

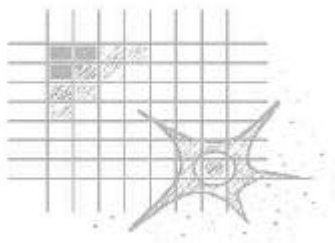
---

## **Advies nr 6 van de Telematica Commissie**

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

### **Werkgroep 'Data'**

Goedgekeurd tijdens de plenaire vergadering van 16/04/2002



### **Standardisering van het elektronisch bericht**

#### **"Geneesmiddelenvoorschrift gericht aan een apotheker"**

*(eerste deel)*

---

De werkgroep "Data" van de Commissie « Normen inzake Telematica ten behoeve van de Gezondheidssector » onderzocht de standardiseringsdomeinen binnen haar bevoegdheden en vermeld in aanbeveling nr 3 van de Commissie "Berichten mbt het elektronisch geneesmiddelenvoorschrift", meer bepaald :

- de structuur en het formaat van het voorschriftbericht, met inbegrip van de numerieke waarden (unitaire doses, voorgeschreven doses, frekwentie) en
- de eenduidige identificatie van de voorgeschreven geneesmiddelen en de toedieningsmodaliteiten.

Met de term 'bericht' bedoelen we hierna "het elektronisch bericht voor het voorschrijven van medicijnen gericht aan een apotheker".

Dit zijn de aanbevelingen van de werkgroep :

- Om de medicamenteuse producten die op de markt beschikbaar zijn te identificeren gebruiken we het Belgisch codificatiesysteem CNK (Code National – Nationale Kode) dat door de APB (Association Pharmaceutique Belge – Algemene Pharmaceutische Bond) beheerd wordt in samenwerking met IMS (Intercontinental Marketing Services) Health Belgium : het gaat om een uniek identificatienummer (7 cijfers) dat aan ieder product (geïdentificeerd volgens zijn commerciële benaming) wordt toegekend voor elke verpakkingsvorm (een verpakking wordt bepaald door een galenische vorm, een unitaire dosis en een aantal eenheden).
- Om de actieve principes te identificeren gebruiken we het Belgisch codificatiesysteem CNK wanneer er een code bestaat voor de voorgeschreven substantie, zoniet hanteren we de DCI-INN nomenclatuur (Dénomination Commune Internationale – International Nonproprietary Names), beheerd door de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO-World Health Organisation) die nauw samenwerkt met de nationale nomenclatuurcomités om voor elke actieve substantie een unieke naam te selecteren die wereldwijd aanvaardbaar is. Een voorschrift in DCI-INN dient vervolledigd te worden met de conditioneringsgegevens (galenische vorm, unitaire dosis en aantal eenheden).
- Het ATC (Anatomical Therapeutical Chemical classification) codificatiesysteem, dat een code geeft aan elk actief principe met een classificatie volgens de indicatie en het therapeutisch domein, werd niet weerhouden in het kader van dit bericht. De ATC codes kunnen echter in een volgende fase gebruikt worden voor statistische doeleinden gezien er gevalideerde corresponderende CNK-ATC tabellen bestaan, zowel bij de APB als bij het CBIP-BCFI (Centre Belge d'Information Pharmacothérapeutique - Belgisch Centrum voor Farmacotherapeutische Informatie).
- Het magistraal voorschrift behoort niet tot een gecodificeerde sectie van het bericht : een dergelijk voorschrift wordt geschreven en doorgestuurd in vrije tekst.
- De structuur van het bericht is conform met aanbeveling nr 4 van de Commissie, "Electronic Health Care Messages".
- Een medicatievoorschrift kan samengesteld zijn uit een of meerdere voorgeschreven geneesmiddelen.

...