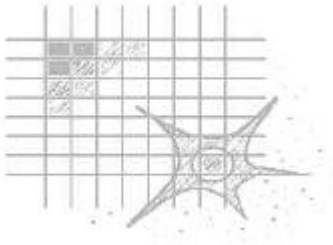

Advies nr 3 van de Telematica Commissie

"Standaarden inzake telematica ten behoeve van de sector van de gezondheidszorg"

Goedgekeurd tijdens de plenaire vergadering van 20/02/2001



Boodschappen m.b.t. het elektronisch geneesmiddelenvoorschrift

Achtergrond

De afdeling « Erkenning en Programmatie » van de Nationale raad voor ziekenhuisvoorzieningen (NRZV) heeft een advies uitgebracht betreffende de « voorstellen voor de aanpassing van de wetgeving omtrent de geneesmiddelendistributie » (bekrachtigd tijdens de plenaire vergadering van 9/11/2000 en de vergadering van het bureau van 14/2/2000).

Een van de voorgestelde wijzigingen betreft artikel 15 van het koninklijk besluit van 31 mei 1885, waaraan het volgende wordt toegevoegd : « Het geneesmiddelenvoorschrift kan elektronisch worden opgesteld en overgezonden aan de apotheker mits alle algemene voorwaarden betreffende de juridische rechtsgeldigheid van het voorschrift en van de elektronische handtekening in acht worden genomen, alsook de wetten inzake de bescherming van de persoonlijke levenssfeer ».

Wij herinneren in dit kader aan het advies van 19 augustus 2000 van de Nationale Raad van de Orde van Geneesheren : « Indien deze elektronische voorschriften naar een welbepaalde apotheker gestuurd worden, is eveneens een technische infrastructuur nodig om de vrije keuze van de apotheker door de patiënt te vrijwaren ».

Aanbevelingen

Wij adviseren dat de implementatie van het **elektronisch geneesmiddelenvoorschrift**, zowel in de ambulante als in de ziekenhuissector, in overeenstemming gebeurt met de adviesadviezen van de Commissie « Standaarden inzake telematica ten behoeve van de sector van de gezondheidszorg » (hierna de « Commissie Telematica » genoemd).

Die adviezen betreffen de standaardisatie van de volgende domeinen :

- **structuur en formaat van de boodschap m.b.t. het voorschrift, met inbegrip van de weergave van de numerieke waarden** (eenheidsdosissen, voorgeschreven dosissen, frequentie) ;
- **eenduidige identificatie van de voorgeschreven geneesmiddelen en de wijzen van toediening** ;
- **beveiliging van de overdracht van de boodschappen** (vertrouwelijkheid, integriteit, beschikbaarheid en authenticiteit) ;
- **eenduidige identificatie van de betrokken personen** (patiënt, voorschrijver en apotheker).

Het eerste advies (werkgroep « Boodschappen » van de Commissie Telematica) zou uitgaan van de Europese prenorm CEN-TC-251 (kenmerk ENV 13607 van mei 2000) « Messages for the exchange of information on medicine prescriptions ».

Het tweede advies vereist de keuze van gestandaardiseerde coderingen voor de desbetreffende gegevens.

De laatste twee adviezen houden verband met de wettelijke geldigheid en de gecoördineerde implementatie van de digitale handtekening in de gezondheidszorg, alsook met de unieke identificatie van patiënten en zorgverstrekkers (werkgroep « Veiligheid » van de Commissie Telematica).

...