

Panoramica della remunerazione nel sistema SwissDRG 2026 negli ospedali per cure in fase acuta:
neuromodulazione sacrale

Simulazione del raggruppamento e calcolo dei ricavi, al 15 dicembre 2025, SwissDRG 15.0 Versione tariffazione 2026/2026

Nota: le tabelle seguenti contengono solo esempi. La diagnosi principale deve essere adattata a ciascun caso

Posizioni rilevanti di SwissDRG

Documentazione				Sistema SwissDRG versione tariffazione 2026/2026, ospedali medicina acuta										Baserate CHF 10'000.-
ICD		CHOP		MDC	Swiss- DRG 24	Partizione	Testo Swiss DRG	Cost weight	mVD	Limite inferiore della durata del soggiorno		Limite superiore della durata del soggiorno		Ricavo in CHF
ICD-HD	ICD-ND	CHOP-1	CHOP-2							Primo giorno con riduzione	Cost Weight/ giorno	Primo giorno con supplemento	Cost Weight/ giorno	
Test con elettrocatetere "Tined-Lead"														
N39.42		04.92.20		01	B21G	O	Impianto di elettrocatetere	1,254	2,3	1	0,31	4	0,171	12.540,00
R15		04.92.21		01	B21G	O	Impianto di elettrocatetere	1,254	2,3	1	0,31	4	0,171	12.540,00
Test con elettrocatetere "PNE"														
N39.42		04.92.10		01	B21G	O	Impianto di elettrocatetere	1,254	2,3	1	0,31	4	0,171	12.540,00
R15		04.92.11		01	B21G	O	Impianto di elettrocatetere	1,254	2,3	1	0,31	4	0,171	12.540,00
Impianto dopo "Tined-Lead": impianto di uno stimolatore o impianto bilaterale di due stimolatori (non ricaricabili o ricaricabili)														
N39.42 R15		04.95.11		01	B21E	O	Impianto di uno stimolatore o di elettrocateteri intracranici	2,148	2,4	1	0,642	4	0,169	21.480,00
		resp. 2 x 04.95.11												
		o 04.95.15												
Impianto dopo test PNE: impianto di uno stimolatore o impianto bilaterale di 2 stimolatori (non ricaricabili o ricaricabili)														
N39.42 R15		04.95.11	04.92.20	01	B21E	O	Impianto di uno stimolatore o di elettrocateteri intracranici	2,148	2,4	1	0,642	4	0,169	21.480,00
		resp. 2 x 04.95.11	04.92.21											
		o 04.95.15												

Sostituzione (unicamente) di stimolatore o sostituzione bilaterale di due stimolatori (non ricaricabili o ricaricabili)														
Z45.80	N39.42 R15	04.95.11		01	B21E	O	Impianto di uno stimolatore o di elettrocateteri intracranici	2,148	2,4	1	0,642	4	0,169	21.480,00
		risp. 2 x 04.95.11												
		o 04.95.15												
Revisione stimolatore														
Z45.80	N39.42 R15	04.95.21		23	Z64C	O	Altri fattori che influenzano lo stato di salute e il trattamento post-operatorio dopo il trattamento o lo stato dopo il trapianto di organi, più di un giorno di degenza in ospedale	0,518	3,7	1	0,231	10	0,1	5.180,00
Revisione di elettrocateteri														
Z45.80	N39.42 R15	04.94.11 04.94.12		23	Z01Z	O	Procedure operative in altre circostanze che implicano la lcontribuzione del sistema sanitario pubblico	0,906	3,5	1	0,416	9	0,159	9.060,00
Rimozione stimolatore														
Z45.80	N39.42 R15	04.95.31		23	Z64C	O	Altri fattori che influenzano lo stato di salute e il trattamento post-operatorio dopo il trattamento o lo stato dopo il trapianto di organi, più di un giorno di degenza in ospedale	0,518	3,7	1	0,231	10	0,1	5.180,00
Rimozione elettrocateteri														
Z45.80	N39.42 R15	04.93.10 04.93.11		23	Z01Z	O	Procedure operative in altre circostanze che implicano la contribuzione del sistema sanitario pubblico	0,906	3,5	1	0,416	9	0,159	9.060,00

Codici utilizzati in CHOP 2026

Codice CHOP	Testo CHOP	Esempio di nome del prodotto Medtronic	Numero di prodotto
04.92.10	Impianto o sostituzione dell'elettrocattetero di uno stimolatore periferico temporaneo, sistema a elettrodo singolo, stimolazione test	Verify™ Neurostimolatore esterno (ENS)	353101
04.92.11	Impianto o sostituzione dell'elettrocattetero di uno stimolatore periferico temporaneo, elettrocattetero cilindrico, sistema a elettrocattetero singolo, stimolazione test	Elettrocattetero PNE temporaneo KIT	309201
		Elettrocattetero PNE temporaneo	306001
		Programmatore fase test	HH90120/901A
		Custodia programmatore	B37120
04.92.20	Impianto o sostituzione dell'elettrocattetero di uno stimolatore periferico permanente, elettrocattetero cilindrico, sistema a elettrocattetero singolo, percutaneo	Universal Power Adapter	PA9000
04.92.21	Impianto o sostituzione degli elettrocatteteri di uno stimolatore periferico permanente, elettrocattetero cilindrico, sistema a più elettrocatteteri percutaneo	Verify™ Neurostimolatore esterno (ENS)	353101
		InterStim™ Micro SureScan LEAD Kit 28 cm	978A128
		InterStim™ Micro SureScan LEAD Kit 33 cm	978A133
		InterStim™ Micro SureScan LEAD Kit 41 cm	978A141
		InterStim™ SureScan LEAD Kit 28 cm	978B128
		InterStim™ SureScan LEAD Kit 33 cm	978B133
		InterStim™ SureScan LEAD Kit 41 cm	978B141
		Percutaneous Extension Cable InterStim™ II /4,32 mm	3560022
		Percutaneous Extension Cable InterStim™ Micro /2,16 mm	3560030
		Programmatore fase test	HH90120/901A
04.93.10	Rimozione dell'elettrocattetero da uno stimolatore periferico, elettrocattetero cilindrico, sistema a elettrocattetero singolo	Custodia programmatore	B37120
04.93.11	Rimozione dell'elettrocattetero o degli elettrocatteteri di uno stimolatore periferico, elettrocattetero cilindrico, sistema a più elettrocatteteri	Universal Power Adapter	PA9000
04.94.11	Revisione senza sostituzione dell'elettrocattetero di uno stimolatore periferico, elettrocattetero cilindrico, sistema a elettrocattetero singolo		
04.94.12	Revisione senza sostituzione dell'elettrocattetero o degli elettrocatteteri di uno stimolatore periferico, elettrocattetero cilindrico, sistema a più elettrocatteteri	Cacciavite	355080
04.95.11	Impianto o sostituzione di uno stimolatore per la stimolazione di nervi periferici, sistema a elettrocattetero singolo, non ricaricabile	Kit di revisione	3560031
		InterStim™ II / InterStim™ X	3058 / 97800
		Dispositivo di programmazione con comunicatore	TH90P02 / TH90Q02
		Universal Power Adapter (per TH90P02)	PA9000
	Stimolazione dei nervi sacrali in casi di disfunzione intestinale e vescicale	Adapter	01906

04.95.15	Impianto o sostituzione di uno stimolatore per la stimolazione di nervi periferici, sistema a elettrocatetere singolo, ricaricabile Stimolazione di nervi sacrali in casi di disfunzione intestinale e vescicale	InterStim™ Micro Dispositivo di programmazione con comunicatore Universal Power Adapter (per TH90P02) Adapter Caricatore Cintura per la ricarica	97810 TH90P02 / TH90Q02 PA9000 01906 RS5200 FP9000L
04.95.21	Revisione senza sostituzione di uno stimolatore per la stimolazione di nervi periferici Stimolazione di nervi sacrali in caso di disfunzioni intestinali e vescicali	Cacciavite Kit di revisione	355080 3560031
04.95.31	Rimozione di uno stimolatore per la stimolazione di nervi periferici Stimolazione di nervi sacrali in caso di disfunzioni intestinali e vescicali		

Codici utilizzati estratti da CIM-10-GM 2026

Codice CIM-10	Testo CIM-10
N39.42	Incontinenza d'urgenza
R15	Incontinenza fecale
Z45.80	Installazione e gestione di uno stimolatore, tra cui: stimolatore della radice anteriore

Link importanti

CHOP 2026: <https://www.bfs.admin.ch/bfs/de/home/statistiken/gesundheit/nomenklaturen/medkk/instrumente-medizinische-kodierung.assetdetail.36016195.html>

ICD-10-GM 2026: <https://klassifikationen.bfarm.de/icd-10-gm/kode-suche/htmlgm2026/index.htm>

Web-Grouper: <https://www.swissdrg.org/de/grouper/grouper/online-grouper>

Medtronic

Medtronic (Schweiz) AG

Welpoststrasse 5
3015 Berna

Telefono: +41 31 868 01 00

Fax: +41 31 868 01 98

swisscontact@medtronic.com

Nota legale

Il presente documento è un ausilio alla codifica integrato da esempi selezionati. Medtronic non garantisce la completezza o l'accuratezza delle informazioni fornite. Di conseguenza, è esclusa qualsiasi rivendicazione nei confronti di Medtronic derivante da questo manuale di codifica. Medtronic sottolinea che la guida alla codifica non può essere completa, in particolare per quanto riguarda le diagnosi menzionate, poiché ogni paziente è diverso e l'assegnazione di un DRG può cambiare (a seconda della diagnosi secondaria internistica o postoperatoria). In particolare, la guida alla codifica non contiene informazioni su questioni generali di rimborso o su terapie di altri produttori. È vietata la riproduzione totale o parziale senza il previo consenso scritto di Medtronic. È vietata la riproduzione totale o parziale senza il previo consenso scritto di Medtronic.

Per informazioni dettagliate sulle istruzioni per l'uso, le procedure di impianto, le indicazioni, le controindicazioni, le avvertenze, le precauzioni e le possibili complicazioni, consultare il manuale del prodotto. Per ulteriori informazioni, contattare il rappresentante Medtronic di zona e/o visitare il sito web Medtronic all'indirizzo medtronic.eu.

Le informazioni sui rispettivi prodotti sono riportate nelle istruzioni per l'uso all'indirizzo www.medtronic.com/manuals. I manuali possono essere consultati utilizzando la versione più recente di un browser Internet standard. Per ottenere risultati ottimali, utilizzare Adobe Acrobat® Reader insieme al browser.

© Medtronic, Inc.2025. All Rights Reserved. Version 1/2026

© Medtronic (Schweiz) AG. Tutti i diritti riservati