

# HANDREIKING DIGITALE UITWISSELING VAN RECEPTEN

20 april 2023

De NFU, NVZA en KNMP benadrukken dat alle partijen die betrokken zijn bij het voorschrijven en verstrekken van medicatie belang hebben bij een werkwijze die het vertrouwen biedt dat de verwerking van recepten veilig en zorgvuldig verloopt. In deze handreiking geven zij voorwaarden en uitgangspunten mee die ondersteunen bij het implementeren en gebruiken van digitaal receptenverkeer.

1. Voorschrijvers schrijven medicatie voor in een Elektronisch Voorschrijf Systeem (EVS). De voorschriften worden digitaal verzonden aan de apotheekhoudende die de patiënt heeft gekozen.
2. De zorgaanbieder waar de voorschrijver werkzaam is zorgt ervoor dat dat de apotheek waar de patiënt doorgaans komt eenmalig wordt geregistreerd. Bij vervolcontacten (klinisch of poliklinisch) wordt geverifieerd of de patiënt de medicatie wil ophalen bij de apotheek waar hij/zij doorgaans komt of bij een andere apotheek. De gekozen apotheekhoudende wordt vastgelegd bij het recept. Hiervan kan afgeweken worden indien de aard van het geneesmiddel bepaalt dat de medicatie door een specifieke apotheekhoudende wordt verstrekt, zoals overgeheveld medicatie, GDS-medicatie.
3. De zorgaanbieder waar de voorschrijver werkzaam is draagt er zorg voor dat alleen geautoriseerde voorschrijvers recepten kunnen voorschrijven. Dit wordt geborgd in de rechtenstructuur van het EVS.
4. Voorschrijvers gebruiken voor het digitaal verzenden beschikbare beveiligde infrastructuren
5. Van voorschriften die digitaal zijn verzonden wordt geen papieren kopie verstrekt aan de patiënt en/of verstuurd aan de apotheek. Dit geldt voor alle typen recepten, waaronder opiaten.
6. Van voorschriften die digitaal zijn verzonden wordt geen kopie via fax verzonden aan de apotheek. Dit geldt voor alle typen recepten, waaronder opiaten.
7. Voorschrijvers spannen zich in om het gebruik van de fax voor het verzenden van recepten te vermijden.
8. De voorschrijver vermeldt in het recept de benodigde identificerende gegevens:
  - a. De naam van de voorschrijver
  - b. Een code voor de identiteit van de voorschrijver
  - c. Een code voor de instelling (zorgaanbieder) waar de voorschrijver werkzaam is
  - d. Het adres en het telefoonnummer van de voorschrijver/afdeling waar nadere informatie kan worden opgevraagd
9. De zorgaanbieder waar de voorschrijver werkzaam is, is in staat om alle historische voorschriften, zonder ambiguïteit uit te draaien per voorschrijver, per middel en per apotheekhoudende. Indien er twijfel is of een uitgegeven voorschrift daadwerkelijk is voorgeschreven zal de desbetreffende zorgaanbieder het originele recept uit het EVS overleggen aan de apotheek.



10. De voorwaarden genoemd onder de punten 1 t/m 9 bieden de waarborg dat de voorschriften door een bevoegde en te identificeren voorschrijver zijn opgesteld en op veilige wijze zijn verzonden.
11. De apotheekhoudende ontvangt het digitale recept via een aansluiting op een beveiligde infrastructuur in het Apotheek Informatie Systeem (AIS).
12. De apotheekhoudende controleert aan de hand van de identificerende gegevens de authenticiteit van het digitale recept. De apotheekhoudende neemt bij twijfel direct contact op met de voorschrijver.
13. De voorschrijver deelt de wettelijk bepaalde laboratoriumwaarden met de apotheek waar de patiënt doorgaans komt.
14. De apotheekhoudende kan indien de patiënt daartoe uitdrukkelijk toestemming heeft gegeven, ten behoeve van de te verlenen zorg laboratoriumuitslagen die noodzakelijk zijn bij de terhandstelling van een geneesmiddel aan de patiënt opvragen, raadplegen en bewaren. In het kader van farmaceutische zorg is een laboratorium-apothekerscodeset opgesteld. Deze set bevat de laboratoriumgegevens die de openbare apotheker kan raadplegen om zijn verantwoordelijkheden goed uit te voeren\*.
15. De apotheekhoudende vraagt de laboratoriumuitslagen op bij degene die de uitslagen onder zich heeft en diegene verstrekt deze. (zie voor het delen van nierfunctiewaarden punt 9)
16. De ter hand gestelde recepten worden bewaard en kunnen worden getoond in papieren vorm of in digitale vorm. Tijdens een inspectie kan de apotheekhoudende de administratie van de recepten zonder veel oponthoud tonen op naam van de voorschrijver, middel en datum.
17. Aanbevolen wordt om regionaal afspraken te maken over het corrigeren of laten vervallen van voorschriften als na verzending blijkt dat een fout is gemaakt.
18. Aanbevolen wordt om regionaal afspraken te maken over de wijze waarop een stoprecept wordt gecommuniceerd.

\* De laboratorium-apothekerscodeset is nog niet in definitieve vorm gepubliceerd. Deze limitatieve lijst geldt niet voor een ziekenhuisapotheker die binnen de muren van zijn organisatie toegang heeft tot de laboratoriumgegevens.

