. Les informations obtenues sont le plus souvent celles indiquées dans le paramétrage de Internet Explorer.

Utiliser un serveur e-POP (si le poste ne possède pas de connexion Internet)



L'option « Utiliser un serveur e-POP » est sélectionnée par clic de la souris.

Zone de saisie « Adresse IP du serveur » : Il s'agit de l'adresse réseau de l'ordinateur exécutant le serveur e-POP. Cette adresse peut être obtenue auprès de votre service informatique ou plus simplement en lisant le titre de l'écran principal du programme serveur e-POP lorsque l'écoute est lancée.



Une adresse IP (Internet Protocol) est constituée de 4 nombres compris entre 0 et 255 séparés par des points. Elle identifie un ordinateur sur un réseau local ou bien sur internet.

Zone de saisie « N° de port à utiliser » : il s'agit d'un numéro arbitraire compris entre 0 et 65535. Ce numéro est un canal à travers lequel sera réalisée la communication entre le client et le serveur e-POP. Ce choix doit être identique sur le client et le serveur.

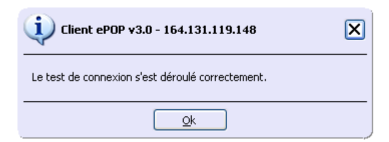
- Dans un souci de simplification, il est conseillé de conservé le numéro de port par défaut attribué par l'ATIH (3358).
- Ce port doit être ouvert sur l'ordinateur client et sur l'ordinateur exécutant le serveur (voir plus bas la problématique des pare-feu).

Bouton « **Défaut** » : ce bouton permet par un simple clic de replacer la valeur de port par défaut (3358) dans la zone de saisie du numéro de port.

Case à cocher « crypter la transmission vers le serveur e-POP » : si cette case est cochée, la transmission du fichier sur le réseau local entre le client et le serveur e-POP sera brouillée et ne pourra ainsi pas être interceptée.

- Le risque d'interception des communications sur un réseau local est extrêmement faible et nécessiterait l'intervention d'un expert équipé en conséquence.
- Le cryptage de données ralenti de façon considérable la transmission du fichier vers e-PMSI.
- Pour ces raisons, il est déconseillé de cocher cette case sauf indication contraire du responsable des systèmes informatiques.

Bouton « **Tester** » : un clic sur ce bouton permet d'effectuer un test de connexion vers e-PMSI. Le réussite de ce test aboutit au message suivant :



En cas d'erreur, un message indiquant l'origine du problème est affiché. La liste exhaustive des problèmes pouvant être rencontrés ne peut être énoncée ici. Voici cependant une explication des messages d'erreur les plus fréquemment rencontrés au lancement du test :

 Une tentative de connexion a échoué car le parti connecté n'a pas répondu convenablement au-delà d'une certaine durée ou une connexion établie a échoué car l'hôte de connexion n'a pas répondu :

Ce message s'affiche si l'adresse IP entrée dans la zone de saisie ne correspond à aucun ordinateur du réseau informatique de l'établissement de santé.

 Aucune connexion n'a pu être établie car l'ordinateur cible l'a expressément refusée :

Ce message s'affiche si l'ordinateur identifié par l'adresse IP entrée dans la zone de saisie n'exécute pas le serveur e-POP, ou bien si le serveur e-POP est effectivement exécuté mais que l'écoute n'est pas lancée. Il est aussi possible que le port choisi soit différent sur le serveur et sur le client ou bien que le parefeu de l'un des deux ordinateurs interdise la communication via ce port.

• Le client xxx.xxx.xxx.xxx:pppp n'est pas autorisé à se connecter au serveur e-POP :

Le serveur e-POP possède une liste de clients autorisés à se connecter. Si cette liste est activée et que l'adresse IP de l'ordinateur depuis lequel la connexion est testée n'y figure pas, ce message apparaît.

Pour plus d'information, veuillez lire la documentation du logiciel e-POP 3.x.

2.3 Gestion des unités médicales

Certains suppléments facturables dépendent de la nature de l'unité médicale. À cet effet, une table d'information permet de renseigner la nature des UM.

Pour chaque unité médicale, il faut renseigner les informations suivantes :

- Numéro de l'unité médicale
- Le numéro FINESS géographique
- Le type d'autorisation pour cette unité médicale
- La date de début d'autorisation
- Le nombre de lits autorisés

Attention : le n° FINESS géographique est obligatoire à partir de l'année 2012.

Vous pouvez renseigner cette table de deux manières :

- Saisie via l'interface graphique :

L'utilisateur devra saisir les informations pour toutes les unités médicales déclarées dans le fichier de séjour (y compris les unités médicales n'ayant pas d'autorisation).

- Importation du fichier d'information des unités médicales (utilisation facultative) :

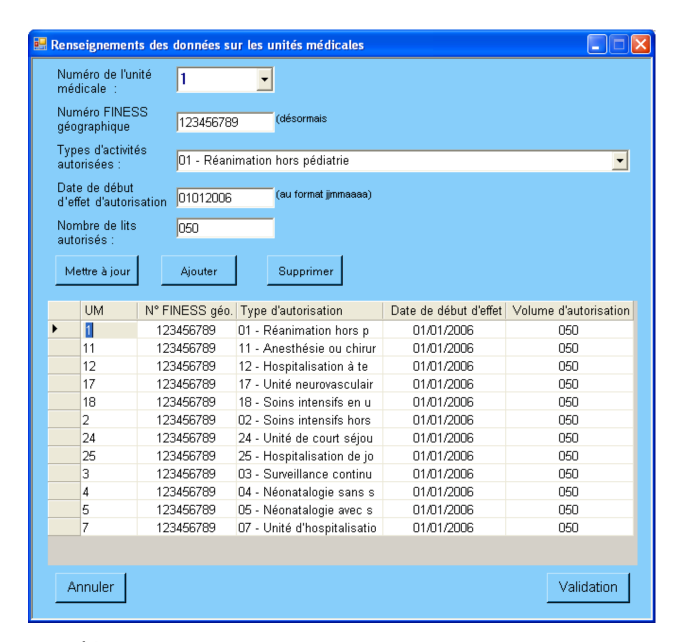
Le format de ce fichier est indiqué en annexe (« Format d'importation du fichier d'information des UM »). Cette fonctionnalité est pratique si l'on traite plusieurs établissements puisqu'elle dispense les saisies fastidieuses.

Quelle que soit la méthode utilisée, la table ainsi créée doit être éditée et/ou validée par le DIM.

IMPORTANT:

Il est important de répertorier l'historique des changements de type d'autorisation pour chaque unité médicale. Ainsi, une unité médicale peut avoir un type d'autorisation de soins intensifs à un moment donné puis, pendant un certain temps aucune autorisation et enfin bénéficier d'une autorisation de réanimation.

La gestion des unités médicales se présente sous la forme suivante :



Mettre à jour

Prend en compte les modifications apportées par l'utilisateur dans l'interface de saisie.

<u>Ajouter</u>

Permet d'ajouter une nouvelle entrée.

ATTENTION: Chaque date de début d'effet doit être unique au sein d'une même unité médicale.

Supprimer

Permet de supprimer une ligne dans la liste.

Annuler

Permet d'annuler la saisie effectuée des informations.

Validation

Permet de valider et terminer la gestion des UM. Un contrôle d'exhaustivité (toutes les UM du fichier de RSS doivent apparaître au moins une fois, et tous les numéro FINESS géographiques doivent être renseignés) est réalisé à ce moment là par GENRSA. Par ailleurs, un récapitulatif est fourni. Pour chaque association « unité médicale- type d'autorisation », nous avons les informations ci-dessous :

- N° FINESS Géographique
- Date de début d'effet d'autorisation : premier jour à partir duquel l'autorisation prend effet
- Nombre de lits autorisés

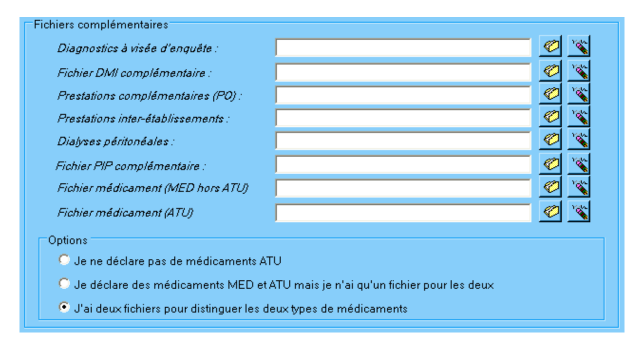
NOTE: Ce fichier est uniquement imprimable

L'ensemble des données validées constituera le fichier d'information sur les autorisations d'UM. Ce fichier sera anonymisé et exporté par GENRSA.

IMPORTANT:

Si vous n'avez pas importé ou saisi toutes les UM, une liste des unités médicales non répertoriées sera affichée sur cette même page.

2.4 Fichiers complémentaires facultatifs



Les fichiers suivants pourront être transmis vers la plate-forme e-PMSI (les formats sont indiqués en annexe au niveau de « Format des fichiers supplémentaires ») :

- Le fichier de diagnostics à visée d'enquête
- Le fichier de suivi de consommation par patient des DMI (FICHCOMP)
- Le fichier des prestations complémentaires (prélèvement d'organes) par patient (FICHCOMP)
- Le fichier des prestations inter-établissements (FICHCOMP)
- Le fichier des activités de dialyse péritonéales (FICHCOMP, suppléments DIP).
- Le fichier des prothèses PIP (FICHCOMP)
- Le fichier de suivi de consommation par patient des médicaments (FICHCOMP) hors ATU (Autorisation Temporaire d'Utilisation)
- Le fichier de suivi de consommation par patient des médicaments (FICHCOMP) sous ATU
- Les médicaments anti-thrombotiques peuvent également être transmis et doivent être renseignés dans le même fichier que les médicaments hors ATU
- Le fichier des maladies rares ORP (FICHCOMP)

Note concernant les formats des fichiers :

- Pour la dialyse péritonéale : les forfaits dialyse D15, D16 ne sont plus à déclarer dans GENRSA à partir de 2011. Le type d'enregistrement 05 n'est donc plus accepté, seul le type 07 (supplément DIP, cf. formats en annexes) l'est.
- > Pour les médicaments hors ATU : seul le format 06 est accepté.
- **Pour les médicaments sous ATU :** seul le format 09 est accepté.
- **Pour les médicaments anti-thrombotiques :** seul le format 10 est accepté.

Options pour la saisie des médicaments sous ATU :

Vous devez saisir l'une des 3 options de la boîte de dialogue suivante :



- Choisissez l'option 1 si vous ne déclarez pas de médicaments ATU. Dans ce cas, 1 seul fichier peut être renseigné. Seuls les médicaments hors ATU et les anti-thrombotiques pourront être renseigné dans ce fichier.
- Choisissez l'option 2 si vous déclarez des médicaments sous ATU, et que ces médicaments sont déclarés dans le même fichier que les médicaments hors ATU et les anti-thrombotiques. Dans ce cas, 1 seul fichier peut être renseigné dans l'interface, dans lequel les 3 types de médicaments pourront être déclarés.
- Enfin, choisissez l'option 3 si vous déclarez des médicaments sous ATU dans un fichier séparé. Dans ce cas, 2 fichiers peuvent être saisis dans l'interface : le 1^{er} premier contenant les médicaments hors ATU et les antithrombotiques, et le second contenant les médicaments sous ATU.

2.5 Fichier HOSP-PMSI

Le fichier HOSP-PMSI est nécessaire au traitement d'anonymisation. Si ce fichier n'est pas renseigné au niveau de l'interface GENRSA, il est généré automatiquement. Vous retrouvez la description de ce fichier dans le format RSS :

N° de RSS		28-47	20
N° Administratif local de séjour	(Equivalent de HOSP-PMSI sauf si IPP)	48-67	20

Pour rappel, voici la description du fichier HOSP-PMSI qui est fournie, en annexe de ce document :

Libelle	Taille	Position	Remarques
N° de RSS	20	1-20	Obligatoire
N° administratif du séjour	20	21-40	Obligatoire : doit être strictement identique à celui de VID-HOSP

2.6 Lancement

ATTENTION: A l'issue des traitements effectués par le logiciel GENRSA, des fichiers de sauvegarde sont générés. Il est IMPORTANT que ces fichiers soient sauvegardés (cf § « Sauvegarde ») lors de toute désinstallation ou réinstallation du logiciel. Ils seront utilisés si vous faites l'objet d'un contrôle externe.

Anonymisation et réalisation du chaînage des données

Lors de cette phase, GENRSA procède à une série de contrôles sur les fichiers complémentaires et ne retient pour la transmission que les enregistrements ayant passé avec succès ces vérifications. En particulier, il est nécessaire d'utiliser le même numéro administratif de séjour que celui contenu dans le fichier de RSS. En effet, une liaison sur les numéros administratifs est réalisée entre chaque fichier complémentaire fourni et le fichier de RSS. Le traitement réalisé par GENRSA ne conserve en sortie que les enregistrements pour lesquels le numéro administratif de séjour a été retrouvé dans le fichier de RSS. Le fichier réalisé en sortie comporte alors le numéro d'index du RSA correspondant au N° administratif du RSS.

Vous trouverez, ci-dessous, fichier par fichier une présentation des **contrôles réalisés**:

Détection des doublons sur les N° de RSS :

GENRSA analyse les N° de RSS en doublons sur le fichier de séjour. Seul les RUM d'un RSS multi-RUM peuvent avoir un n°de RSS identique. Le logiciel considère comme doublons les N° de RSS dans les cas suivants:

- un même n° de RSS a été attribué pour plusieurs séjours (ou patients) différents
- dans le cas d'un multi-RUM : les RUM constitutifs du RSS ne sont pas jointifs (pas les uns à la suite des autres)

<u>Attention:</u>La présence de tels doublons peut fausser l'analyse des séjours non valorisés, et la valorisation elle-même de certains séjours. Donc si GENRSA détecte ces doublons, le traitement est interrompu et vous devez impérativement modifier votre fichier de séjours afin qu'il n'y ait plus de doublons sur le N° de RSS. Pour visualiser l'ensemble des numéros de RSS en doublons, vous pouvez aller dans le menu "Visualisation" et cliquer sur l'option "*Numéros de RSS en doublons dans le fichier de séjours*".

Fichier de séjour (RSS)

Les causes de rejet pour ce fichier sont :

- Longueur incorrecte
- Le format du RUM est différent de 116.

ATTENTION: Désormais, seuls les enregistrements codés en CCAM seront acceptés. Les enregistrements erronés ne seront pas traités ni exportés par GENRSA, ceux-ci seront visualisables au niveau du rapport « *Compte-rendu de GENRSA* ».

Fichier de diagnostics à visée d'enquête

Les causes de rejet pour ce fichier sont :

- Le FINESS indiqué ne correspond pas à celui qui est utilisé dans le fichier de RSS
- La longueur des enregistrements est incorrecte
- Le code de diagnostic n'appartient pas à la CIM 10.

Fichier des médicaments (hors ATU, sous ATU ou anti-thrombotiques)

Les causes de rejet pour ces types d'enregistrements sont :

- Le FINESS indiqué ne correspond pas à celui qui est utilisé dans le fichier de RSS
- Le n° administratif de séjour n'apparaît pas dans le RSS
- La longueur des enregistrements est incorrecte
- La date indiquée est mal renseignée.
- La date d'administration est strictement inférieure à la date d'entrée du séjour
- La date d'administration est strictement supérieure au dernier jour du mois correspondant à la période traitée.
- Le code UCD n'est pas autorisé

Veuillez consulter également le format en annexe.

Fichier des DMI

Les causes de rejet pour ce fichier sont :

- Le FINESS indiqué ne correspond pas à celui qui est utilisé dans le fichier de
- Le n° administratif de séjour n'apparaît pas dans le RSS
- La longueur des enregistrements est incorrecte
- La date indiquée est mal renseignée.
- Le code LPP n'est pas autorisé

Veuillez consulter également le format en annexe.

Fichier des Prestations complémentaires (Prélèvement d'organes)

Les causes de rejet pour ce fichier sont :

- Le FINESS indiqué ne correspond pas à celui qui est utilisé dans le fichier de RSS
- Le n° administratif de séjour n'apparaît pas dans le RSS
- La longueur des enregistrements est incorrecte
- Le code prestation n'est pas autorisé (les codes autorisés sont : PO1, PO2, PO3, PO4, PO5, PO6, PO7, PO8, PO9, POA).
- Un même code PO apparaît plusieurs fois pour un même n° administratif.
 Dans ce cas, GENRSA ne conserve qu'un seul des enregistrements en doublons.
- Pour un même n° administratif, plusieurs codes PO1, PO2, PO3 et PO4 se cumulent
- La règle suivante n'est pas respectée : les codes PO1, PO2, PO3 et PO4 sont obligatoirement associés aux séjours à l'issue desquels le patient décède (mode de sortie 9)

Veuillez consulter également le format en annexe.

Fichier des Dialyses péritonéales

Attention, à partir du 1^{er} mars 2010, seul les enregistrements de type 07 déclarant les suppléments DIP sont acceptés. Les forfaits dialyses D15 et D16 n'étant plus à déclarer dans GENRSA, le type 05 n'est plus accepté.

Les causes de rejet pour ces enregistrements de type 07 sont :

- Le FINESS indiqué ne correspond pas à celui qui est utilisé dans le fichier de RSS
- Le n° administratif de séjour n'apparaît pas dans le RSS
- La longueur des enregistrements est incorrecte
- Le code prestation n'est pas autorisé (uniquement DIP).
- La date de fin du RSS rattaché doit être supérieure ou égale au 1^{er} mars 2010.

Contrôles particuliers :

- Le nombre de suppléments DIP déclaré ne doit pas dépasser le nombre de jours défini par l'intervalle [Date de début Date de fin].
- L'intervalle [Date de début Date de fin] doit être inclut dans l'intervalle [Date de début du RSS rattaché Date de fin du RSS rattaché].
- Pour un même séjour, les dates de début et de fin ne doivent pas se chevaucher.
- Le nombre total de suppléments DIP ne doit pas dépasser la durée du séjour du RSS rattaché.

Pour plus d'information, voir la page « Informations relatives à la dialyse » situé sur le site de l'atih : http://www.atih.sante.fr/?id=00022000C1FF.

Veuillez consulter également le format en annexe.

Fichier des prothèses PIP

Les causes de rejet pour ce fichier sont :

- Le FINESS indiqué ne correspond pas à celui qui est utilisé dans le fichier de RSS
- Le n° administratif de séjour n'apparaît pas dans le RSS
- La longueur des enregistrements est incorrecte
- Le code est différent de PIP
- Un enregistrement PIP est déclaré plusieurs fois pour un même n° administratif. Dans ce cas, GENRSA ne conserve qu'un seul des enregistrements en doublons.

Veuillez consulter également le format en annexe.

Fichier des maladies rares ORP

Les causes de rejet pour ce fichier sont :

- Le FINESS indiqué ne correspond pas à celui qui est utilisé dans le fichier de RSS
- Le n° administratif de séjour n'apparaît pas dans le RSS
- La longueur des enregistrements est incorrecte

Veuillez consulter également le format en annexe.

A la fin du traitement, les rapports d'anonymisation du fichier de RSS, des fichiers complémentaires (s'il y a lieu) ainsi que ceux liés au chaînage s'affichent à l'écran.

IMPORTANT:

Nous vous recommandons de consulter les rapports, notamment de chaînage, avant toute transmission à la plate-forme e-PMSI. Ceci pour éviter de réeffectuer des transmissions de données à la demande des tutelles. Les rapports peuvent être consultés via le menu {Visualisation}.

Rapport de l'anonymisation des fichiers complémentaires:

Ce fichier ayant pour extension « .comp.log.txt » présente les résultats de 3 différents contrôles:

o Contrôle1: contrôle préliminaire de détection de doublons:

Cette phase permet de détecter d'éventuelles anomalies dans l'attribution des N° administratifs de séjours. En effet, il peut y avoir **plusieurs N° de RSS pour un même N° administratif de séjour**. (dans ce cas la consommation enquête est affectée au premier séjour). Voici le traitement effectué par GENRSA dans ce cas pour chaque fichier:

- Fichier de diagnostic à visée d'enquête : la consommation enquête est affectée au premier séjour
- Fichier médicament (avec ou sans ATU): la consommation est répartie sur l'ensemble des RSS associés au n° administratif
- Autres fichiers: DMI, prestations complémentaires (Prélèvement d'organes), DIP,PIP,PIE: les enregistrements ne sont pas exportés, ils sont rejetés et s'affichent dans le rapport (dans la partie contrôle 3).
- Contrôle 2: enregistrements rejetés (longueur incorrecte):
 Pour chacun des 3 types de fichiers (enquête, médicaments et DMI), il est indiqué la liste des enregistrements ayant une longueur incorrecte. Ils sont donc rejetés.
- Contrôle 3: il s'agit de la liste des enregistrements non exportés (rejetés) suite à des contrôle de cohérence et de règles métiers (cf. paragraphes précédents relatifs à chaque type de fichiers).

Pour chaque type de fichiers, il est indiqué la liste des enregistrements rejetés à cause de l'un de ces critères.

2.7 Menu

Visualisation

Vous pouvez visualiser tous les compte-rendus générés lors du traitement, grâce au menu {Visualisation}. Ces derniers fournissent des informations utiles (numéros de ligne, description de l'erreur, ...) permettant de corriger les RSS erronés.

Les fichiers de compte-rendu sont les suivants :

- « Compte-rendu de GENRSA »: ce rapport portant l'extension « .log.txt » fournit une synthèse des erreurs détectées lors du groupage réalisé par GENRSA et les enregistrements non conformes au traitement. Nous rappelons que seuls le format de RSS 116 est accepté.
- « Différence de groupage »: ce rapport portant l'extension « .dif.txt » répertorie les différences de groupage entre le GHM obtenu par votre groupeur et celui déterminé par le logiciel GENRSA. Le résultat obtenu par ce dernier constitue la référence officielle.
- « Compte-rendu de chaînage » : cf. annexe pour des informations supplémentaires. Ce rapport porte l'extension « .chainage.log.txt ».
- « Erreurs de chaînage »: idem. Ce rapport porte l'extension
 « .chainage.err.txt ».

- « Rapport de l'anonymisation des fichiers complémentaires » : ce rapport portant l'extension « .comp.log.txt » répertorie les lignes en erreurs des différents fichiers complémentaires fournis.
- « Rapport de l'importation du fichier d'information des UM » : ce rapport portant l'extension « .ium.import.err.txt » répertorie les lignes en erreurs lors de l'importation du fichier d'information des UM (s'il y a lieu) et les unités médicales dont le type d'autorisation n'est pas renseigné.
- "Séjours non valorisés (synthèse)" : ce rapport portant le nom "ctl_mt2a.synth.log.txt" énumère les séjours non valorisés. Ces séjours sont classés en 3 catégories définies par les 3 règles décrites à l'annexe "SEJOURS NON VALORISES".
- "Séjours non valorisés (détail)" : ce rapport portant le nom "ctl_mt2a.detail.log.csv" donne la liste des numéros de RSS non valorisés avec pour chacun d'entre eux le n° du test (ou numéro de règle) qui est vrai pour ce RSS (cf. l'annexe "SEJOURS NON VALORISES").
- "Numéros de RSS en doublons dans le fichier de séjours": ce rapport portant l'extension ".doublonsnorss.log.csv" donne la liste des N° de RSS en doublons. Voici les différentes informations présentes dans ce fichier : N° de RSS en doublon, N° de ligne dans le fichier de RSS traité, n°Administratif local de séjour, date d'entrée, GHM. Ce fichier est au format csv.

Pour le rapport de différence de groupage (« Différence de groupage »), GENRSA fournit les éléments suivants :

- N° de RSS
- Groupage établissement N° de CMD
- Groupage établissement: N° du GHM
- Groupage établissement: Groupage code retour
- Groupage GENRSA: N° de CMD
- Groupage GENRSA: N° du GHM
- Groupage GENRSA: Groupage code retour

Aide

Les informations sur le logiciel peuvent être obtenues par l'intermédiaire du menu {Aide | A propos}.

Le manuel d'utilisation peut être consulté en utilisant le menu { Aide | Manuel d'utilisation}.

2.8 Export

IMPORTANT: <u>Vous n'avez plus besoin d'utiliser le logiciel e-POP, il est désormais intégré au logiciel GENRSA</u>. Suite à l'envoi, vous pourrez directement commander des traitements sur la plate-forme e-PMSI.

GENRSA offre deux possibilités d'exportation :

- Le bouton [3 Envoi e-PMSI] permet de transmettre directement vos données vers e-PMSI. Il vous sera demandé vos identifiant et mot de passe avant de pouvoir visualiser le statut de l'envoi via un rapport.
- Le bouton [Export] permet d'exporter le fichier « ANO-RSA» qui pourra être transmis directement à la plate-forme e-PMSI via le menu « Fichiers » de la plate-forme e-PMSI.

Si vous utilisez cette fonctionnalité, nous vous invitons à noter soigneusement le nom du dossier que vous aurez choisi pour contenir le résultat de l'exportation. Le fichier d'export « ANO-RSA» se présente sous la forme d'un fichier ZIP et porte un nom défini comme suit :

[FINESS].ano-rsa-udm.[Année].[Mois].pop.zip

REMARQUE: Le mois indiqué au niveau du nom physique des fichiers correspond au nombre de mois transmis.

FINESS: 999999999

Période de transmission : M3 Année de transmission : 2012

Nom du fichier d'export : 999999999.ano-rsa-udm.2012.3.pop.zip

Le fichier d'export renferme les éléments suivants :

- Le fichier de contrôle «data.mnf » (cf. avertissement ci-dessous)
- Le fichier de contrôle «desc.mnf » (cf. avertissement ci-dessous)
- Le fichier de contrôle «desc.xml » (cf. avertissement ci-dessous)
- Un fichier zippé portant l'extension «data .zip » contenant les fichiers cidessous :
 - Le fichier de RSA qui porte l'extension « .rsa » (cf. format en annexe)
 - Le fichier de chaînage qui porte l'extension « .ano » (cf. format en annexe)
 - Le fichier de liste des erreurs de groupage qui porte l'extension « .leg » (cf. format en annexe)
 - Le fichier de liste des signatures du traitement d'anonymisation qui porte l'extension « .sta » (cf. format en annexe)

- Eventuellement, le fichier des caractéristiques des unités médicales qui porte l'extension « .ium » (cf format en annexe « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Eventuellement, si vous avez renseigné le fichier complémentaire
 « Diagnostics à visée d'enquête », le fichier portant l'extension « .enq »
 (cf format en annexe « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Eventuellement, si vous avez déclaré des médicaments hors ATU, le fichier portant l'extension « .med » (cf format en annexe « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Eventuellement, si vous avez déclaré des médicaments sous ATU, le fichier portant l'extension « .medatu » (cf format en annexe « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Eventuellement, si vous avez déclaré des médicaments antithrombotiques, le fichier portant l'extension « .medthrombo » (cf format en annexe « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Eventuellement, si vous avez renseigné le fichier complémentaire
 « DMI », le fichier portant l'extension « .dmip » (cf format en annexe
 « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Eventuellement, si vous avez renseigné le fichier complémentaire
 « Prestations complémentaires », le fichier portant l'extension « .porg »
 (cf format en annexe « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Eventuellement, si vous avez renseigné le fichier complémentaire
 « Prestations inter-établissements », le fichier portant l'extension
 « .pie » (cf format en annexe « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Eventuellement, si vous avez renseigné le fichier complémentaire « Dialyses péritonéales », le fichier portant l'extension « .diap » (cf format en annexe « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »).
 Ce fichier contient les suppléments DIP déclarés.
- Eventuellement, si vous avez renseigné le fichier complémentaire
 « PIP », le fichier portant l'extension « .pip » (cf format en annexe
 « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Eventuellement, si vous avez renseigné le fichier complémentaire
 « ORP », le fichier portant l'extension « .orp » (cf format en annexe
 « Formats des fichiers de sortie supplémentaires »)
- Le fichier de contrôle de traitement qui porte l'extension « .ver»

AVERTISSEMENT:

Afin de garantir l'intégrité et la fiabilité des données contenues dans le fichier « ANO-RSA », un dispositif de contrôle est intégré au fichier sauvegardé. Par conséquent, vous ne devez en aucun cas ouvrir ni modifier ce dernier sous peine de le rendre définitivement inutilisable.

2.9 Quitter le programme

Pour quitter le programme, utilisez le bouton [Quitter].

2.10 Sauvegarde

Chaque traitement est sauvegardé au niveau du dossier « sauvegarde » du répertoire d'installation.

Cette sauvegarde est composée de deux fichiers au formats compressés (ZIP) au nom composé comme suit :

[FINESS].[Année].[Mois].[jour-mois-année-heure-minute-seconde].in.zip [FINESS].[Année].[Mois].[jour-mois-année-heure-minute-seconde].out.zip

[jour-mois-année-heure-minute-seconde] correspond aux date et heure du début du traitement effectué.

Le premier fichier correspond aux copies des fichiers d'entrée utilisés pour le traitement dont les noms ont été formalisés sous la forme suivante:

[FINESS].[Année].[Mois].[extension]

Chaque [extension] correspond à un type de fichier:

« .rss.txt » : fichier de séjour RSS
« .hpp.txt » : fichier HOSP-PMSI
« .ano.txt » : fichier ANO-HOSP

« .ium.txt » : fichier de gestion des unités médicales

« .enq.txt » : fichier d'enquête si présent « .dmi.txt » : fichier DMI si présent

« .med.txt » : fichier de molécules onéreuses si présent

« .medatu.txt » : fichier des médicaments sous ATU si ils ont été déclarés dans un

fichier séparé

« .porg.txt » : fichier des prestations complémentaires (prélèvements

d'organes) si présent

« .pie.txt »: fichier des prestations inter-établissements

« .diap.txt » : fichier des dialyses péritonéales si présent (suppléments DIP)

« .pip.txt »: fichier des prothèses PIP

« .orp.txt » : fichier des maladies rares ORP

Le second fichier correspond aux copies des fichiers de sortie destinés à l'exportation sur la plate-forme e-PMSI et les différents rapports disponibles au niveau du menu {Visualisation}.

Rappel: l'article 7-l de l'arrêté « PMSI » du 31 décembre 2003 oblige tous les établissements qui transmettent leurs RSAc (ou provisoirement leurs RSA) à conserver une sauvegarde du ficher de RSS source : « pour chaque établissement, le médecin chargé de l'information médicale, sauvegarde le fichier de RSS qui est à la source du fichier de RSAc et assure le conservation de la copie produite. »

Le bon déroulement des procédures de traitements des données PMSI-MCO (MAT2A, DATIM), et de préparation des contrôles externes (LEDDA) supposent un strict respect de fichiers et de leur intégrité. Les outils PMSI-MCO officiels diffusés ou utilisés par l'ATIH, vérifient tous cette signature depuis le traitement des données du 1^{er} trimestre 2006.

Avec la mise en place des outils informatiques pour les contrôles externes réalisés par les praticiens de l'assurance maladie, ce principe devient impératif et strictement contrôlé.

Pour systématiser la sauvegarde du fichier de RSS source en limitant les oublis, l'outil officiel (GENRSA) qui anonymise le fichier de RSS et produit les RSA adaptés à la transmission, crée automatiquement pour l'établissement, un fichier de sauvegarde du fichier de RSS avec une clé de sécurité qui permet de l'authentifier et de vérifier ultérieurement qu'il n'a pas été modifié.

C'est ce fichier signé par GENRSA qui correspond à la sauvegarde exigée par l'Art 7-I de l'arrêté du 31 décembre 2003.

C'est ce fichier de copie automatique signé qui est nécessaire à la levée de l'anonymat par l'établissement avec l'outil LEDDA au moment du contrôle. LEDDA recherche ce fichier et vérifie que la clé de sécurité est la bonne et n'a pas été altérée.

Si l'établissement venait à modifier un seul RSS de ce fichier sans transmettre un nouveau fichier de RSA alors la clé de sécurisation ne fonctionnerait plus, le fichier serait considéré comme corrompu et la levée de l'anonymisation serait bloquée dans LEDDA. L'établissement doit alors solliciter une dévalidation des données déjà validées et une reprise complète du processus de traitement des données (MAT2A, DATIM, Feuille d'extraction). De même si l'établissement venait à perdre le fichier de sauvegarde automatique généré par GENRSA sans pouvoir le restaurer (perte des données stockées, incendie, effacement accidentel et pas de sauvegarde...), la procédure de recherche de RSS et de levée de l'anonymat préparatoire au contrôle externe serait bloquée. Une pénalisation pourrait être appliquée à l'établissement pour incapacité à produire les documents nécessaires au contrôle.

En conséquence il appartient au médecin responsable de l'information médicale de veiller à la conservation et à l'intégrité de ce fichier de RSS source. Il est très vivement recommandé qu'il en constitue une copie archivée en toute sécurité qui pourra être restaurée en cas de besoin.

pratique. faut sauvegarder le contenu du dossier [Répertoire travail]\sauvegarde. dossier Le de sauvegarde, par défaut, est:

C:\Documents and Settings\[nomLogin]\Application Data\ATIH\Genrsa\sauvegarde

Il est fortement recommandé de procéder à une sauvegarde externe (bandes magnétiques, DVD ou CD par exemple) afin de rendre possible une restauration des données en cas de problèmes liés au matériel (disque dur de la machine irrécupérable notamment).

L'emplacement du répertoire de travail de GENRSA vous est indiqué dans le menu Aide – Infos système et paramétrage.

3. Transmission et traitement des données sur e-PMSI : mode d'emploi

Si vous avez rencontré des problèmes d'installation, veuillez vérifier que votre installation remplit bien les conditions minimales (cf. annexe).

Ce chapitre regroupe le traitement par GENRSA, la transmission à la plate-forme e-PMSI et le traitement des données à partir du site e-PMSI. Les opérations à effectuer sont les suivantes :

3.1 GENRSA

- 1- Définir la période de traitement. Ceci est important pour la suite du traitement.
- 2- Indiquer le chemin d'accès du fichier de RSS. Seuls sont acceptés les RSS au format 116 pour l'ensemble de l'année 2012 (voir formats en annexe).
- 3- Indiquer le chemin d'accès du fichier d'importation des unités médicales si besoin est (cf format en annexe « Format du fichier d'importation des UM »)
- 3 bis- Cliquer ensuite sur le bouton **[1- Gestion des unités médicales]** pour procéder à l'analyse du fichier.
- 4- Saisie des informations :

Il faudra, ensuite, saisir les informations pour chaque unité médicale :

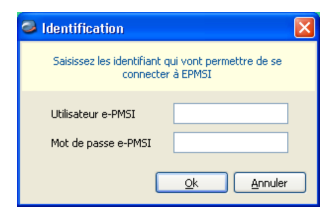
- type d'autorisation
- la date de début d'effet de l'autorisation (au format jimmaaaa)
- nombre de lits autorisés

Lorsque toutes les informations sont enregistrées, vous devez valider la saisie (utilisez le bouton [Validation])

- 5- S'il y a lieu, indiquez les chemins d'accès aux nouveaux fichiers complémentaires : Diagnostics à visée d'enquête, Médicament ou DMI (cf format en annexe), etc.
- 6- Indiquer le chemin d'accès du fichier ANO-HOSP utilisé pour le chaînage (voir format en annexe et pour plus d'information, vous pouvez consulter la circulaire suivante sur le site de l'ATIH: http://www.atih.sante.fr/?id=000240005BFF au niveau de « Textes et références », hospitaliers)
- 7- Pour le fichier HOSP-PMSI, vous avez 2 possibilités :
- Utiliser un fichier HOSP-PMSI (voir format en annexe). Dans ce cas, indiquer son chemin d'accès en utilisant le bouton [..] en face de la zone et cocher la case «Utilisation d'un fichier HOSP-PMSI ».
- Ne pas utiliser le fichier HOSP-PMSI. Vous devez alors décocher la case «Utilisation d'un fichier HOSP-PMSI ».

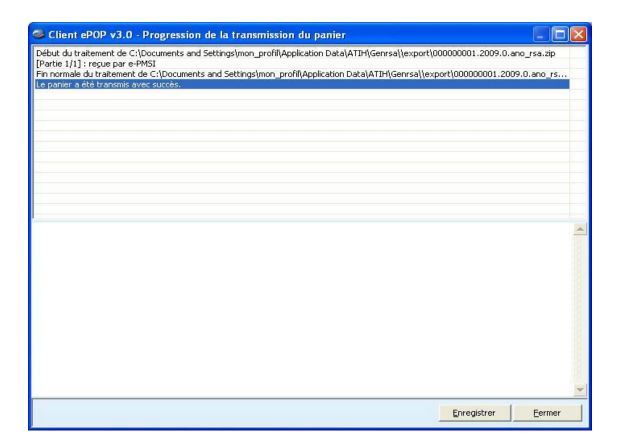
Vous pouvez vous dispenser de ce fichier si et seulement si, vous avez renseigné la variable « N° d'identification administratif de séjour » du fichier VID-HOSP (cf. manuel d'utilisation de MAGIC pour une description plus détaillée) avec la variable « N° Administratif local de séjour » qui figure dans le RSS.

- 8- Cliquer ensuite sur le bouton **[2- Lancement]** pour procéder au traitement de vos fichiers.
- 9- A la fin du traitement, le compte-rendu de GENRSA, celui du chaînage ainsi que celui de l'anonymisation des fichiers complémentaires (s'il y a lieu) s'affichent à l'écran.
- 10- Cliquer sur le bouton *[3- Envoi e-PMSI]* qui a pour effet de lancer la transmission des données vers la plate-forme e-PMSI.



- 11- Indiquer votre identifiant (« Login ») et le mot de passe correspondant à votre compte GFP (Gestionnaire des fichiers PMSI) sur la plate-forme e-PMSI. Éventuellement si votre établissement possède un serveur Proxy (serveur filtrant les accès à Internet), compléter les paramètres e-PMSI au niveau du menu « Paramétres / Paramétrage E-POP » et renseigner les champs nécessaires (demander ces informations au service informatique de votre établissement).
- 12- Cliquer sur le bouton [OK] pour effectuer la transmission.

Une fois le panier envoyé, vous accédez au rapport indiquant si la transmission s'est bien déroulée :



<u>NOTE</u>: pour plus d'informations concernant l'utilisation du module e-POP intégré, veuillez vous référer au manuel d'utilisation de ce dernier (logiciel e-POP 3 disponible sur le site de l'ATIH)

3.2 e-PMSI

- 13- Rendez-vous, maintenant, sur la plate-forme e-PMSI (https://www.epmsi.atih.sante.fr/accueil.jsp)
- 14- Vous devez alors aller dans le menu « Login » et vous identifier grâce à vos identifiant et mot de passe.
- 15- Exemple de traitement du premier trimestre 2011 Menu « Applications »
 - « MAT2A »
 - « MAT2A STC MCO DGF (sans taux de conversion) »
 - « Année 2011 » « M3 : De Janvier à Mars»
- 16- Pour vérifier que votre fichier a été transmis, au niveau du menu « Fichiers », vous devez voir mentionné la date et l'heure de votre dernière transmission. Il n'est plus nécessaire, à cette étape, de refaire une transmission.
- 17- Vous pouvez donc demander un « Traitements » sur les dernières données transmises. Pour cela, allez dans le menu « Traitements », et cliquez sur le bouton

- « Commander ». Il faudra ensuite « Placer ce traitement dans la file d'attente » et cliquer sur la flèche jaune pour continuer. Par défaut, un mail vous sera envoyé lorsque le traitement sera terminé.
- 18- Si le traitement a réussi vous pouvez accéder à vos tableaux en cliquant sur «Résultats ».
- 19- Après avoir vérifié le contenu de vos tableaux, faire valider cet envoi par le valideur de l'établissement (compte valideur sur la plate-forme e-PMSI).

NOTE: pour plus d'informations concernant l'utilisation de la plate-forme e-PMSI, veuillez vous référer au site d'information de la plate-forme e-PMSI (http://sap.atih.sante.fr/epmsi/).

4. L'utilisation d'AGORA

Pour toute question ou remarque, il est préférable de poster des messages sur AGORA. En effet, l'ATIH a mis en place un système de mail automatique auprès des référents des différents thèmes et sous-thèmes.

La plateforme AGORA est accessible à partir du site de l'ATIH http://www.atih.sante.fr/ .

Puis, il vous suffit de cliquer sur le lien Foire aux questions. Le site AGORA est accessible à partir de vos identifiants e-PMSI. Il vous suffit donc d'avoir un compte e-PMSI pour y accéder.

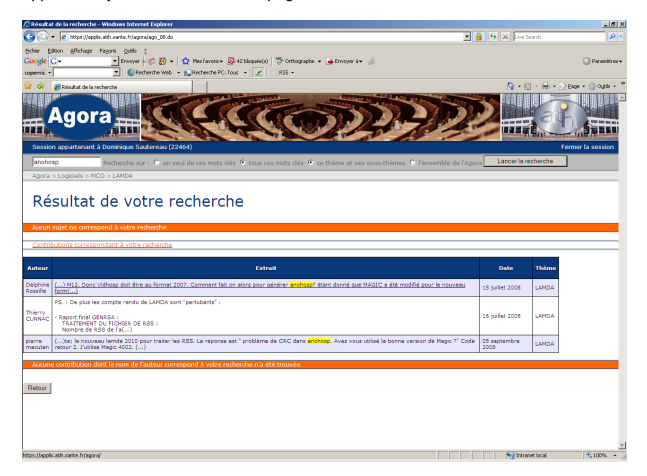


Le lien Foires aux questions sur le site de l'ATIH

Afin que les référents puissent vous répondre le plus rapidement possible, nous vous remercions de bien sélectionner le sous-thème se rapportant à votre question. Pour toute question concernant l'utilisation des logiciels fournis par l'ATIH, les sous-thèmes sont situés dans le thème Agora/Logiciels. Pour les questions concernant GENRSA, le sous-thème est le suivant :

Agora > Logiciels > MCO > GENRSA

Vous disposez également d'un moteur de recherche. Vous pouvez à partir de la saisie de mots-clés, retrouver les messages s'y référant. Le moteur de recherche apparaît toujours en haut de votre page de session AGORA :



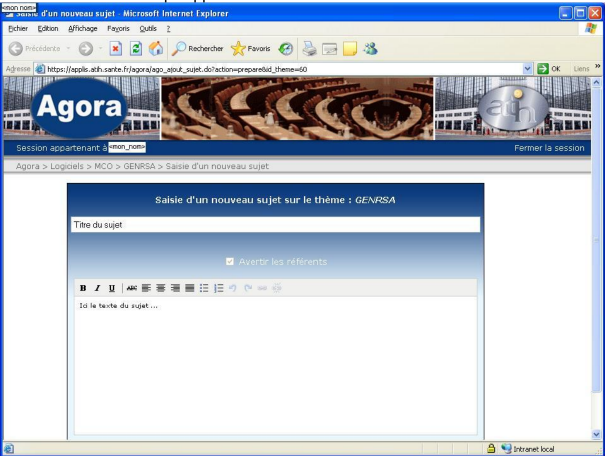
L'utilisation du moteur de recherche d'AGORA

Pour poser une nouvelle question sur AGORA, vous sélectionnez le thème et le sous-thème concerné (s'il existe), puis vous cliquez sur « Ajouter un sujet ». Voici un exemple :



Une fois dans le thème(dans cet exemple c'est GENRSA), vous pouvez cliquer sur Ajouter un sujet

Voici l'écran de saisie qui apparaît ensuite :



La saisie d'un nouveau sujet sur AGORA

Nous vous recommandons de renseigner au mieux le titre du sujet.

GENRSA : manuel d'utilisation	Janvier 2013
A	
Annexes	

Configuration minimale requise

Avant de procéder à l'installation, assurez vous que votre système est compatible avec la configuration minimale requise. Nous insistons sur le fait que les logiciels de la suite POP-T2A est une application à usage local et n'est pas destinée à être utilisée en réseau.

Systèmes d'exploitation supportés :

- Windows 2000 Service Pack 1.0 ou supérieur
- Windows ME
- Windows NT 4.0 avec Service Pack 6.0a ou supérieur
- Windows XP
- Windows 2003

<u>Configuration matérielle</u>: 32 Mo de RAM (mémoire vive) sont nécessaires à l'installation des logiciels « Suite logicielle POP-T2A »

<u>Logiciels requis</u>: Internet Explorer 5.01 (ou supérieur)

Avertissement

Les utilisateurs de Windows NT 4.0/XP/2000 doivent se connecter sous le compte « **Administrateur de la machine locale** » avant de procéder à l'installation des logiciels constitutifs de la suite logicielle POP-T2A et désactiver tous les programmes résidents (anti-virus, programmateurs de tâches, etc.)

Après l'installation du logiciel, vous devez lancer le programme au moins une fois avec le compte « Administrateur de la machine locale » pour l'enregistrement des librairies. L'utilisation du logiciel devra s'effectuer avec au moins un compte d' « **Utilisateur standard ou avec pouvoir** ».

Sauvegarde du fichier de RSS à la source du fichier de RSAc (ou de RSA), sécurisation des données et fonctionnement du contrôle externe

<u>Rappel</u>: l'article 7-l de l'arrêté « PMSI » du 31 décembre 2003 oblige tous les établissements qui transmettent leurs RSAc (ou provisoirement leurs RSA) à conserver une sauvegarde du ficher de RSS source : « pour chaque établissement, le médecin chargé de l'information médicale, sauvegarde le fichier de RSS qui est à la source du fichier de RSAc et assure la conservation de la copie produite. »

Le bon déroulement des procédures de traitements des données PMSI-MCO (MAT2A, DATIM), et de préparation des contrôles externes (LEDDA) supposent un strict respect des fichiers et de leur intégrité. Les outils PMSI-MCO officiels diffusés ou utilisés par l'ATIH, vérifient tous cette signature depuis le traitement des données du 1^{er} trimestre 2006.

Avec la mise en place des outils informatiques pour les contrôles externes réalisés par les praticiens de l'assurance maladie, ce principe devient impératif et strictement contrôlé.

Pour systématiser la sauvegarde du fichier de RSS source en limitant les oublis, l'outil officiel (GENRSA) qui anonymise le fichier de RSS et produit les RSA adaptés à la transmission, crée automatiquement pour l'établissement, un fichier de sauvegarde du fichier de RSS avec une clé de sécurité qui permet de l'authentifier et de vérifier ultérieurement qu'il n'a pas été modifié.

C'est ce fichier signé par GENRSA qui correspond à la sauvegarde exigée par l'Art 7-I de l'arrêté du 31 décembre 2003.

C'est ce fichier de copie automatique signé qui est nécessaire à la levée de l'anonymat par l'établissement avec l'outil LEDDA au moment du contrôle. LEDDA recherche ce fichier et vérifie que la clé de sécurité est la bonne et n'a pas été altérée.

Si l'établissement venait à modifier un seul RSS de ce fichier sans transmettre un nouveau fichier de RSA alors la clé de sécurisation ne fonctionnerait plus, le fichier serait considéré comme corrompu et la levée de l'anonymisation serait bloquée dans LEDDA. L'établissement doit alors solliciter une dévalidation des données déjà validées et une reprise complète du processus de traitement des données (MAT2A, DATIM, Feuille d'extraction). De même si l'établissement venait à perdre le fichier de sauvegarde automatique généré par GENRSA sans pouvoir le restaurer (perte des données stockées, incendie, effacement accidentel et pas de sauvegarde...), la procédure de recherche de RSS et de levée de l'anonymat préparatoire au contrôle externe serait bloquée. Une pénalisation pourrait être appliquée à l'établissement pour incapacité à produire les documents nécessaires au contrôle.

En conséquence il appartient au médecin responsable de l'information médicale de veiller à la conservation et à l'intégrité de ce fichier de RSS source. Il est très vivement recommandé qu'il en constitue une copie archivée en toute sécurité qui pourra être restaurée en cas de besoin.

En pratique, il faut sauvegarder le contenu du dossier [Dossier d'installation]\sauvegarde. Les dossiers par défaut sont :

- Voir le guide mise à niveau disponible à partir du menu Aide de GENRSA II est fortement recommandé de procéder à une sauvegarde externe (bandes magnétiques, DVD ou CD par exemple) afin de rendre possible une restauration des données en cas de problèmes liés au matériel (disque dur de la machine irrécupérable notamment).

Formats de RSS groupé 116

Libellé		Taille	Début	Fin	Obligatoire[1]	Type[2]	Cadrage/Remplissage[3]	Remarques
Groupage : version de la classification	on	2	1	2	0	Ν	Droite/Zéro	
Groupage : n° de GHM	N° CMD	2	3	4	0	Ν	Droite/Zéro	
Gloupage . II de Grivi	N° GHM	4	5	8	0	Α	NA/NA	
Filler		1	9	9	F	Α	NA/NA	
N° de version du format de RSS		3	10	12	0	Α	NA/NA	116
Groupage : code retour		3	13	15	0	Ν	Droite/Zéro	
Numéro FINESS		9	16	24	0	Α	NA/NA	
Version du format du RUM		3	25	27	0	Ν	NA/NA	016
N° de RSS	(Equivalent de HOSP-PMSI)	20	28	47	0	Α	Gauche/Espace	
N° Administratif local de séjour	(Equivalent de 1103F-F10131)	20	48	67	0	Α	Gauche/Espace	
N° de RUM		10	68	77	0	Α	Gauche/Espace	
Date de naissance		8	78	85	0	Ν	NA/NA	JJMMAAAA
								1: homme, 2:
Sexe		1	86	86	0	N	NA/NA	femme
Numéro de l'unité médicale		4	87	90	0	Α	Gauche/Espace	
Type d'autorisation du lit dédié		2	91	92	F	N	Droite/Zéro	
Date d'entrée dans l'unité médicale		8	93	100	0	N	NA/NA	JJMMAAAA
Mode d'entrée dans l'unité médicale		1	101	101	0	N	NA/NA	
Provenance (si mode d'entrée est m	utation, transfert ou domicile)	1	102	102	F	N	NA/NA	
Date de sortie de l'unité médicale		8	103	110	0	N	NA/NA	JJMMAAAA
Mode de sortie de l'unité médicale		1	111	111	0	N	NA/NA	
Destination (si mode de sortie est m	utation, transfert ou domicile)	1	112	112	F	N	NA/NA	
Code postal de résidence (ou 99 sui pour les patients résidant hors de Fr		5	113	117	0	N	Droite/Zéro	
Poids du nouveau-né à l'entrée de l'unité médicale (en grammes)		4	118	121	F	N	Droite/Zéro	
Age gestationnel		2	122	123	F	N	Droite/Zéro	
Date des dernières règles		8	124	131	F	N	NA/NA	JJMMAAAA
Nombre de séances		2	132	133	F	N	Droite/Zéro	
Nombre de diagnostics associés (nD	OA) dans ce RUM	2	134	135	0	N	Droite/Zéro	
Nombre de données à visée docume		2	136	137	0	N	Droite/Zéro	

Nombre de zone d'actes (nZA)	dans ce RUM	3	138	140	0	N	Droite/Zéro	
Diagnostic principal (DP)		8	141	148	0	Α	Gauche/Espace	
Diagnostic relié (DR)		8	149	156	F	Α	Gauche/Espace	
IGS 2		3	157	159	F	N	Droite/Zéro	
Confirmation du codage du RSS	3	1	160	160	F	Ν	NA/NA	cf. note 1
Type de machine en radiothéra	pie	1	161	161	F	N	NA/NA	cf. note 2
Type de dosimétrie		1	162	162	F	N	NA/NA	cf. note 3
Numéro d'innovation		15	163	177	F	Α	Gauche/Espace	
Zone réservée		15	178	192	F	N	NA/Espace	
DA n° 1		8	193	200	F	Α	Gauche/Espace	
		*8			F	Α	***	
DA n° nDA		8			F	Α	Gauche/Espace	
DAD n° 1		8			F	Α	Gauche/Espace	
		*8			F			
DAD n° nDAD		8			F	Α	Gauche/Espace	
	Date de réalisation	8			F	N	Droite/Zéro	JJMMAAAA
	Code CCAM	7			0	Α	NA/NA	
	Phase	1			0	N	NA/NA	
	Activité	1			0	N	NA/NA	
	Extension documentaire	1			F	Α	NA/NA	
Zone d'acte n° 1	Modificateurs	4			F	Α	Gauche/Espace	
	Remboursement exceptionnel	1			F	Α	NA/NA	
	Association non prévue	1			F	Α	NA/NA	
	Nombre de réalisations de l'acte n° nZA pendant le							
	séjour	2			0	N	Droite/Zéro	
		*26						
	Date de réalisation	8			F	N	Droite/Zéro	JJMMAAAA
	Code CCAM	7			0	Α	NA/NA	
Zone d'acte n° nZa	Phase	1			0	N	NA/NA	
ZONE GACTE IT TIZA	Activité	1			0	N	NA/NA	
	Extension documentaire	1			F	Α	NA/NA	
	Modificateurs	4	1		F	Α	Gauche/Espace	

	Remboursement exceptionnel	1		F	А	NA/NA	
A	Association non prévue	1		F	Α	NA/NA	
N	Nombre de réalisations de						
	acte n° nZA pendant le						1
s	séjour	2		0	N	Droite/Zéro	1

- [1] O : obligatoire F : facultatif (la variable peut être laissée à vide)
- [2] A : alphanumérique (pas de distinction entre majuscules et minuscules), N : numérique
- [3] NA signifie "non applicable"

"Note 1 : La fonction groupage suspecte parfois des anomalies de codage pour lesquelles le contenu du RSS doit être modifié ou confirmé. Cette zone permet la confirmation. Elle doit être faite dans le dernier RUM. Ces anomalies portent soit sur une durée de séjour trop courte soit sur un accouchement classé en dehors de la CMD14."

Note 2:

- 1 : machine dédiée de type "Tomographie" ou "Novalis" ou "Cyberknife" ou "Protonthérapie"
- 2 : machine équipée d'imagerie portale, de collimateur multilame et de système d'enregistrement et de contrôle et d'un module de repositionnement du malade à distance
- 3 : machine équipée d'imagerie portale, de collimateur multilame et de système d'enregistrement et de contrôle sans module de repositionnement du malade à distance
- 4 : machine non équipée d'imagerie portale, de collimateur multilame ou de système d'enregistrement et de contrôle

Note 3:

- 1 : dosimétrie de RCMI
- 2 : tridimensionnelle avec HDV sur volume cible et organe à risque
- 3 : tridimensionnelle sans HDV sur volume cible et organe à risque
- 4 : autre type de dosimétrie

Format ANO-HOSP 2011 (FMT5)

Libellé	Taille	Début	Fin
Signature de version	8	1	8
Clé d'intégrité	8	9	16
Code retour contrôle « n° immatriculation assuré »	1	17	17
Code retour contrôle « date de naissance »	1	18	18
Code retour contrôle « sexe »	1	19	19
Code retour contrôle « n° d'identification administratif de séjour »	1	20	20
N° anonyme	17	21	37
N° d'identification administratif de séjour	20	38	57
Code retour contrôle « code grand régime »	1	58	58
Code retour contrôle « code justification d'exonération du ticket modérateur »	1	59	59
Code retour contrôle « code de prise en charge du forfait journalier »	1	60	60
Code retour contrôle « nature d'assurance »	1	61	61
Code retour contrôle « type de contrat souscrit auprès d'un organisme			
complémentaire »	1	62	62
Code retour contrôle « séjour facturable à l'assurance maladie »	1	63	63
Code retour contrôle « motif de la non facturation à l'assurance maladie »	1	64	64
Code retour contrôle « facturation du 18 euro »	1	65	65
Code retour contrôle « nombre de venues de la facture »	 1	66	66
Code reteal controls a nombre de vendes de la lactare	·	- 55	
Code retour contrôle « montant à facturer au titre du ticket modérateur»	1	67	67
Code retour contrôle « montant à facturer au titre du forfait journalier »	1	68	68
Code retour contrôle « montant total du séjour remboursé par l'assurance maladie (i.e. hors prestations annexes »)	1	69	69
Code retour contrôle « montant lié à la majoration au parcours de soin »	1	70	70
Code retour contrôle « montant base remboursement »	1	71	71
Code retour contrôle « taux de remboursement »	1	72	72
Code retour contrôle « Patient bénéficiaire de la CMU »	1	73	73
Code retour contrôle « N° administratif de séjour de la mère »	1	74	74
Code retour contrôle « Hospitalisation d'un nouveau-né auprès de la	,		
mère »	1	75	75
Code retour contrôle « Hospitalisation pour prélèvement d'organe »	1	76	76
Code grand régime	2	77	78
Code justification d'exonération du ticket modérateur	1	79	79
Code de prise en charge du forfait journalier	1	80	80
Nature d'assurance	2	81	82
Type de contrat souscrit auprès d'un organisme complémentaire	2	83	84
Séjour facturable à l'assurance maladie	1	85	85
Motif de la non facturation à l'assurance maladie	1	86	86
Facturation du 18 euro	1	87	87
Nombre de venues de la facture	4	88	91
Montant à facturer au titre du ticket modérateur	10	92	101
Montant à facturer au titre du forfait journalier	10	102	111
Montant total du séjour remboursé par l'assurance maladie (i.e. hors prestations annexes)	10	112	121
Montant lié à la majoration au parcours de soins	4	122	125

Montant base remboursement	10	126	135
Taux de remboursement	5	136	140
Patient bénéficiaire de la CMU	1	141	141
N° administratif de séjour de la mère	20	142	161
Hospitalisation d'un nouveau-né auprès de la mère	1	162	162
Hospitalisation pour prélèvement d'organe	1	163	163

NOTE : les lignes de la forme « 68F69999XXXXXXX_... » correspondent à des VID-HOSP de longueur incorrecte

Format ANO-HOSP 2012 (V008)

Libellé	Taille	Début	Fin
Signature de version	8	1	8
Clé d'intégrité	8	9	16
N° format VID-HOSP (3 derniers caractères)	3	17	19
Code retour contrôle « n° immatriculation assuré »	1	20	20
Code retour contrôle « date de naissance »	1	21	21
Code retour contrôle « sexe »	1	22	22
Code retour contrôle « n° d'identification administratif de séjour »	1	23	23
N° anonyme	17	24	40
N° d'identification administratif de séjour	20	41	60
Code retour contrôle « code grand régime »	1	61	61
Code retour contrôle « code justification d'exonération du ticket			
modérateur »	1	62	62
Code retour contrôle « code de prise en charge du forfait journalier »	1	63	63
Code retour contrôle « nature d'assurance »	1	64	64
Code retour contrôle « type de contrat souscrit auprès d'un organisme			
complémentaire »	1	65	65
Code retour contrôle « séjour facturable à l'assurance maladie »	1	66	66
Code retour contrôle « motif de la non facturation à l'assurance maladie »	1	67	67
Code retour contrôle « facturation du 18 euro »	1	68	68
Code retour contrôle « nombre de venues de la facture »	1	69	69
Code retour contrôle « montant à facturer au titre du ticket modérateur»	1	70	70
Code retour contrôle « montant à facturer au titre du forfait journalier »	1	71	71
Code retour contrôle « montant total du séjour remboursé par l'assurance		70	70
maladie (i.e. hors prestations annexes »)	1	72	72
Code retour contrôle « montant lié à la majoration au parcours de soin »	1	73	73
Code retour contrôle « montant base remboursement »	1	74	74
Code retour contrôle « taux de remboursement »	1	75 76	75 76
Code retour contrôle « Patient bénéficiaire de la CMU »			
Code retour contrôle « N° administratif de séjour de la mère » Code retour contrôle « Hospitalisation d'un nouveau-né auprès de la mère ») 1 » 1	77 78	77 78
Code retour contrôle « Hospitalisation pour prélèvement d'organe »	<u>" </u>	79	79
	1	80	80
Code retour contrôle « Date de l'hospitalisation »	1	81	81
Code retour contrôle « Montant total du séjour remboursable pour l'AMC » Code grand régime	2	82	83
Code justification d'exonération du ticket modérateur	1	84	84
Code de prise en charge du forfait journalier	1	85	85
Nature d'assurance	2	86	87
Type de contrat souscrit auprès d'un organisme complémentaire	2	88	89
Séjour facturable à l'assurance maladie	1	90	90
Motif de la non facturation à l'assurance maladie	1 1	91	91
Facturation du 18 euro	1	92	92
Nombre de venues de la facture	4	93	96
Montant à facturer au titre du ticket modérateur	10	97	106
Montant à facturer au titre du forfait journalier	10	107	116
Montant total du séjour remboursé par l'assurance maladie (i.e. hors	10	107	110
prestations annexes)	10	117	126
Montant lié à la majoration au parcours de soins	4	127	130
Montant base remboursement	10	131	140
Taux de remboursement	5	141	145

Patient bénéficiaire de la CMU	1	146	146
N° administratif de séjour de la mère	20	147	166
Hospitalisation d'un nouveau-né auprès de la mère		167	167
Hospitalisation pour prélèvement d'organe	1	168	168
Date de l'hospitalisation		169	176
Montant total du séjour remboursable pour l'AMC	10	177	186

NOTE : les lignes de la forme « 68F69999XXXXXXX_... » correspondent à des VID-HOSP de longueur incorrecte

Détail des codes retour communs à FMT5 et V008

« N° immatriculation assuré »

- 0: RAS
- 1: format incorrect
- 2 : utilisation de la valeur manquante (13 fois le caractère « X »)
- 3 : n° non conforme suite au contrôle de la clé

« Date de naissance »

- 0: RAS
- 1 : format incorrect (doit être de la forme JJMMAAAA) ou incohérente (exemple : 35032008)
- 2 : utilisation de la valeur manquante (8 fois le caractère « X »)

« Sexe »

- 0: RAS
- 1 : Valeur non autorisée (1 : Masculin, 2 : Féminin)
- 2 : utilisation de la valeur manquante (« X »)

« N° d'identification administratif de séjour »

- 0: RAS
- 1 : Non renseigné (20 caractères espace)

« Code grand régime »

- 0: RAS
- 1 : Code non autorisé (cf. codes de l'annexe 2 du cahier des charges norme B2 juin 2005 ou
- « XX » lorsque l'on ne dispose pas de l'information)

« Code justification d'exonération du ticket modérateur »

- 0: RAS
- 1 : Code non autorisé (cf. codes de l'annexe 9 du cahier des charges norme B2 juin 2005 ou « X » lorsque l'on ne dispose pas de l'information)

« Code de prise en charge du forfait journalier »

- 0: RAS
- 1 : Code non autorisé (cf. codes de l'annexe 16 du cahier des charges norme B2 juin 2005 ou
- « X » lorsque l'on ne dispose pas de l'information)

« Nature d'assurance »

- 0: RAS
- 1 : Code non autorisé (cf. tableau ci-dessous)

Code	Libellé
XX	Pas d'information
10	Maladie
13	Maladie régime local Alsace-Moselle
30	Maternité
41	Accident du travail
90	Prévention maladie

« Type de contrat souscrit auprès d'un organisme complémentaire »

0: RAS

1 : Code non autorisé (cf. tableau ci-dessous)

Code	Libellé
2 espaces	Pas d'information
85	Sortants du dispositif CMUC (géré par un organisme obligatoire)
87	Sortants du dispositif CMUC (géré par un organisme complémentaire)
88	Aide à la mutualisation (panier de bien = panier CMUC)
89	Bénéficiaire de la CMU complémentaire (en cours), quel que soit le gestionnaire

« Séjour facturable à l'assurance maladie »

0: RAS

1 : Code non autorisé (cf. tableau ci-dessous)

Code	Libellé
0	Non
1	Oui
2	En attente de décision sur le taux de prise en charge du patient
3	En attente de décision sur les droits du patient

« Facturation du 18 euro »

0: RAS

1 : Valeur non autorisée (0 : Non, 1 : Oui)

« Nombre de venues de la facture »

0: RAS

1 : Valeur non numérique

« Montant à facturer au titre du ticket modérateur »

0: RAS

1 : Valeur non numérique

« Montant à facturer au titre du forfait journalier »

0: RAS

1 : Valeur non numérique

« Montant total du séjour remboursé par l'assurance maladie »

0 : RAS

1 : Valeur non numérique

« Montant lié à la majoration au parcours de soin »

0: RAS

1 : Valeur non numérique

« Montant base remboursement »

0: RAS

1 : Valeur non numérique

« Taux de remboursement »

0: RAS

1 : Valeur non numérique

« Motif de la non facturation à l'assurance maladie »

0: RAS

1 : Code non autorisé (cf. tableau ci-dessous)

Cette variable permet de préciser la variable « Séjour facturable à l'assurance maladie » lorsqu'elle vaut 0 (séjour non facturable à l'assurance maladie). Elle doit être renseignée avec le caractère « espace » lorsque « Séjour facturable à l'assurance maladie » est différent de 0. Sinon, les valeurs autorisées sont listées dans le tableau ci-dessous :

Code	Libellé
1	Patient en AME
2	Patient sous convention internationale
3	Patient payant
4	Patient pris en charge dans le cadre du dispositif des soins urgents
	(article L. 254-1 du CASF)
5	Patient hospitalisé dans un autre établissement
6	Acte ou consultation externe réalisé dans le cadre de l'activité libérale
	d'un praticien hospitalier
9	Autres situations

« Patient bénéficiaire de la CMU »

0: RAS

1 : Code non autorisé (0 : Non | 1 : Oui, laisser à vide si pas d'information)

« N° administratif de séjour de la mère »

0 ou 9: RAS

1 : non renseigné alors que « Hospitalisation d'un nouveau-né auprès de la mère »=1

« Hospitalisation d'un nouveau-né auprès de la mère »

0: RAS

1 : Code non autorisé (1 pour oui laisser à vide sinon)

« Hospitalisation pour prélèvement d'organe »

0: RAS

1 : Code non autorisé (1 pour oui laisser à vide sinon)

Détail des codes retour spécifiques à V008

« Date de l'hospitalisation »

0: RAS

1 : format incorrect

2 : utilisation de la valeur manquante (8 fois le caractère « X »)

3 : non renseignée (8 caractères espace)

« Montant total du séjour remboursable pour l'AMC »

0: RAS

1 : Valeur non numérique

Note:

Le cahier des charges « norme B2 juin 2005 » peut être téléchargé sur le site www.ameli.fr dans la section « Documentation technique ».

Format 2008 d'importation du fichier d'information des UM (utilisé par GENRSA)

Libellé	Taille	Position début	Position fin	Remarques
N° de l'unité médicale	4	1	4	Notation identique à celle du fichier RSS
N° FINESS Géographique	9	5	13	Obligatoire à partir de 2012
Type d'autorisation	2	14	15	Cf (*)
Date d'effet de l'autorisation	8	16	23	Format de date jjmmaaaa
Nombre de lits	3	24	26	3 caractères « espace » si pas d'autorisation, sinon au format « 000 » (par exemple pour un chiffre 2, écrire « 002 »

(*) Codage Type d'autorisation de l'unité médicale

- 01 : Réanimation hors pédiatrie
- 02 : Soins intensifs hors unité neurovasculaire
- 03 : Surveillance continue hors pédiatrie
- 04 : Néonatalogie sans soins intensifs (type 2A)
- 05 : Néonatalogie avec soins intensifs (type 2B)
- 06 : Néonatalogie et réanimation périnatale (type 3)
- 07 : Unité d'hospitalisation de courte durée (UHCD)
- 08 : Soins Palliatifs
- 11 : Anesthésie ou chirurgie ambulatoire
- 12 : Hospitalisation à temps partiel de jour hors unité gériatrique, ou de nuit
- 13 : Réanimation pédiatrique
- 14 : Surveillance continue pédiatrique
- 15: Clinique ouverte
- 16 : Unité d'hématologie équipée d'un système de traitement de l'air
- 17 : Unité neurovasculaire hors soins intensifs
- 18 : Soins intensifs en unité neurovasculaire
- 19 : Unité d'addictologie de recours et de référence
- 21 : Centre d'hémodialyse pour adulte
- 22 : Centre d'hémodialyse pour enfant
- 23 : Unité d'hémodialyse médicalisée
- 24 : Unité de court séjour gériatrique hors hospitalisation de jour
- 25 : Hospitalisation de jour gériatrique
- 26 : Unité hospitalière sécurisée interrégionale, UHSI
- 30 : Centre identifié pour la prise en charge des infections ostéoarticulaires
- 60 : Centre identifié pour la pose de valves aortiques par voie percutanée
- 61 : Unité de prise en charge de la douleur chronique
- 2 caractères « espace » : Pas d'autorisation

Format 2008 du fichier HOSP-PMSI

Libelle	Taille	Position	Remarques
N° de RSS	20	1-20	Obligatoire
N° administratif du séjour	20	21-40	Obligatoire : doit être strictement identique à celui de VID-HOSP

Formats des fichiers complémentaires

Format générique pour tous les types de prestations recueillis par FICHCOMP (Excepté le format des fichiers de médicaments, type 06,09,10)

Libellé	Début	Fin	Taille
N° FINESS	1	9	9
Type de prestation	10	11	2
N° Identifiant de séjour	12	31	20
N° de RUM	32	41	10
Date de début (JJMMAAAA)	42	49	8
Date de fin (JJMMAAAA)	50	57	8
Code	58	72	15
Nombre	73	82	10
Montant payé	83	92	10

Particularités de codage en fonction du type de prestation

	DMI (LPP)	Prélèvements d'organes	Prestations inter établissements	Dialyse Péritonéale (suppléments DIP)	Enquêtes	PIP	ORP
Type de prestation	02	03	04	07	99	51	52
N° Identifiant de séjour	N° Administrati f local de séjour	N° Administratif local de séjour	N° Administratif local de séjour	N° Administratif local de séjour	N° RSS	N° Administra tif local de séjour	N° Administratif local de séjour
N° de RUM	NA	NA	NA	NA	N° RUM	NA	NA
Date de début	Date de pose	Date de réalisation du prélèvement d'organe	Date de début de la prestation	Date de début de séjour	NA	NA	NA
Date de fin	NA	NA	Date de fin de la prestation	Date de fin de séjour	NA	NA	NA
Code	Code LPP	PO4-PO5- PO6-PO7- PO8-PO9- POA	Prestation REA, SRA, SSC, SRC, STF, NN1, NN2, NN3	DIP	Code CIM 10	PIP	Code issu de la nomenclature "ORPHA"
Nombre	Nombre posé (10+0)	Egal à 1	Nombre de suppléments payés (10+0)	Nombre de suppléments DIP	NA	NA	NA
Montant	Prix d'achat par le nombre posé (7+3)	NA	NA	NA	NA	NA	NA

NA : Non Appliqué. Cette information n'est pas utilisée

Format spécifique pour les fichiers des médicaments hors ATU (type 06), sous ATU (type 09) ou anti-thrombotique (type 10):

Libellé	Taille	Début	Fin	Commentaires
N°FINESS	9	1	9	
				Hors ATU: 06
				Sous ATU : 09
Type de prestation	2	10	11	Anti-thrombotique: 10
N°Administratif local de séjour	20	12	31	
Date d'administration	8	32	39	
Code UCD	15	40	54	
Nombre administré éventuellement fractionnaire (7+3)	10	55	64	7+3
Prix d'achat multiplié par le nombre administré (7+3)	10	65	74	7+3
Validation initiale de la prescription par un centre de référence ou de compétence	1	75	75	1: oui, 2:Non
Filler	30	76	105	Réservé à un usage futur

Format de RSA groupé en CCAM (219)

Libellé			Taille	Début	Fin	Remarques
Numéro FINESS			9	1	9	
Numéro de version du format du RSA			3	10	12	219
N° d'index du RSA			10	13	22	
Numéro de version du format du "RSS-groupé"			3	23	25	
Numéro séquentiel de tarifs			3	26	28	
Groupage lu :Version de la classification			2	29	30	
	CMD		2	31	32	
Groupage lu : GHM	Туре		1	33	33	
Втоираде ій . Эпім	Numéro		2	34	35	
	Complexité		1	36	36	
Groupage lu : code-retour			3	37	39	
Groupage GENRSA :Version de la classification			2	40	41	
	CMD		2	42	43	
Crawrage CENDCA : CLIM	Туре		1	44	44	
Groupage GENRSA : GHM	Numéro		2	45	46	
	Complexité		1	47	47	
Groupage GENRSA : code-retour	·		3	48	50	
Nombre de RUM composant le RSS d'origine (NbRUM)			2	51	52	
Age en années			3	53	55	
Age en jours			3	56	58	
Sexe			1	59	59	
Mode d'entrée dans le champ du PMSI-MCO			1	60	60	
Provenance			1	61	61	
Mois de sortie			2	62	63	
Année de sortie			4	64	67	
Mode de sortie du champ PMSI-MCO			1	68	68	
Destination			1	69	69	
Type de séjour			1	70	70	
Durée totale du séjour dans le champ du PMSI (vide si s	éances)		4	71	74	
Code géographique de résidence			5	75	79	
Poids d'entrée (en grammes)			4	80	83	

Nombre de suppléments radiothérapie pédiatrique 3 125 127 Nombre de suppléments antepartum 3 128 130 Nombre de zones de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) 1 131 131 Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation 3 161 163 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181				_	_
Nombre de séances	Age gestationnel	2	84	85	
Numéro de GHS (du GHM GENRSA)	Délai de la date des dernières règles par rapport à la date d'entrée	3	86	88	
Nombre de journées au-delà de la borne extrême haute	Nombre de séances	2	89	90	
Type de séjour inférieur à la borne extrême basse	Numéro de GHS (du GHM GENRSA)	4	91	94	
No journées EXB	Nombre de journées au-delà de la borne extrême haute	4	95	98	
Forfait dialyse	Type de séjour inférieur à la borne extrême basse	1	99	99	
Top UHCD	Nb journées EXB	3	100	102	
Confirmation du codage du séjour	Forfait dialyse	4	103	106	
Nombre d'autorisations d'unités médicales à portée globale valides (Nb_AutPGV) 1 109 109 Nombre de suppléments pour hémodialyse hors séances 3 110 112 Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale automatisée hors séances 3 113 115 Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale continue ambulatoire hors séances 3 116 118 Nombre de suppléments pour les entraînements à l'hémodialyse hors séances 3 119 121 Nombre de suppléments pour les entraînements à l'hémodialyse hors séances 3 119 121 Nombre d'actes menant dans le GHS 9615 3 122 124 9615(aphérèse sangui Nombre de suppléments radiothérapie pédiatrique 3 125 127 Nombre de suppléments antepartum 3 128 130 Nombre de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) 1 131 131 Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1,2 o	Top UHCD	1	107	107	
Nombre de suppléments pour hémodialyse hors séances 3 110 112 Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale automatisée hors séances 3 113 115 Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale continue ambulatoire hors séances 3 116 118 Nombre de suppléments pour les entraînements à l'hémodialyse hors séances 3 119 121 Nombre d'actes menant dans le GHS 9615 3 122 124 9615(aphérèse sanguir Nombre de suppléments radiothérapie pédiatrique 3 125 127 Nombre de suppléments antepartum 3 128 130 Nombre de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) 1 131 131 Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 164 166 Nombre de s	Confirmation du codage du séjour	1	108	108	
Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale automatisée hors séances Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale continue ambulatoire hors séances Nombre de suppléments pour les entraînements à l'hémodialyse hors séances Nombre d'actes menant dans le GHS 9615 Nombre d'actes menant dans le GHS 9615 Nombre de suppléments radiothérapie pédiatrique Nombre de suppléments antepartum Nombre de suppléments antepartum Nombre de zones de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation Nombre de suppléments pour SFF (soins intensifs) Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) Nombre de suppléments NN2 Nombre de suppléments NN2 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre d'autorisations d'unités médicales à portée globale valides (Nb_AutPGV)	1	109	109	
Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale continue ambulatoire hors séances 3 116 118 Nombre de suppléments pour les entraînements à l'hémodialyse hors séances 3 119 121 Nombre d'actes menant dans le GHS 9615 3 122 124 9615(aphérèse sanguir Nombre de suppléments radiothérapie pédiatrique 3 125 127 Nombre de suppléments antepartum 3 128 130 Nombre de zones de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) 1 131 131 Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 1,2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 161 163 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 176 178	Nombre de suppléments pour hémodialyse hors séances	3	110	112	
Nombre de suppléments pour les entraînements à l'hémodialyse hors séances 3 119 121 Nombre d'actes menant dans le GHS 9615 3 122 124 9615(aphérèse sanguir Nombre de suppléments radiothérapie pédiatrique 3 125 127 Nombre de suppléments antepartum 3 128 130 Nombre de zones de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) 1 131 131 Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation 3 161 163 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 173 175 Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181 </td <td>Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale automatisée hors séances</td> <td>3</td> <td>113</td> <td>115</td> <td></td>	Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale automatisée hors séances	3	113	115	
Nombre d'actes menant dans le GHS 9615 3 122 124 9615(aphérèse sanguire sanguire sanguire sanguire sanguire suppléments radiothérapie pédiatrique Nombre de suppléments antepartum 3 128 130 Nombre de zones de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) 1 131 131 Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation 3 161 163 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments pour les entraînements à la dialyse péritonéale continue ambulatoire hors séances	3	116	118	
Nombre de suppléments radiothérapie pédiatrique 3 125 127 Nombre de suppléments antepartum 3 128 130 Nombre de zones de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) 1 131 131 Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation 3 161 163 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments pour les entraînements à l'hémodialyse hors séances	3	119	121	
Nombre de suppléments antepartum 3 128 130 Nombre de zones de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) 1 131 131 Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation 3 161 163 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 173 175 Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre d'actes menant dans le GHS 9615	3	122	124	9615(aphérèse sanguine)
Nombre de zones de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth) 1 131 131 Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation 3 161 163 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 173 175 Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments radiothérapie pédiatrique	3	125	127	
Filler 22 132 153 Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation 3 161 163 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 173 175 Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments antepartum	3	128	130	
Nombre de suppléments caisson hyperbare 3 154 156 Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation 3 161 163 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 173 175 Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de zones de suppléments de radiothérapie (Nb_Rdth)	1	131	131	
Type de prestation de prélèvement d'organe 1 157 157 1, 2 ou 3 Nombre de suppléments pour REA (réanimation) 3 158 160 Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation 3 161 163 Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 173 175 Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Filler	22	132	153	
Nombre de suppléments pour REA (réanimation) Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) Nombre de suppléments NN1 Nombre de suppléments NN2 Nombre de suppléments NN2 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 158 160 3 161 163 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 3 170 172 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments NN3	Nombre de suppléments caisson hyperbare	3	154	156	
Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) Nombre de suppléments NN1 Nombre de suppléments NN2 Nombre de suppléments NN2 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 161 163 166 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Type de prestation de prélèvement d'organe	1	157	157	1, 2 ou 3
Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs) 3 164 166 Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 173 175 Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments pour REA (réanimation)	3	158	160	
Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue) 3 167 169 Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 173 175 Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments soins intensifs provenant de la réanimation	3	161	163	
Nombre de suppléments NN1 3 170 172 Nombre de suppléments NN2 3 173 175 Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments pour STF (soins intensifs)	3	164	166	
Nombre de suppléments NN2 Nombre de suppléments NN3 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 173 175 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments pour SRC (surveillance continue)	3	167	169	
Nombre de suppléments NN3 3 176 178 Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments NN1	3	170	172	
Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique) 3 179 181	Nombre de suppléments NN2	3	173	175	
	Nombre de suppléments NN3	3	176	178	
A 400 400	Nombre de suppléments REP (réanimation pédiatrique)	3	179	181	
Passage dans un ilt dedie de soins paillatifs	Passage dans un lit dédié de soins palliatifs	1	182	182	
Type de machine en radiothérapie 1 183 183	Type de machine en radiothérapie	1	183	183	
Type de dosimétrie 1 184 184			404	101	
Numéro d'innovation 15 185 199	Type de dosimetrie	1	184	104	

Nombre de faisceaux		1	200	200	
N° séquentiel du RUM ayant fourni le DP			201	202	
Diagnostic principal (DP)		6	203	208	
Diagnostic relié (DR)		6	209	214	
Nombre de diagnostics associés dans ce RSA		4	215	218	
Nombre de zones d'actes dans ce RSA		5	219	223	
Type d'autorisation à portée globale valide n° 1		2	224	225	
Type d'autorisation à portée globale valide n° Nb_AutPGV		2			
Zone de suppléments de radiothérapie n° 1	Code du supplément (n° GHS)	4	224	227	
Zone de supplements de radiothéraple n	Nombre de suppléments	3	228	230	
Zone de suppléments de radiothérapie n° Nb_Rdth	Code du supplément (n° GHS)	4			
Zone de supplements de radiothéraple n' Nb_Rdth	Nombre de suppléments	3			
Informations RUM n°1	DP	6	224	229	
	DR	6	230	235	
	IGS2	3	236	238	
	Nombre de diagnostics associés du RUM (Nb_DA_R_1)	2	239	240	
	Nombre de zones d'actes du RUM (Nb_Act_R_1)	3	241	243	
	Durée séjour partielle	4	244	247	
	Premier numéro FINESS géographique	9	248	256	
	Premier type d'autorisation d'UM	2	257	258	
	Nature du supplément pour le premier type	2	259	260	
	Nombre de supplément pour le premier type	4	261	264	
	Deuxième numéro FINESS géographique	9	265	273	
	Deuxième type d'autorisation d'UM	2	274	275	
	Nature du supplément pour le deuxième type	2	276	277	
	Nombre de supplément pour le deuxième type	4	278	281	
Informations RUM n° NbRUM	DP	6			
	DR	6			
	IGS2	3			
	Nombre de diagnostics associés du RUM (Nb_DA_R _NbRUM)	2			
	Nombre de zones d'actes du RUM (Nb_Act_R_NbRUM)	3			

	Durée séjour partielle	4			
	Premier numéro FINESS géographique	9			
	Premier type d'autorisation d'UM	2			
	Nature du supplément pour le premier type	2			
	Nombre de supplément pour le premier type	4			
	Deuxième numéro FINESS géographique	9			
	Deuxième type d'autorisation d'UM	2			
	Nature du supplément pour le deuxième type	2			
	Nombre de supplément pour le deuxième type	4			
DA n° 1 du RUM n° 1	·	6			
DA n° Nb_DA_R_1 du RUM n° 1		6			
DA n° 1 du RUM n° NbRUM		6			
DA n° Nb_DA_R_NbRUM du RUM n° NbRUM					
	Délai depuis la date d'entrée	3		_	
	Code CCAM	7		_	
	Phase	1			
	Activité	1			
Zone acte n° 1 du RUM n° 1	Extension documentaire	1			
Zone acte n° 1 du Roiw n° 1	Modificateurs	4			
	Remboursement exceptionnel	1			
	Association non prévue	1			
	Nombre de réalisations de l'acte	2			
	Dates de validité de l'acte compatibles avec les dates du RUM	1			1 : oui, 2 : non
					•••
	Délai depuis la date d'entrée	3		-	
	Code CCAM	7		-	
	Phase	1			
Zone acte n° Nb_Act_R_1 du RUM n° 1	Activité	1			
	Extension documentaire	1			
	Modificateurs	4			
	Remboursement exceptionnel	1			

	Association non prévue	1		
	Nombre de réalisations de l'acte	2		
	Dates de validité de l'acte compatibles avec les dates du RUM	1		1 : oui, 2 : non
	Délai depuis la date d'entrée	3	-	
	Code CCAM	7	-	
	Phase	1		
	Activité	1		
Zana asta nº 4 du DI IM nº NIEDI IM	Extension documentaire	1		
Zone acte n° 1 du RUM n° NbRUM	Modificateurs	4		
	Remboursement exceptionnel	1		
	Association non prévue	1		
	Nombre de réalisations de l'acte	2		
	Dates de validité de l'acte compatibles avec les dates du RUM	1		1 : oui, 2 : non
	Délai depuis la date d'entrée	3	_	
	Code CCAM	7	_	
	Phase	1		
	Activité	1		
Zone acte n° Nb_Act_R_NbRUM du RUM n° NbRUM	Extension documentaire	1		
	Modificateurs	4		
	Remboursement exceptionnel	1		
	Association non prévue	1		
	Nombre de réalisations de l'acte	2		
	Dates de validité de l'acte compatibles avec les dates du RUM	1		1 : oui, 2 : non

Fichier de chaînage (ANO)

$Avec \ renseignement \ des \ variables \ de \ suppression \ de \ taux \ de \ conversion:$

Format avant intégration dans e-PMSI

Format avant integration dans e-PMSI Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
N° format	3	10	12	
N° format VID-HOSP	3	13	15	
Mois de sortie	2	16	17	
Année de sortie	4	18	21	
Code retour contrôle « n° immatriculation assuré »	1	22	22	
Code retour contrôle « date de naissance »	1	23	23	
Code retour contrôle « sexe »	1	24	24	
Code retour contrôle « n° d'identification administratif de séjour »	1	25	25	
Code retour « fusion ANO-HOSP et HOSP-PMSI »	1	26	26	
Code retour « fusion ANO-PMSI et fichier PMSI » Code retour contrôle « date de référence» (date	1	27	27	
d'entrée)	1	28	28	
N° anonyme	17	29	45	
N° de séjour	5	46	50	
N° séquentiel dans fichier PMSI	10	51	60	
Date d'entrée	8	61	68	(*)
Date de sortie	8	69	76	(*)
Code retour contrôle « code grand régime » Code retour contrôle « code justification d'exonération	1	77	77	
du ticket modérateur »	1	78	78	
Code retour contrôle « code de prise en charge du forfait journalier »	1	79	79	
Code retour contrôle « nature d'assurance »	1	80	80	
Code retour contrôle « type de contrat souscrit auprès d'un organisme complémentaire »	1	81	81	
Code retour contrôle « séjour facturable à l'assurance maladie » Code retour contrôle « motif de la non facturation à	1	82	82	
l'assurance maladie »	1	83	83	
Code retour contrôle « facturation du 18 euro »	1	84	84	
Code retour contrôle « nombre de venues de la facture »	1	85	85	
Code retour contrôle « montant à facturer au titre du ticket modérateur»	1	86	86	
Code retour contrôle « montant à facturer au titre du	<u>'</u>	- 50	- 00	
forfait journalier »	11	87	87	
Code retour contrôle « montant total du séjour remboursé par l'assurance maladie (i.e. hors prestations annexes »)	1	88	88	
Code retour contrôle « montant lié à la majoration au		00	00	
parcours de soin »	1	89	89	
Code retour contrôle « montant base remboursement »	1	90	90	
Code retour contrôle « taux de remboursement »	1	91	91	
Code retour contrôle « Patient bénéficiaire de la CMU » Code retour contrôle « N° administratif de séjour de la mère »	<u>1</u> 1	92 93	92 93	
Code retour contrôle « Hospitalisation d'un nouveau-né auprès de la mère »	1	94	94	
Code retour contrôle « Hospitalisation pour prélèvement d'organe »	1	95	95	
Code retour contrôle « Date de l'hospitalisation »	1	96	96	
Code retour contrôle « Montant total du séjour remboursable pour l'AMC »	1	97	97	

Code grand régime	2	98	99	Type 2 CP positions 49-50
Code justification d'exonération du ticket modérateur	1	100	100	cf. annexe 9 du cahier des charges normes B2 {0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, C, X}
Code de prise en charge du forfait journalier	1	101	101	cf. annexe 16 du cahier des charges normes B2
				{10, 13, 30, 41, 90, XX} cf. normes B2
				10 : Maladie
Nature d'assurance	2	102	103	13 : Maladie régime local (Alsace – Moselle)
rvature u assurance	2	102	103	30 : Maternité
				41 : Accident du travail
				90 : Prévention maladie
Type de contrat souscrit auprès d'un organisme complémentaire	2	104	105	
				0 : non
				1 : oui
Séjour facturable à l'assurance maladie	1	106	106	2 : en attente de décision sur le taux de prise en charge du patient
				3 : en attente de décision sur les droits du patient
Motif de la non facturation à l'assurance maladie	1	107	107	
Facturation du 18 euro	1	108	108	0 : non / 1 : oui
Nombre de venues de la facture	4	109	112	
Montant à facturer au titre du ticket modérateur	10	113	122	8+2 : montant en centimes d'euro
Montant à facturer au titre du forfait journalier	10	123	132	8+2 : montant en centimes d'euro
Montant total du séjour remboursé par l'assurance maladie (i.e. hors prestations annexes)	10	133	142	8+2 : montant en centimes d'euro
Montant lié à la majoration au parcours de soins	4	143	146	2+2 : montant en centimes d'euro
Montant base remboursement	10	147	156	8+2 : montant en centimes d'euro
Taux de remboursement	5	157	161	3+2
Patient bénéficiaire de la CMU	1	162	162	
N° anonyme mère-enfant	32	163	194	Éventuellement vide
Hospitalisation d'un nouveau-né auprès de la mère	1	195	195	
Hospitalisation pour prélèvement d'organe	1	196	196	
Identifiant anonyme d'hospitalisation	8	197	204	
Montant total du séjour remboursable pour l'AMC	10	205	214	8+2 : montant en centimes d'euro

^(*) seule la CNAMTS est destinataire de ces informations

Le N° de séjour est un numéro permettant de séquencer les différentes hospitalisations du patient.

Le code retour du chaînage, permet de suivre le processus (MAGIC – « fusion ANO-HOSP et HOSP-PMSI »– « fusion ANO-PMSI et fichier PMSI »).

Détail des codes retour :

- « n° de sécurité sociale »
- cf. format ANO-HOSP.
- « date de naissance »
- cf. format ANO-HOSP.
- « sexe »
- cf. format ANO-HOSP.
- « n° d'identification administratif de séjour »
- cf. format ANO-HOSP.
- « fusion ANO-HOSP et HOSP-PMSI »

- 0 : pas de problème à signaler
- 1 : présence d'une erreur A20 ou A20B
- 2 : présence d'une erreur C10
- 3 : présence d'une erreur (A20 OU A20B) ET C10
- « fusion ANO-PMSI et fichier PMSI »
- 0 : pas de problème à signaler
- 1 : présence d'une erreur A10 ou A10B
- « date de référence »
- 0 : pas de problème à signaler
- 1 : erreur dans le format de la date de référence
- 2 : date de référence inutilisable car trop ancienne (antérieure à 1990)
- « code grand régime »
- cf. format ANO-HOSP.
- « code justification d'exonération du ticket modérateur »
- cf. format ANO-HOSP.
- « code de prise en charge du forfait journalier »
- cf. format ANO-HOSP.
- « Nature d'assurance »
- cf. format ANO-HOSP.
- « type de contrat souscrit auprès d'un organisme complémentaire »
- cf. format ANO-HOSP.
- « Séjour facturable à l'assurance maladie »
- cf. format ANO-HOSP.
- « Facturation du 18 euros »
- cf. format ANO-HOSP.
- « Nombre de venues »
- cf. format ANO-HOSP.
- « montant à facturer au titre du ticket modérateur»
- cf. format ANO-HOSP.
- « montant à facturer au titre du forfait journalier »
- cf. format ANO-HOSP.
- « montant total du séjour remboursé par l'assurance maladie (i.e. hors prestations annexes) »
- cf. format ANO-HOSP.
- « montant lié à la majoration au parcours de soin»
- cf. format ANO-HOSP.

« montant base remboursement »

cf. format ANO-HOSP.

«taux de remboursement»

cf. format ANO-HOSP.

Fichiers LEG et STA

Fichier LEG

Liste d'erreurs de groupage	
FINESS	
Mois période	
Année période	
N° d'index du RSA	
Nb d'erreurs Nberr	
CR 1	
CR Nberr	
Fichier avec séparateur ";"	

LES ERREURS DANS CE FICHIER LEG SONT DE TROIS TYPE :

- ERREUR DE GROUPAGE : l'erreur de groupage commence par la lettre G et un nombre composé de 3 chiffres, (exemple : G002, INCOMPATIBILITE SEXE-DIAGNOSTIC PRINCIPAL)
 ERREUR DE CONTRÔLE : l'erreur de contrôle commence par la lettre C et un nombre composé de 3 chiffres.
- ERREUR D' IMPLEMNTATION : l'erreur d'implémentation est moins fréquents et il commence par la lettre I suivi par un nombre composé de 3 chiffres.

Liste détaillée des erreurs

C010	RSS MULTIUNITÉ AVEC NUMÉRO DE RSS INCONSTANT
C011	NUMÉRO DE RSS ABSENT
C013	DATE DE NAISSANCE ABSENTE
C014	DATE DE NAISSANCE NON NUMÉRIQUE
C015	DATE DE NAISSANCE IMPROBABLE PAR RAPPORT À LA DATE D'ENTRÉE
C016	CODE SEXE ABSENT
C017	CODE SEXE ERRONÉ
C019	DATE D'ENTRÉE ABSENTE
C020	DATE D'ENTRÉE NON NUMÉRIQUE
C021	DATE D'ENTRÉE INCOHÉRENTE
C023	RSS MULTIUNITÉ : CHAÎNAGE DATE D'ENTRÉE DATE DE SORTIE INCOHÉRENT
C024	MODE D'ENTRÉE ABSENT
C025	MODE D'ENTRÉE ERRONÉ OU PROVENANCE ERRONÉE
C026	MODE D'ENTRÉE INCORRECT OU PROVENANCE INCORRECTE POUR COMMENCER
	UN RSS
C027	RSS MULTIUNITÉ : MODE D'ENTRÉE INCORRECT OU PROVENANCE INCORRECTE SUR UN RUM DE SUITE
C028	DATE DE SORTIE ABSENTE
C028	DATE DE SORTIE ABSENTE DATE DE SORTIE NON NUMÉRIQUE
C029	DATE DE SORTIE NON NUMERIQUE DATE DE SORTIE INCOHÉRENTE
C030	RUM AVEC INCOHÉRENCE DATE DE SORTIE DATE D'ENTRÉE
C032	MODE DE SORTIE ABSENT
C033	MODE DE SORTIE ABSENT MODE DE SORTIE ERRONÉ, OU DESTINATION ERRONÉE
C034	MODE DE SORTIE ERRONE, OU DESTINATION ERRONEE MODE DE SORTIE INCORRECT OU DESTINATION INCORRECTE POUR CLORE UN RSS
C036	NOMBRE DE SÉANCES NON NUMÉRIQUE
C037	RSS MULTIUNITÉ : PRÉSENCE DE SÉANCES SUR UN DES RUM
C037	DATE DE NAISSANCE INCOHÉRENTE
C039	DATE DE NAIGGANGE INCOMERENTE
	DIAGNOSTIC DRINCIDAL ARSENT
C041	DIAGNOSTIC PRINCIPAL ABSENT CODE DE DIAGNOSTIC PRINCIPAL NE RESPECTANT PAS LE FORMAT DE LA CIM

C042 CODE DE DIAGNOSTIC ASSOCIÉ NE RESPECTANT PAS LE FORMAT DE LA CIM C043 CODE D'ACTE NE RESPECTANT PAS LE FORMAT DE LA CCAM C045 RSS MULTIUNITÉ : DATE DE NAISSANCE INCONSTANTE C046 RSS MULTIUNITÉ: CODE SEXE INCONSTANT RSS MULTIUNITÉ: MODE DE SORTIE INCORRECT OU DESTINATION INCORRECTE C049 POUR UN RUM AUTRE QUE LE DERNIER C050 DÉLAI DE SÉJOUR INCOMPATIBLE AVEC LE PRINCIPE ADMINISTRATIF DE PRESTATION INTERÉTABLISSEMENT C051 CODE DE DIAGNOSTIC RELIÉ NE RESPECTANT PAS LE FORMAT DE LA CIM C052 NOMBRE DE RÉALISATIONS D'ACTES NON NUMÉRIQUE, OU ERRONÉ C053 PROVENANCE ABSENTE C054 **DESTINATION ABSENTE** C055 NOMBRE DE DA OU DE DAD ABSENT C056 NOMBRE DE DA OU DE DAD NON NUMÉRIQUE C057 NOMBRE DE ZONES D'ACTES ABSENT C058 NOMBRE DE ZONES D'ACTES NON NUMÉRIQUE C059 FORMAT DE RUM INCONNU C062 UNITÉ MÉDICALE NON RENSEIGNÉE C064 DATE SYSTÈME ANTÉRIEURE À LA DATE D'ENTRÉE C065 DATE SYSTÈME ANTÉRIEURE À LA DATE DE SORTIE C066 NOMBRE DE SÉANCES : VALEUR INVRAISEMBLABLE C067 DIAGNOSTIC PRINCIPAL : N'A JAMAIS EXISTÉ DANS LA CIM C068 DIAGNOSTIC PRINCIPAL: N'EXISTE PLUS DANS LA CIM C070 DIAGNOSTIC ASSOCIÉ : N'A JAMAIS EXISTÉ DANS LA CIM C071 DIAGNOSTIC ASSOCIÉ : N'EXISTE PLUS DANS LA CIM C076 NUMÉRO FINESS DE FORMAT INCORRECT C077 DATE D'ENTRÉE IMPROBABLE CAR TROP ANCIENNE C073 ACTE N'AYANT JAMAIS EXISTE DANS LA CCAM C078 DATE D'ENTREE DU RUM INCOMPATIBLE AVEC L'UTILISATION D'UN ACTE CCAM C079 DATE DE SORTIE DU RUM INCOMPATIBLE AVEC L'UTILISATION D'UN ACTE CCAM C080 CODE POSTAL NON RENSEIGNÉ C081 CODE POSTAL NON NUMÉRIQUE C082 POIDS D'ENTREE NON NUMÉRIQUE C083 ZONE RÉSERVÉE NON VIDE C084 DIAGNOSTIC PRINCIPAL INVRAISEMBLABLE CAR RARE C085 DIAGNOSTIC PRINCIPAL INVRAISEMBLABLE EN RAISON DE L'ÂGE C086 DIAGNOSTIC PRINCIPAL INCOMPATIBLE AVEC LE SEXE INDIQUÉ C087 DIAGNOSTIC PRINCIPAL IMPRECIS C088 CODES Z A ÉVITER EN DP CAR N'EST HABITUELLEMENT PAS UN MOTIF D'HOSPITALISATION C090 DIAGNOSTIC ASSOCIÉ INVRAISEMBLABLE CAR RARE C091 DIAGNOSTIC ASSOCIÉ INVRAISEMBLABLE EN RAISON DE L'ÂGE C092 DIAGNOSTIC ASSOCIÉ INCOMPATIBLE AVEC LE SEXE INDIQUÉ C093 DIAGNOSTIC ASSOCIÉ IMPRECIS C094 DIAGNOSTIC RELIÉ : N'A JAMAIS EXISTÉ DANS LA CIM C095 DIAGNOSTIC RELIÉ: N'EXISTE PLUS DANS LA CIM C096 DIAGNOSTIC RELIÉ INVRAISEMBLABLE CAR RARE C097 DIAGNOSTIC RELIÉ INVRAISEMBLABLE EN RAISON DE L'ÂGE C098 DIAGNOSTIC RELIÉ INCOMPATIBLE AVEC LE SEXE INDIQUÉ C099 DIAGNOSTIC RELÉ IMPRÉCIS C100 TYPE D'AUTORISATION D'UNITE MEDICALE NON ACCEPTEE C101 TYPE D'AUTORISATION DE LIT DEDIE NON ACCEPTE C102 DATE DE REALISATION DE L'ACTE CCAM INCOHERENTE C103 CODE D'ACTIVITE D'UN ACTE CCAM NON RENSEIGNEE OU VALEUR ERRONEE

ACTIVITE 4 INEXISTANTE POUR UN ACTE CCAM

C110

C111	CODE D'ACTIVITE AUTRE QUE 4 INEXISTANT POUR UN ACTE CCAM
C112	GESTE COMPLEMENTAIRE SANS ACTE PRINCIPAL
C113	CODE INTERDIT EN DP CAR TRES IMPRECIS
C114	CODE INTERDIT EN DP PARCE QU'IL S'AGIT D'UNE CAUSE EXTERNE DE MORBIDITE (V, W, X, Y)
C115	CODE INTERDIT EN DP PARCE QU'IL S'AGIT D'UNE CATEGORIE NON VIDE OU D'UN CODE PERE INTERDIT
C116	CODE INTERDIT EN DR CAR TRES IMPRECIS
C117	CODE INTERDIT EN DR PARCE QU'IL S'AGIT D'UNE CAUSE EXTERNE DE MORBIDITE (V, W, X, Y)
C118	CODE INTERDIT EN DR PARCE QU'IL S'AGIT D'UNE CATEGORIE NON VIDE OU D'UN CODE PERE INTERDIT
C119	CODE INTERDIT EN DA PARCE QU'IL S'AGIT D'UNE CATEGORIE NON VIDE OU D'UN CODE PERE INTERDIT
C120	CONFIRMATION DU RSS NÉCESSAIRE MAIS ABSENTE
C121	CODE DE CONFIRMATION DU RSS INCORRECT
C122	CODE DE TYPE DE MACHINE DE RADIOTHÉRAPIE INCORRECT
C123	CODE DE DOSIMÉTRIE INCORRECT
C124	CONFIRMATION DU RSS NON NECESSAIRE ET PRESENTE
C125	AGE GESTATIONNEL NON NUMERIQUE
C126	AGE GESTATIONNEL REQUIS ABSENT
C127	AGE GESTATIONNEL INCOHERENT
C128	POIDS D'ENTREE SUR UN OU DEUX CARACTERES NON AUTORISE
C129	AGE GESTATIONNEL INCOHERENT PAR RAPPORT AU POIDS D'ENTREE
C130	DP EN O NON AUTORISE PAR RAPPORT À L'AGE
C131	DR EN O NON AUTORISE PAR RAPPORT À L'AGE
C132	DA EN O NON AUTORISE PAR RAPPORT À L'AGE
C133	DP EN P NON AUTORISE PAR RAPPORT À L'AGE
C134	DR EN P NON AUTORISE PAR RAPPORT À L'AGE
C135	DA EN P NON AUTORISE PAR RAPPORT À L'AGE
C142	DATE DE REALISATION DE L'ACTE D'ACCOUCHEMENT NON RENSEIGNEE OU INCOHERENTE
C143	MODE DE SORTIE INCOHERENT PAR RAPPORT AU DP
C145	NOMBRE DE SEANCES A ZERO AVEC DP MOTIF DE SEANCES
C146	NOMBRE DE SEANCES INCOHERENT PAR RAPPORT A LA DUREE DE SEJOUR
C147	DONNEES INCOMPATIBLES AVEC LE DP P95
C148	ACTE INCOMPATIBLE AVEC LE SEXE INDIQUÉ
C149	ACTE INCOMPATIBLE AVEC L' AGE INDIQUÉ
C150	DP DE SEANCES NON AUTORISE DANS UN RSS MULTIUNITÉ
C160	DATE DES DERNIERES REGLES NON NUMERIQUE
C161	DATE DES DERNIERES REGLES INCOHERENTE
C162	DATE DES DERNIERES REGLES REQUISE ABSENTE
C163	DATE DES DERNIERES REGLES INCONSTANTE
C164	DATE DES DERNIERES REGLES INCOMPATIBLE AVEC LE SEXE INDIQUÉ
C165	DATE DES DERNIERES REGLES POSTERIEURE A LA DATE D'ENTREE DU SEJOUR
C166	DATE DES DERNIERES REGLES TROP ANCIENNE PAR RAPPORT A LA DATE D'ENTREE DU SEJOUR
C167	ACTIVITE 1 OBLIGATOIRE POUR UN ACTE CCAM MAIS ABSENTE
C168	POIDS D'ENTREE REQUIS PAR RAPPORT A L'AGE
C223	CONFIRMATION DU RSS NÉCESSAIRE ET PRÉSENTE
G002	INCOMPATIBILITE SEXE DIAGNOSTIC PRINCIPAL
G003	DIAGNOSTIC PRINCIPAL INCOHÉRENT

TABLES ENDOMMAGÉES OU ERREUR DANS LE PARCOURS DE L'ARBRE

DIAGNOSTIC PRINCIPAL : CODE INSUFFISAMMENT PRÉCIS POUR LA CLASSIFICATION

NOMBRE DE SEANCES STRICTEMENT SUPERIEUR A ZERO ET DP N'EST PAS UN

G004

G005

G006

DES GHM

G007 G080 G222 I004 I008 I009 I500 I501 I502	MOTIF DE SEANCES POIDS INCOMPATIBLE POUR UN NOUVEAU-NÉ SÉJOUR AVEC ACTE OPERATOIRE MINEUR RECLASSANT DANS UN GHM MÉDICAL SÉJOUR AVEC ACTE OPÉRATOIRE NON MINEUR RECLASSANT DANS UN GHM MÉDICAL TABLES ENDOMMAGÉES CORRUPTION D'UNE TABLE TABLE INTROUVABLE FICHIER D'AUTORISATIONS DES UNITÉS MÉDICALES NON TROUVÉ FICHIER D'AUTORISATIONS DES UNITÉS MÉDICALES CORROMPU DATE DE SORTIE DU RSS NON GÉRPO4,PO5,PO6,PO7,PO8,PO9,POAÉE PAR LES TABLES
PI01 PG01	BINAIRES Un enregistrement PIP est déclaré plusieurs fois pour un même n°administratif local de séjour Un même code PO (prélèvement d'organe) est déclaré plusieurs fois pour un même
PG02	n°administratif local de séjour Un code PO de la liste PO1, PO2, PO3, PO4 n'est pas associé à un code PO de la liste PO5, PO6, PO7, PO8, PO9, POA
PG03	Un code PO de la liste PO5, PO6, PO7, PO8, PO9, POA n'est pas associé à un code PO de la liste PO1, PO2, PO3, PO4
PG04	Un code PO de la liste PO1, PO2, PO3 est déclaré alors que la fonction groupage n'en trouve
PG05	pas. Pas de PO déclaré alors que la fonction groupage en trouve

PI01 Un enregistrement PIP est déclaré plusieurs fois pour un même n°administratif local de séjour PG01 un même code PO (prélèvement d'organe) est déclaré plusieurs fois pour un même

n°administratif local de séjour

PG02 un code PO de la liste PO1, PO2, PO3, PO4 n'est pas associé à un code PO de la liste PO5, PO6, PO7, PO8, PO9, POA

PG03 un code PO de la liste PO5, PO6, PO7, PO8, PO9, POA n'est pas associé à un code PO de la liste PO1, PO2, PO3, PO4

PG04 un code PO de la liste PO1, PO2, PO3 est déclaré alors que la fonction groupage n'en trouve pas

PG05 pas de PO déclaré alors que la fonction groupage en trouve

Fichier STA

Format de fichier de signatures applicable à compter du 1er janvier 2009

Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
Numéro FINESS	9	1	9	
N° d'index du RSA	10	10	19	
Signature FG	5	20	24	
Signature RSS	20	25	44	
Signature Contrôle	8	45	52	

Formats des fichiers de sortie suivi par patient supplémentaires

(*.med, *.medatu, *.medthrombo, *.enq, *.dmip, *.porg, *.pie, *.diap, *.ium, *.pip, *.orp)

Médicament (*.med)				
Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	06
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
Nombre de séjours impliqués	6	28	33	
Code UCD	9	34	42	
Nombre administré éventuellement fractionnaire	10	43	52	7+3
Prix d'achat multiplié par le nombre administré	10	53	62	7+3
Mois de la date d'administration	2	63	64	
Année de la date d'administration	4	65	68	
Délai entre la date d'entrée du séjour et la date de dispensation	4	69	72	
Validation initiale de la prescription par un centre de référence ou de compétence	1	73	73	
Filler	30	74	103	

Médicament avec ATU (*.medatu)				
Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	09
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
Nombre de séjours impliqués	6	28	33	
Code UCD	9	34	42	
Nombre administré éventuellement fractionnaire	10	43	52	7+3
Prix d'achat multiplié par le nombre administré	10	53	62	7+3
Mois de la date d'administration	2	63	64	
Année de la date d'administration	4	65	68	
Délai entre la date d'entrée du séjour et la date de dispensation	4	69	72	
Validation initiale de la prescription par un centre de référence ou de compétence	1	73	73	
Filler	30	74	103	

Médicament anti-thrombotiques (*.medthrombo)				
Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	10
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
Nombre de séjours impliqués	6	28	33	
Code UCD	9	34	42	
Nombre administré éventuellement fractionnaire	10	43	52	7+3

Prix d'achat multiplié par le nombre administré	10	53	62	7+3
Mois de la date d'administration	2	63	64	
Année de la date d'administration	4	65	68	
Délai entre la date d'entrée du séjour et la date de dispensation	4	69	72	
Validation initiale de la prescription par un centre de référence ou de compétence	1	73	73	
Filler	30	74	103	

DMI (*.dmip)				
Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	02
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
Code LPP	9	28	36	
Nombre posé	10	37	46	
Prix d'achat multiplié par le nombre posé	10	47	56	7+3
Mois de la date de pose	2	57	58	
Année de la date de pose	4	59	62	
Délai entre la date d'entrée du séjour et la date de pose	4	63	66	

Prélèvements d'organes (*.porg)

Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	03
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
Code PO	3	28	30	PO1,PO2,PO3,PO4, PO5, PO6,PO7, PO8, PO9
Mois de la date de réalisation du prélèvement d'organe	2	31	32	1 00,1 00
Année de la date de réalisation du prélèvement d'organe	4	33	36	
Délai entre la date d'entrée du séjour et la date de réalisation du prélèvement d'organe	4	37	40	

Prestations interétablissements (*.pie)

Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	04
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
Code Prestation	9	28	36	
Mois de la date de début de la prestation	2	37	38	
Année de la date de début de la prestation	4	39	42	
Nombre de suppléments payés	10	43	52	
Délai entre la date d'entrée du séjour et la date de début de la prestation	4	53	56	
Durée de la prestation	4	57	60	

Dialyses péritonéales (*.diap)

Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	07 (suppléments DIP)
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
Code Prestation	3	28	30	DIP
Si type de prestation = 07 : Nombre de suppléments DIP	10	31	40	

Enquêtes (*.enq)

Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	99
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
N° séquentiel du RUM	2	28	29	
Code diagnostic (CIM-10)	6	30	35	

UM (*.ium)

Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
N° de format	2	10	11	98
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° FINESS géographique	9	18	26	
N° UM	4	27	30	
Type d'autorisation	2	31	32	
Date de début d'effet	8	33	40	
Nombre de lits	3	41	43	

PIP (*.pip)

Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	51
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
Code	3	28	30	PIP

ORP (.orp)

Libellé	Taille	Début	Fin	Remarques
N° FINESS	9	1	9	
Type de prestation	2	10	11	52
Année période	4	12	15	
N° période (mois)	2	16	17	
N° d'index du RSA	10	18	27	
Code	15	28	42	

Séjours non valorisésUne description détaillée de la sélection des séjours non valorisés sera fournie ultérieurement sur la page de téléchargement du logiciel GENRSA

Problèmes connus

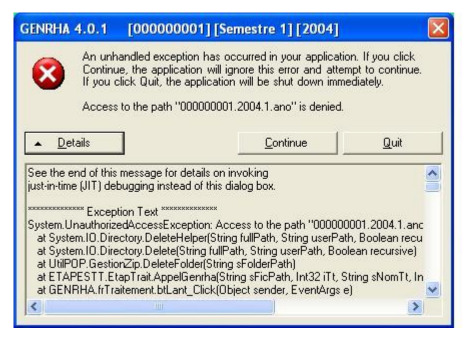
Les deux premiers sont les mêmes que ceux observés avec le logiciel d'anonymisation en soins de suite (GENRHA). Nous utiliserons ce logiciel pour illustrer les erreurs :

En utilisant les logiciels de la « Suite logicielle POP-T2A » avec un compte différent de celui d' « Administrateur de la machine locale », certaines erreurs peuvent apparaître :

« An unhandled exception has occured in your application »

Droits insuffisants sur les dossiers d'installation

Sous les systèmes d'exploitation XP, 2000 et NT4 :





Lorsque vous obtenez l'un des messages d'erreurs précédents, vérifiez que les utilisateurs possèdent les droits suffisants pour l'utilisation du logiciel GENRSA :

- droits [contrôle total] pour le dossier d'installation de GENRSA (demander ces informations au service informatique de votre établissement).

« Application has generated an exception that could not be handled »



i) <u>Problème d'enregistrement dans la base de registre</u>

Sous tous les systèmes d'exploitation :

Le message d'erreur précédent peut indiquer un problème d'enregistrement des librairies suivantes dans la base de registre: « xceedzip.dll » et « sortolx.ocx »

Pour résoudre le problème, il faut procéder ainsi :

- les utilisateurs sous les systèmes d'exploitation XP, 2000 et NT4 doivent se connecter sous un compte « Administrateur de la machine locale » (demander ces informations au service informatique de votre établissement).
- pour enregistrer « xceedzip.dll » : dans le menu {démarrer| Exécuter}, tapez le commande suivante : regsvr32 c:\windows\system32\xceedzip.dll, cliquez sur le bouton [OK] et vérifier si l'enregistrement s'est bien effectué.
- pour enregistrer « sortolx.ocx » : dans le menu {démarrer| Exécuter}, tapez le commande suivante : regsvr32 c:\windows\system32\sortolx.ocx, cliquez sur le bouton [OK] et vérifier si l'enregistrement s'est bien effectué.

Remarque:

Dans la commande, « windows » est remplacé par « winnt » si votre système d'exploitation est un Windows 2000 ou NT et « system32 » peut-être remplacé par « system » si votre système d'exploitation est un Windows 98 ou Millenium.

ii) Problème d'environnement de la machine

Principalement sous le système d'exploitation XP:

Si les manipulations précédentes ne résolvent pas le problème, il s'agit peut-être d'un problème d'environnement que l'application ne reconnaît pas. Pour résoudre le problème, il faut procéder ainsi :

 les utilisateurs sous les systèmes d'exploitation XP, 2000 et NT4 doivent se connecter sous un compte « Administrateur de la machine locale » (demander ces informations au service informatique de votre établissement)

- Aller ensuite dans le menu {démarrer, Panneau de configuration, Ajout/ Suppression de programmes}
- Désinstaller le composant « Microsoft .NET Framework 1.1 »
- Mettre le cédérom « Suite logicielle POP-T2A » d'avril 2004 dans le lecteur de cédérom
- Aller au niveau de « [Lecteur CD]:\install\agraf » et double-cliquez sur le fichier 1036dotnetfx.exe. Celui-ci s'exécutera, il vous faudra alors accepter la licence et suivre les indications par défaut.
- Redémarrer votre ordinateur.

« Signature de l'application incorrecte, veuillez réeffecturer la mise à jour»

Désormais, les applications gèrent leur version, cela évite que les établissements bloquent lors de la transmission sur la plate-forme e-PMSI. Ce message s'affiche si la mise à jour s'est mal appliquée (un ou plusieurs fichiers ne sont pas modifiées). Fermez alors l'application et réappliquez la mise à jour.

« Le fichier ne peut être importé dans la base de données, le traitement ne peut s'effectuer»

Principalement sous le système d'exploitation Windows 2000, NT4, 98:

Pour résoudre le problème, il vous faut télécharger et installer les composants suivants : « Microsoft Data Access Components » et le moteur de base de données Microsoft Jet 4.0.

Vous pouvez trouver des versions compatibles avec l'application à l'adresse suivante sous les noms respectifs de « mdac_typ.exe » et « Jet40SP7_9xNT.exe » : http://download.atih.sante.fr/afficher.php?id lot=81.

Pour des mises à jour plus récentes, vous pouvez les trouver sur le site de Microsoft (http://www.microsoft.com/france/) au niveau du menu {Ressources, Téléchargements} et en faisant un recherche sur les mots-clés « MDAC » et « moteur de base de données Microsoft Jet 4.0 ».

« Problème de CRC dans ANO-HOSP : avez-vous utilisé la bonne version de MAGIC ? »

Le fichier ANO-HOSP fourni au logiciel GENRSA n'a pas été généré par le logiciel MAGIC, le fichier ANO-HOSP a été modifié ou le fichier fourni n'est pas un fichier ANO-HOSP.