

Beskrivning

Diff-rapporter gällande Sil-data
mellan Sil-produktioner

Innehållsförteckning

Syfte	2
Bakgrund	2
Innehåll.....	2
Uppdatering	4
Märkning av NMI-produkt.....	4

Revisionshistorik

VERSION	DATUM	FÖRFATTARE	KOMMENTAR
2.2	2024-02-26	Sil Verksamhet	Tillägg av en ny diff-rapport: "R026a NyaOchAndradeEpedInstruktioner".
2.1	2023-11-21	Sil Verksamhet	Tillägg av en ny diff-rapport: "R027a NyaDHPCLankar".
2.0	2023-09-28	Sil Verksamhet	Årlig revision samt tillägg av fyra nya diff-rapporter: R025a, R025b, R025c och R025d. Ersatt kapitel "Ansvarig tillverkare av Sils tjänster för..." med nytt kapitel "Märkning av NMI-produkt".
1.9	2022-09-28	Sil Verksamhet	Årlig revision samt tillägg av sju nya diff-rapporter (R022a, R022b, R022c2, R023a, R023b, R024a, R024b)).
1.8	2022-05-04	Sil Verksamhet	Tillägg av ny diff-rapport (R021NewBatchnumber)
1.7	2021-09-29	Sil Verksamhet	Årlig revision. Lagt till sex nya diffrapporter gällande Behandlingsorsak, SnomedCT-koder och Behandlingsändamål (rapporter R018a, R018b, R019a, R019b, R020a, R020b)
1.6	2019-09-25	Sil Verksamhet	Årlig revision. Lagt till en ny diff-rapport R017: ("Läkemedelsprodukter som fått sitt namn ändrat sedan föregående produktion")
1.5	2018-09-26	Sil Verksamhet	Årlig revision. Lagt till Revisionshistorik.

Syfte

Diff-rapporterna möjliggör att snabbt och enkelt kunna identifiera de förändringar som har skett sedan föregående Sil-produktion. Syftet är att ge möjlighet att bevaka förändringar i Sil-data och underlätta test och godkännande av uppdateringen i det egna journalsystemet.

Detta dokument vänder sig till system- och testansvariga, verksamhetsansvariga med flera.

Bakgrund

Önskemål har framkommit om att Sil ska informera om viktiga förändringar i Sil-data mellan Sil-produktionerna, vilka eventuellt skulle kunna påverka journalsystemen. Dessa rapporter, inklusive ett arkiv med rapporter från tidigare Sil-produktioner, publiceras på <http://rapporter.silinfo.se>

Innehåll

Diff-rapporterna omfattar för närvarande 40 separata rapporter (med eller utan innehåll beroende på om förändringar har skett sedan föregående Sil-produktion). Tomma rapporter visas med "(Tom)" sist i namnet för varje rapport, t.ex. *R003aNewInteractions(2019-09-02)(Tom)*

Följande rapporter finns:

- Marknadsförda läkemedelsprodukter (av produkttyp MEP) som har förlorat FASS-text sedan föregående produktion (R001)
- Alla marknadsförda läkemedelsprodukter (av produkttyp MEP) utan FASS-text (R002)
- Nya interaktionsvarningar (R003a)
- Läkemedelsprodukter med förändrade interaktionsvarningar (R003b)
- Nya amningsvarningar (R004a)
- Läkemedelsprodukter (av produkttyp MEP) med förändrade amningsvarningar (R004b)
- Nya graviditetsvarningar (R005a)
- Läkemedelsprodukter (av produkttyp MEP) med förändrade graviditetsvarningar (R005b)
- Handelsvaror som har avregistrerats sedan föregående produktion och därmed inte längre ingår i förmånen (R006)
- Handelsvaror som har tillkommit inom förmånen sedan föregående produktion (R007)
- Läkemedelsprodukter (av produkttyp MEP) som har avregistrerats eller inte längre marknadsförs sedan föregående produktion (R008)

- Läkemedelsprodukter (av produkttyp MEP) som har tillkommit eller blivit marknadsförda sedan föregående produktion (R009)
- Läkemedelsförpackningar (av produkttyp MEP) som har avregistrerats sedan föregående produktion (R010)
- Läkemedelsförpackningar (av produkttyp MEP) som har tillkommit sedan föregående produktion (R011)
- Läkemedelsprodukter som har ändrad läkemedelsform sedan föregående produktion (R012)
- Läkemedelsprodukter som har ändrad ATC-kod sedan föregående produktion (R013)
- Läkemedelsförpackningar som har tillkommit inom förmånen. (OBS även licensförpackningar) (R014)
- Läkemedelsförpackningar som har utgått ur förmånen (R015)
- Läkemedelsprodukter som har en nytillkommen ATC-kod sedan föregående produktion (R016)
- Läkemedelsprodukter som fått sitt namn ändrat sedan föregående produktion (R017)
- Nya behandlingsorsaker för marknadsförda produkter sedan föregående produktion (R018a)
- Borttagna behandlingsorsaker för marknadsförda produkter sedan föregående produktion (R018b)
- Nya Snomed CT-koder för marknadsförda produkter sedan föregående produktion (R019a)
- Borttagna Snomed CT-koder för marknadsförda produkter sedan föregående produktion (R019b)
- Nya behandlingsändamål för marknadsförda produkter sedan föregående produktion (R020a)
- Borttagna behandlingsändamål för marknadsförda produkter sedan föregående produktion (R020b)
- Nya batchnummer för vacciner som har tillkommit sedan föregående produktion (R021)
- Ny krossningspost ((R022a)
- Ändrade krossningsrekommendationer ((R022b)
- Uppdaterad krossningspost (R022c)
- Nya blandbarhetspar (R023a)
- Förändrade blandbarhetsklassificeringar (R023b)
- Ny substans i Janusmed Riskprofil (R024a)
- Ändrat riskvärde i Janusmed riskprofil (R024b)
- Nya restanmälda produkter (R025a)
- Nya restanmälda förpackningar (R025b)
- Avslutade restanmälda produkter (R025c)
- Avslutade restanmälda förpackningar (R025d)

- Nya och ändrade (ändrad version) ePed-instruktioner sedan föregående produktion (R026a)
- Nya DHPC-länkar (R027a)

Rapporterna kommer på sikt utökas alternativt modifieras enligt önskemål från användarna.

Uppdatering

Diff-rapporterna uppdateras för närvarande två gånger i veckan i samband med leverans av ny Sil-databas och finns tillgängliga via <http://rapporter.silinfo.se>

För support och anmälan av avvikelser kontakta alltid er lokala IT-support först. Finns ingen lokal IT-support kontakta support@inera.se.

Märkning av NMI-produkt

Sil Server med Sil SOAP API är klassat som ett nationellt medicinskt informationssystem (NMI) enligt Läkemiddelsverkets föreskrifter HSLF-FS 2022:42 och står under tillsyn av Läkemiddelsverket. För mer information om NMI se [Läkemiddelsverkets hemsida](#).

Produktinformation

Namn på NMI-produkt: Sil Server med Sil SOAP API
Andra benämningar: Sil X.Y (versionsnummer)

Version: 8.0
NMI-ID: INERA-001-0001
Frisläppningsdatum: 2023-09-28

Version 7.0
NMI-ID: N/A
Frisläppningsdatum: 2022-09-28

Ansvarig tillverkare

Inera AB (Organisationsnummer: 556559-4230)
Svenska informationstjänster för läkemedel
Adress: Inera AB, 118 82 Stockholm

Avsett ändamål

Sil Server med Sil SOAP APIs övergripande syfte är att tillhandahålla kvalitetssäkrad och aktuell läkemedelsinformation till legitimerad personal inom hälso- och sjukvården.

Produkten är avsedd att integreras med system som tillhandahåller läkemedelsinformation i den svenska hälso- och sjukvården. Dessa system kan med hjälp av Sil SOAP API hämta information

från den ingående databasen om läkemedel i samband med ordinationer, förskrivningar, iordningställande och administrering av läkemedel samt vid läkemedelsgenomgångar. System får inte ansluta direkt mot databasen och informationsinnehållet får inte ändras.

Alla vårdssystem som använder Sil ska integrera med Sil SOAP API enligt bruksanvisning (installationsmanual, tjänstegränssnittsbeskrivning samt integrationshandledningar).

Medicinska bedömningar och behandlingsåtgärder som vidtas med vägledning av informationen i Sil sker alltid inom ramen för den legitimerade yrkesutövarens egna yrkesansvar.

Övrigt

Allvarliga tillbud som har inträffat i samband med användningen av Sil bör rapporteras till Inera och Läkemedelsverket.

Inera: support@inera.se

Läkemedelsverket: registrator@lakemedelsverket.se