

# Dispositifs médicaux « INTRA-GHS »

## Mise en œuvre de leur suivi

(DM sur liste mentionnée à l'article **L. 165-11** du CSS)

### OBJECTIFS

- Identifier les DM inscrits sur la liste : ce sont des DM avec **caractère invasif** et/ou qui peuvent **présenter des risques** pour la santé humaine.
  - Informer les établissements de santé **des modalités de recueil et de transmission** des informations nécessaires pour assurer le suivi de l'usage de ces DM inscrits sur la liste intra-GHS (groupe homogène de séjour).
- 1) Vérifier l'inscription sur la liste positive « intra-GHS » (durée déterminée et renouvelable).  
**L'inscription** sur cette liste **conditionne l'achat**, la **prise en charge** et l'**utilisation** de ces DM par les établissements.
  - 2) Intégrer et tenir à jour dans le fichier produit, le référentiel des **identifiants uniques (IUD-ID)** des DM concernés.
  - 3) **Enregistrer** les données relatives à l'utilisation puis **transmettre** le fichier.csv « FICHCOMP DM intra GHS » à l'ATIH.

### 1) IDENTIFIER LES DM INSCRITS SUR LA LISTE « INTRA-GHS »

Catégories de DM soumis à une inscription en nom de MARQUE	Catégories de DM soumis à une inscription sous description GÉNÉRIQUE
<b>Défibrillateurs cardiaques implantables sans</b> sonde endocavitaire <b>Valves cardiaques chirurgicales biologiques</b> avec ou sans sutures <b>Dispositifs de thrombectomie</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cathéters guides à ballonnet</li> <li>• Dispositifs de thrombo-aspiration (KT d'accès distal, KT de reperfusion)</li> <li>• Stents retrievers</li> </ul> <b>Stents intracrâniens</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• pour diversion de flux (<i>flow diverters</i>)</li> <li>• utilisés dans l'angioplastie des sténoses athéromateuses</li> </ul> <b>Implants uro-génitaux</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• traitement par voie haute du prolapsus des organes pelviens</li> <li>• traitement par voie vaginale du prolapsus des organes pelviens</li> <li>• traitement par voie vaginale de l'incontinence urinaire d'effort : <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Bandelettes sous-urétrales voie rétro-pubienne et/ou trans-obturatrice</li> <li>✓ Mini-bandelettes sous-urétrale à incision unique</li> </ul> </li> </ul>	<b>Défibrillateurs cardiaques implantables</b> (simple, double ou triple chambre) <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>avec</b> sonde endocavitaire (Fin d'inscription : 07/02/2028 selon l'arrêté du 18 avril 2023)</li> </ul> <div> <p>Cliquer sur le lien ci-après pour télécharger la version la plus récente de la liste</p> </div>

La liste positive « intra-GHS » est actualisée à l'occasion de chaque nouvelle inscription par arrêté sur :  
<https://sante.gouv.fr/soins-et-maladies/autres-produits-de-sante/dispositifs-medicaux/liste-intra-ghs#Publication-de-la-liste-Intra-GHS>

### LA LISTE POSITIVE « INTRA-GHS » EST ÉVOLUTIVE

L'évolution de la liste « intra-GHS » se fait en 2 temps :

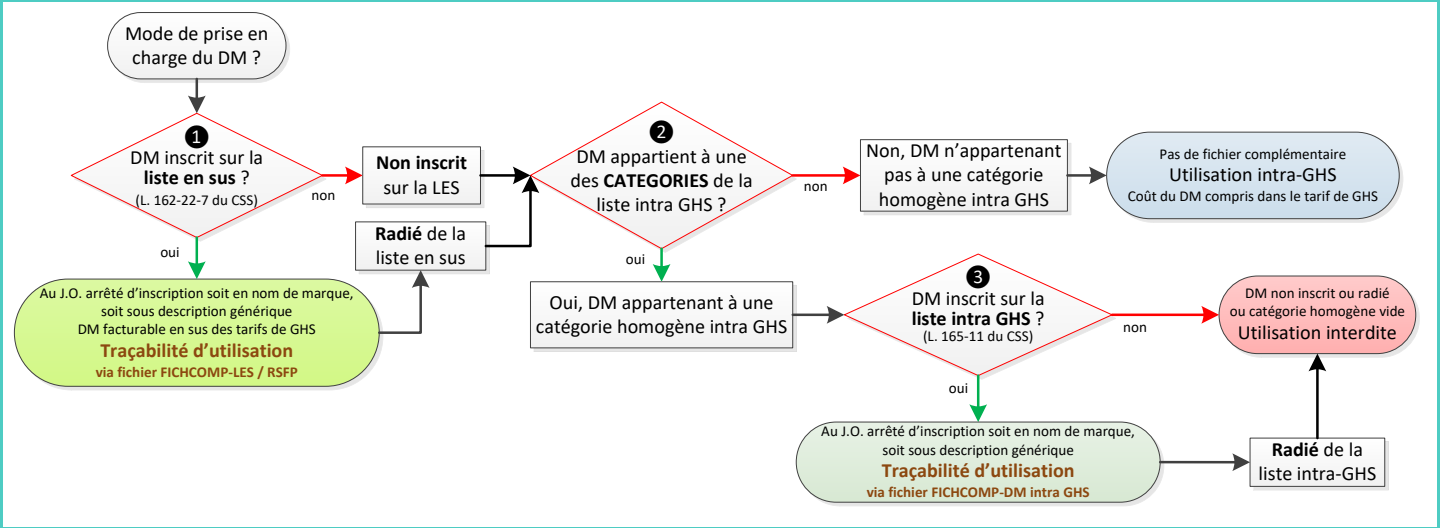
1. par **création d'une catégorie** homogène de dispositifs (catégories définies par arrêté)
2. puis **inscription de dispositifs médicaux** dans la catégorie créée (arrêté d'inscription).

Dans une catégorie homogène créée, seuls les DM inscrits sur la liste « intra-GHS » peuvent être achetés et utilisés par les établissements de santé. A noter qu'une catégorie homogène peut être créée et ne pas contenir de produits.

**En cas de non inscription d'un DM donné** sur la liste intra-GHS ou **en cas de radiation** de ce DM de la liste, **son utilisation n'est plus possible** (sauf si DM cadre d'une investigation clinique). Il convient de le retirer sans délai des stocks.

Dans certains cas, des DM appartenant à une catégorie homogène peuvent être inscrits et pris en charge au titre de la liste en sus, ce qui autorise dans ce cas-là leur utilisation.

## PRISE EN CHARGE, FICHER COMPLÉMENTAIRE



## 2) INTÉGRER L'IDENTIFIANT UNIQUE (IUD-ID) DU DM

Le référentiel des IUD-ID est régulièrement mis à jour sur le site internet du ministère de la santé :

<https://sante.gouv.fr/soins-et-maladies/autres-produits-de-sante/dispositifs-medicaux/liste-intra-ghs#Suivi-en-vie-reelle-des-dispositifs-medicaux-intra-GHS>

Exemple :

Catégorie homogène intra-GHS	Fabricant	Nom commercial du DM	Modèle	Référence commerciale	Code UDI-ID
Dispositifs de thrombectomie	Fuji Systems Corporation, Shirakawa Plant	CELLO	Cello 6F+	1610060	14544050090404

Le recueil s'applique « sans préjudice des obligations réglementaires relatives à l'enregistrement et à la conservation de l'IUD par les établissements de santé », et des règles particulières de traçabilité sanitaire applicables à certains DM fixées par le CSP.

### 3) ENREGISTRER L'UTILISATION DU DM PUIS

**TRANSMETTRE LE FICHIER « *FICHCOMP.CSV DM INTRA GHS* » DANS LE PMSI**

Date de démarrage : avril 2022 - Voir la notice technique PMSI 2022 : <https://www.atih.sante.fr/notice-technique-pmsi-2022-0>

**Format des données du fichier complémentaire** transmis par l'établissement de santé public ou privé, dans le cadre du PMSI au moment de la facturation des prestations d'hospitalisation :

Libellé	Nom	Commentaires
N° FINESS PMSI	<i>finess_pmsi</i>	9 caractères
Numéro administratif local de séjour	<i>numadmin</i>	
ID Exp	<i>id_exp</i>	N9905
N° ordre	<i>id_ord</i>	1
Date d'utilisation	<i>date_util</i>	JJMMAAAA
Code IUD-ID	<i>code_iud_id</i>	Défini à l'article 27 du règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux
Nombre d'unités implantées	<i>nb_unitimpl</i>	numérique

*Le non-respect du recueil et de la transmission par l'établissement de santé à l'ATIH des informations définies au 2° de l'article 1 de l'arrêté du 22 décembre 2021 pris en application de l'article L. 162-17-1-2 du code de la sécurité sociale (CSS) peut donner lieu à une procédure de recouvrement d'un indu correspondant aux sommes prises en charge par l'assurance maladie associées à ces dispositifs, selon les modalités prévues à l'article L. 133-4 du CSS. L'organisme de prise en charge recouvre l'indu correspondant auprès de l'établissement à l'origine du non-respect de ces règles. L'action en recouvrement s'ouvre par l'envoi d'une notification de payer le montant réclamé ou de produire, le cas échéant, leurs observations. Si le professionnel ou l'établissement n'a ni payé le montant réclamé, ni produit d'observations et sous réserve qu'il n'en conteste pas le caractère indu, l'organisme de prise en charge peut récupérer ce montant par retenue sur les versements de toute nature à venir. L'indu se prescrit par trois ans, sauf en cas de fraude, à compter de la date de paiement de la somme indue.*

### POUR EN SAVOIR PLUS

- Note d'information interministérielle N° DGOS/PF2/DGS/PP3/DSS/1C/2021/239 du 22 décembre 2021 <https://sante.gouv.fr/fichiers/bo/2021/2021.24.sante.pdf#page=227>.
- Page dédiée sur le site du Ministère des Solidarités et de la Santé : <https://sante.gouv.fr/soins-et-maladies/autres-produits-de-sante/dispositifs-medicaux/liste-intra-ghs>