

Sil 8.0 Verksamhetsmässiga detaljer

Sil SOAP API 8.0 innehåller följande nyheter:

Nya källor

- Restanmälda läkemedel

Nya informationsmängder i befintliga källor

- Kompletterande information från VARA
- Biverkningsöversikt (Bikt) – Tillägg av MedDRA-termer för SOCar
- Biverkningsöversikt (Bikt) – ändrad text i attributet notice

Borttaget

- Administreringskällan
- Doseringskällan

En mer detaljerad beskrivning ur verksamhetsperspektiv för varje punkt följer nedan. För tekniska detaljer se dokumentet [Tjänstegränssnittsbeskrivning Sil SOAP API 8.0](#)

Restanmälda läkemedel

Källan Restanmälda läkemedel är ett läkemedelshanteringsstöd som ger information om de restsituationer som anmälts till Läkemedelsverket.

Brist på läkemedel är utmanande för både patienten och hälso- och sjukvården. Tillgång till information om restanmälda läkemedel underlättar för förskrivare och minskar risken att patienter blir utan läkemedel på grund av att förskrivning eller ordination görs av läkemedel som är restanmälda och därmed inte tillgängliga.

Källan innehåller information om restanmälda läkemedelsförpackningar som läkemedelsföretagen rapporterat till Läkemedelsverket samt Läkemedelsverkets bedömningar av möjliga alternativ till restanmälningarna. Huvudansvarig för källan är Läkemedelsverket.

För mer information se integrationshandledning [Restanmälda läkemedel](#).

Kompletterande information från VARA

I Sil 8.0 tas ett antal kompletterande informationsmängder från tidigare VARA-versioner med. Dessa nya fält är:

- *"approvalProcedureCode"*: information om godkännandeprocedur för en produkt, t.ex. decentraliserad procedur.
- *"containsLatexFlag"*: anger information om ett läkemedel innehåller latex (på *förpackningsnivå*). Informationen finns redan idag på produktnivå.
- *"containsLatexFlag"*: anger information om en *handelsvara* innehåller latex.
- *"priceTypeCode"*: anger TLV:s pristyp för förpackningen.
- *"extIngredientId"*: unikt id för beståndsdel.
- *"relationIngredientId"*: pekar ut vilken beståndsdel (*extIngredientId*) som hör ihop med den aktuella beståndsdel (relation mellan modersubstans och dottersubstans).

För mer tekniska detaljer se dokumentet [Tjänstegränssnittsbeskrivning Sil SOAP API 8.0](#).

Biverkningsöversikt (Bikt) – tillägg av MedDRA-termer för SOCar

Sils Biverkningsöversikt (Bikt) möjliggör på ett enkelt sätt att få tillgång till strukturerad biverkningsinformation för patientens samtliga läkemedel. Informationen i källan är strukturerad efter frekvens och systemorganklass (SOC).

Olika SOCar kan benämnas olika i svenska SPCer, då det tidigare inte har funnits en vedertagen översättning. Under 2022 kom en officiell svensk översättning av MedDRA-termerna för SOC. MedDRA (Medical Dictionary for Regulatory Activities) är en standardiserad medicinsk terminologi som främjar internationell delning av regulatorisk information för medicinska produkter för humant bruk.

Från och med Sil 8.0 finns det därför både korta förenklade SOC-termer (de som har funnits i Bikt sedan tidigare) samt officiella SOC-termer enligt MedDRA-terminologin.

För mer information se integrationshandledning [Biverkningsöversikt](#).

Biverkningsöversikt (Bikt) – ändrad text i attributet notice

För de läkemedel som inte har några kända biverkningar i sin produktresumé (SPC), skickar Sil sedan tidigare ut denna informationstext i Sil 7.0:

"Läkemedlet har inga kända biverkningar."

Från och med Sil 8.0 ändras denna informationstext till:

"Läkemedlet har inga kända biverkningar angivna i sin produktinformation SPC."

Se mer i avsnitt 8.4.1getSideEffectsByNplIdList och 8.4.4SideEffects i Tjänstegränssnittsbeskrivningen Sil SOAP API 8.0.

Borttagning av Administreringskällan

Källan "Administreringskällan" från Sil har tagits bort ur Sil SOAP API. Informationen gällande administreringsväg, administreringsställe och administreringsmetod har ersatts med samma data från NLL-kodverk (NLL = Nationell läkemedelslista). Det är följande kodverk vi hänvisar till:

- För administreringsväg – "nll-snomed-route"
- För administreringsställe – "nll-snomed-site"
- För administreringsmetod – "nll-snomed-method"

För en mer detaljerad beskrivning om kodverk i NLL som finns i Sil hänvisar vi till integrationshandledning [NLL – kodverk och kodrelationer](#).

Borttagning av Doseringskällan

Källan "Doseringsregistret/Doseringskällan från Sil" har tagits bort ur Sil SOAP API. Informationen gällande dosenheter har ersatts med samma data från NLL-kodverk och kodrelationer.

De system som använder informationen från "Doseringsregistret/Doseringskällan" skall i stället använda sig av Sils NLL-tjänster för kodverk för att hämta doseringsinformation.

För dosenheter hänvisar vi till NLL-kodverk "nll-snomed-unit" (t.ex. tablett eller milliliter (mL)). I det kodverket finns även pluralformen för dosenheter. Dessutom finns dosenheter med UCUM koder i "nll-ucum-unit". Dessa är sedan sammankopplade via conceptmap/kodrelationerna Dosenhet (Snomed CT) till Dosenhet (UCUM) samt Dosenhet (UCUM) till Dosenhet (Snomed CT).

För vissa informationsmängder i fältet "administration" i doseringskällan hänvisar vi till kodverk "nll-snomed-method" (t.ex. tuggning – tuggas).

Påminnelse!

Vi påminner om att nedanstående informationsmängder, som idag endast finns i Sil 6.0, försvinner helt i samband med att Sil 6.0 tas ur drift den 12 oktober:

- Fass klassificeringssystem vid amning och graviditet med bokstavs-/sifferkoder (Graviditet A-D, Amning I-IV). OBS! Själva texten för amning och graviditet i Fass kommer finnas kvar.
- Sils källa "Läkemedel och amning samt läkemedel och graviditet/fosterpåverkan - En mappning mellan olika beslutsstöd". OBS! Klassificeringarna för Janusmed amning och Janusmed fosterpåverkan finns kvar och beskrivs sedan tidigare i egna integrationshandledningar.