

Det Fælles Medicinkort

**Godkendelseskriterier for FMK version 1.4.2 og
under**

Version 1.5

2015-04-28

Versionering

| Version | Dato | Udført af | Ændring |
|---------|------------|-----------|--|
| 1.0 | 15.02.2013 | BIDR | Certificeringskriterier i høring, høringsfrist 22.2.2013 |
| 1.1 | 26.02.2013 | BIDR | Tilpasset efter høringssvar |
| 1.2 | 03.06.2013 | BIDR | Præciseret som følge af spørgsmål/svar efter publicering |
| 1.3 | 20.08.2014 | BIDR | 1.4.2 krav tilføjet |
| 1.4 | 20.02.2015 | BIDR | Justeringer / præciseringer/tilføjelse af nye krav |
| 1.5 | 28.04.2015 | BIDR | Tilpasset efter ekstern høring |

Indledning

Dette dokument beskriver de kriterier, et system skal overholde, for at det kan blive godkendt til, at gå i drift på Fælles Medicinkort (FMK) snitfladen i version 1.4.2 og under. Dokumentet afløser pr. 1. april 2015 tidligere versioner af godkendelseskriterier for FMK v. 1.2.6, 1.4.0 og 1.4.2.

Systemer, der er certificeret til at tilgå FMK 1.4.x eller lavere i henhold til de tidligere gældende godkendelseskriterier kan dog opretholde FMK-integrationen, men skal ved recertificering eller certificering til højere version af FMK overholde dette sæt godkendelseskriterier.

Godkendelseskriterierne (GK) er opdelt i afsnit efter emner og nummereret GK 1.2, GK 2.3 osv. Kravteksten står med fed skrift og eventuelle bemærkninger, der præciserer de enkelte krav, står i umiddelbar forlængelse af kravet, men ikke fremhævet med fed. Supplerende tekst til kravene, er fortolkningsbidrag til krav teksten.

Ud over certificeringskriterierne skal systemet også overholde al anden relevant lovgivning. Eksempelvis journaliseringsforpligtelsen, receptbekendtgørelsen osv. Certificeringskriterierne fraviger ikke sådanne krav.

Formål

Godkendelseskriteriernes formål er først og fremmest at sikre kvaliteten af FMK's data, centralt og lokalt og samtidig at bidrage til korrekt anvendelse af FMK og minimering af utilsigtede hændelser. Ved udvælgelse af godkendelseskriterierne er der lagt vægt på, hvad der gavner:

- Patientsikkerheden,
- Fællesskabet og entydig kommunikation på tværs af organisatoriske enheder og sektorgrænser, samt
- Datakvaliteten

Godkendelseskriterierne indeholder krav om, at systemer skal:

- Aflevere, behandle og vise data korrekt
- Indeholde bestemt funktionalitet, i form af minimumskrav
- Vise data på en brugervenlig og forståelig måde

Godkendelseskriterierne beskrevet i dette dokument beskriver de områder, der på skrivende tidspunkt er identificeret som væsentlige for kvaliteten af FMK's data og anvendelsen heraf. Hvis der identificeres behov for yderligere kriterier, kan der suppleres med nye kriterier. Udvidelse af godkendelseskriterierne vil normalt ske samtidigt med en ny snitfladeversion, og kun gælde denne og følgende versioner, med mindre udvidelserne er nødvendige af patient- eller systemsikkerhedsmæssige grunde. NSI vil give de certificerede parter direkte besked, hvis der introduceres nye krav til eksisterende systemer samt frist for implementering. Sådanne nye krav vil typisk være resultat af en dialog mellem parterne.

Godkendelseskriterierne indeholder krav om, at arbejdsgange understøttes på en måde, der minimerer utilsigtede hændelser og som kan udgøre en patientsikkerhedsmæssig risiko, samt krav om brugervenlighed. En opfyldelse af godkendelseskriterierne er en nødvendig, men ikke nødvendigvis tilstrækkelig forudsætning for, at det enkelte journalsystem har en hensigtsmæssig understøttelse af arbejdsgange og patientsikkerhed. Der opfordres til, at der ved udformning af systemer sikres så god arbejdsgangsunderstøttelse som mulig, da dette er en vigtig del i at sikre såvel implementering som datakvalitet.

Generelt for godkendelseskriterierne er der ikke krav om, på hvilket niveau det lokale system viser data, f.eks. om data skal vises på et hovedskærm billede, i en detaljevisning eller på et underopslag. Undtaget er dog hvor der er krav om, at information skal ”tydeligt fremgå” (se nærmere beskrivelse af dette begreb nedenfor). I disse tilfælde skal informationen vises umiddelbart synlig for brugeren. Dvs. uden, at der skal slås op i en detaljevisning, et tool-tip eller lignende.

I godkendelseskriterierne skelnes der mellem data, som det lokale system henter fra FMK og viser for brugeren i det lokale system og data, som det lokale system opdaterer på FMK. For detaljer omkring dataindhold, obligatoriske elementer m.v. henvises til dokumentationen for de specifikke snitflader.

Godkendelseskriterier og godkendelsestests

Et systems opfyldelse af FMK's godkendelseskriterier vil blive testet ved en godkendelsestest (også kaldet certificeringstest), før et system kan anvende FMK i produktion. Godkendelsestesten består alene i at godkendelseskriterierne testes ved stikprøver i systemet. En bestået godkendelsestest er således ikke nødvendigvis tilstrækkelig til at sikre, at systemet er teknisk fejlfrit eller klinisk forsvarligt at anvende. Dette skal til stadighed sikres af systemleverandøren og systemets anvendere.

Den certificerede er forpligtet til at overholde de til enhver tid gældende godkendelseskriterier. Hvis der sker ændring af godkendelseskriterier, vil Statens Serum Institut, sektor for National Sundheds-it (NSI), orientere herom, herunder varsel for ikrafttræden. Ved ændringer i et system har den certificerede selv ansvaret for at søge ændringerne recertificeret, når kommunikationen med FMK ændres.

NSI kan som dataansvarlig til hver en tid afkræve den certificerede dokumentation for, at gældende lovgivning og godkendelseskriterier efterleves ved håndteringen af data fra FMK. Hvis NSI vurderer, at data håndteres i strid med gældende datasikkerhedskrav, kan NSI tilbagekalde en certificering og stoppe overførsel af oplysninger til det pågældende system.

Godkendelsestests består af en række testscenarier. Ved gennemførsel af godkendelsestests er NSI ikke begrænset til at anvende de publicerede testscenarier, men kan supplere testscenarierne konkret og generelt efter behov.

Systemer alene til opslag

Godkendelseskriterierne som helhed gælder systemer, der slår op på data i FMK og opretter/opdaterer data i FMK. For systemer, der alene slår op på data i FMK (read only løsninger) gælder kun de godkendelseskriterier, der er relevante for opslag, herunder kravene om komplet visning.

Versioner af snitfladen

Version 1.2.6 er den sidste i rækken af 1.2.x snitflader, og der er i denne version tilføjet funktionalitet, der sikrer kompatibilitet med 1.4 snitfladen. Systemer, der anvender 1.2.6 kan således arbejde sammen med andre systemer, der anvender 1.4.x. Bagudkompatibiliteten sikre at data kan vises, men sikre ikke den bedst mulige understøttelse af arbejdsangene.

Services i FMK's snitflade i version 1.4 må ikke i samme lokale system anvendes sammen med services i tidligere versioner, herunder 1.2.6. Dette skyldes for stor risiko for inkonsistens på grund af inkompatibilitet internt i systemet. Dog kan snitfladen for ”Receptfornyelse og genbestilling” godt implementeres i 1.2.6 løsninger.

FMK har flere kørende versioner, som har bagudkompatibilitet, men der vil være funktioner, som ikke kan anvendes før alle systemer, der er integreret til FMK er på en snitflade større eller lig med 1.4 og større eller lig med den nyeste version af FMK.

Ligeledes kan det forekomme at tidligere versioner end den nyeste, ikke vil have samme gavn af nye funktioner og muligheder, som den nyeste version vil have. .

Særligt om begrebet ”tydeligt”

Begrebet ”tydeligt” har givet anledning til mange diskussioner, og er i denne version erstattet (tilføjet) med følgende begreber:

..fremgå af skærbilledet..

Betyder at teksten skal stå direkte i skærbilledet, ikke som tool-tips, pop-up-dialog eller skjult på andre måder.

..særligt fremhæves..

Betyder at teksten skal stå direkte på skærbilledet OG at teksten skal stå fremhævet i forhold til den tekst som ellers findes i skærbilledet

..skal kunne fremfindes..

Betyder at teksten skal kunne findes via f.eks. en højre-klikmenu eller lignende, men oplysningerne behøver ikke stå direkte i skærbilledet.

1. Enstrenget anvendelse af FMK

Systemet skal understøtte en enstrenget FMK-integration. Med enstrenget menes, at systemet er indrettet således, at det sikres, at FMK til hver en tid indeholder aktuelle lægemiddeloplysninger for den enkelte borger, således at data kan deles på tværs af sektorer. Data fra FMK kan i de lokale kopier suppleres med lokale registreringer (eksempelvis lokale doseringer i et andet format, med præciserede doseringstidspunkter osv.), samt naturligvis data, der ikke vil findes på medicinkortet (journaldata osv.)

GK 1.1

Det skal fremgå af skærbilledet og være entydigt for brugeren, at vedkommende anvender FMK, herunder hvad de enkelte handlinger har af konsekvens i FMK.

Når der sker opdatering af FMK, skal resultatet af handlingerne vises i et samlet, nyt og opdateret overblik over det FMK, som afsendes fra det lokale system til FMK.

GK 1.2

Systemet skal som udgangspunkt sikre, at der altid foretages opslag på FMK, når brugeren anmoder om aktuelle medicinoplysninger

Dette godkendelseskriterie skal sikre, at sundhedspersonen ikke kan være i tvivl om, hvorvidt data om den enkelte patient findes og vedligeholdes på FMK eller lokalt. En anmodning om "aktuelle medicinoplysninger" skal således afstedkomme et opslag på FMK (aktuelle lægemiddelordinationer og løse recepter (hent medicinkort) medmindre man har sikkerhed for, at man har nyeste version af medicinkortet lokalt. Det anbefales, at det i brugervejledninger, ved undervisning i systemet mv. tydeliggøres for brugeren, at "aktuelle medicinoplysninger" er aktuelle medicinoplysninger fra FMK.

Godkendelseskriteriet medfører ikke, at der skal foretages opslag på FMK, hvor det ikke er relevant, f.eks. hvor patientens medicinering ikke er væsentlig for behandlingen, da dette ville være i strid med sundhedsloven § 157.

I forbindelse med implementering af FMK i hjemmeplejen kan EOJ-systemer have behov for en trinvis implementering af FMK på patientniveau. Tillader systemet dette, skal det for hver patient særlig fremhæves for brugeren, om patienten aktuelt medicineres ud fra data på FMK eller ud fra lokale data.

GK 1.3

Hvis det forekommer, at det centrale FMK ikke er tilgængeligt, kan et system tillade oprettelse af lægemiddelordinationer lokalt, hvis man sikrer, at de overføres til FMK, når FMK igen er tilgængelig. Det skal særligt fremhævet fremgå, hvis der findes lægemiddelordinationer i det lokale medicinkort, som derfor ikke er blevet opdateret på FMK.

Der er tale om en undtagelsessituation, og hvis et system vælger at understøtte oprettelser/opdateringer lokalt, uanset at FMK ikke er tilgængeligt, skal løsningen inkludere en måde at sikre systemmæssigt, at opdateringerne efterfølgende overføres til FMK, når FMK igen er tilgængeligt.

GK 1.4

Systemet skal sikre, at data opdateres på grundlag af data på det aktuelle medicinkort. Umiddelbart inden en bruger opdaterer medicinkortet på FMK (ændrer lægemiddelordinationer, nyordinerer, seponerer eller opretter recepter), skal det lokale system foretage et opslag på den aktuelle medicinkortversion, vise kortet for brugeren og verificere, at versionen stemmer overens med den version, der blev hentet.

Konsekvensen af certificeringskravet er, at det ikke må være muligt for en bruger at opdatere oplysningerne på FMK, uden at have set patientens aktuelle medicinkort, medmindre det skyldes at FMK er utilgængelig.

Hvis der er registreret en lokal version af medicinkortet, vil en kontrol af, at det lokale medicinkorts versionsnummer er lig med det nyeste centralt registrerede, være tilstrækkeligt for at sikre konsistens. Termen ”umiddelbart” er ikke målbar, men er anvendt fordi FMK ikke kan være et tidstro system, men et system som skal være så ajour som muligt. Kaldet er ikke krævet, fordi opdateringer bliver opfattet som transaktioner, men for at sikre, at brugeren handler på baggrund af informationer der er så up-to-date som muligt. Det er således ikke en teknisk, men en klinisk vurdering af begrebet up-to-date.

GK 1.5

Hvis det lokale system i forbindelse med en opdatering af FMK opdager, at der er sket ændringer på medicinkortet efter den version, der er blevet hentet og præsenteret for brugeren, skal det lokale system give en advarsel, som giver brugeren mulighed for at kontrollere, om ændringerne har betydning for egne handlinger.

Hvis en oprettelse eller opdatering ikke sker ud fra den aktuelle version af medicinkortet på grund af manglende forbindelse til centrale FMK, skal opdateringerne sendes til FMK alligevel, da opdateringerne afspejler handlinger, der er foretaget (oprettelse af nye lægemiddelordinationer, dosisændringer og lign.). Kravet beskriver undtagelsessituationen i GK 1.4, hvor det centrale FMK er utilgængeligt samt situationen, hvor to brugere arbejder på samme medicinkort uafhængigt af hinanden og opdaterer medicinkortet samtidigt.

FMK kan håndtere disse samtidige/overlappende opdateringer. Brugeren skal derfor have præsenteret en information om, at der er sket overlappende opdateringer og at medicinkortet bør kontrolleres efterfølgende. Alternativt til denne handle måde kan klienten fejle i den situation, således at brugeren skal gennemføre sine handlinger igen på nyeste version af FMK.

GK 1.6

Opdateringer til FMK skal løbende sendes og transaktioner ikke lægges i kø. Undtaget herfra er situationer, hvor relevante services på FMK ikke er tilgængelige.

Kravet skal sikre, at der ikke hober sig opdateringer op lokalt, men at data i det centrale FMK er aktuelle og tidstro også indenfor dagen.

En transaktion kan indeholde flere forskellige handlinger. Det er *ikke* at lægge en transaktion i kø til det centrale FMK, at en handling afventer en intern godkendelse, fx. at en kladde til en recept først afsendes, når den er underskrevet af en læge. Tilsvarende er det ikke i strid med kravet, at understøtte en arbejdsgang, hvor brugeren i samme arbejdsgang tager stilling til ordinationerne enkeltvis, men først overfører dem til FMK, når der er taget stilling til alle ordinationer.

2. Anvendelse af stamdata

Stamdata anvendes som beskrevet i FMK's snitfladebeskrivelser. Alle stamdata som FMK anvender hentes på stamdataservicen på NSP, der holdes opdateret med nyeste versioner. I det følgende præciseres klienternes anvendelse af stamdata, som enten kan hentes fra NSP eller eventuelt fra anden autoritative kilder. Den officielle version af Medicinpriser kan f.eks. også hentes fra ftp.dkma.dk

GK 2.1

Stamdata fra Medicinpriser skal være hentet fra den aktuelle eller forrige ordinære versioner af Medicinpriser.

Stamdata kan være hentet fra NSP eller distribueret f.eks. via Apovision, under forudsætning af, at stamdata fra Medicinpriser ikke er forvansket. Ved forvansket menes, at feltindhold er ændret i forhold til stamdatasættet, således at data i samme felt fremstår med en anden mening end i stamdatasættet.

GK 2.2

En version af Medicinpriser må tidligst anvendes fra dettes ikrafttrædelsesdato.

GK 2.3

Ved anvendelse af stamdata på FMK skal nationale kilder til stamdata anvendes så vidt muligt. I FMK v. 1.4 skal kilden til stamdata angives.

Dette betyder, at lægemiddeldata skal angives ud fra data i det relevante stamdata register, med visse undtagelser:

- Lægemidler der ikke er tilgængelige i stamdata på NSP.
- Lægemidler i et lokalt sortiment for et sygehus eller en region. Hvis patienten er i behandling med disse kan data fra det lokale sortiment anvendes på FMK. Lægemidlet skal dog angives med så stor detaljeringsgrad som muligt (dvs. med navn, form og styrke, om muligt også ATC og aktive substanser).

3. Hent medicinkort og visning af data

GK 3.1

For brugerflader er der følgende krav:

- Hvis brugerfladen afbilleder medicinkortet fra FMK og systemets eget medicinkort ved siden af hinanden, skal medicinkortet fra FMK stå til venstre. (Denne visning skal anvendes af systemer, hvor brugeren manuelt overfører oplysninger fra FMK til et lokalt system og omvendt f.eks. EPJ, EOJ osv.
 - Ordinationer med samme ordinations-id skal vises på samme linje, således at uoverensstemmelser bliver tydelige, også selv om dette kan betyde, at der kommer tomme linjer i medicinkortene. Det skal særligt fremhæves (eventuelt ved brug af ikoner), om der er forskelle mellem ordinationerne med samme ordinations-id, og hvilken af ordinationerne, der er ændret senest.
- Hvis brugerfladen afbilleder medicinkortet fra FMK og systemets eget medicinkort over hinanden skal medicinkortet fra FMK stå øverst. Denne visning må kun anvendes af systemer, hvor brugeren ikke manuelt overfører lægemiddelordinationer fra FMK til de lokale systemer og omvendt f.eks. LPS systemer.
- Er der ændringer i lægemiddelordinationer i den nyeste version af medicinkortet i forhold til en lokal kopi, skal det særligt fremhæves for brugeren.

- **Sortering af lægemidler skal, når både FMK og det lokale medicinkort vises samtidig, til enhver tid være den samme.**
- **Tilstedeværelsen af løse recepter skal særlig fremhævet fremgå af FMK, men detaljer om de løse recepter kan vises på et separat skærbillede eller faneblad.**

I regionale EPJ-systemer anbefales det, at lægemidlerne som udgangspunkt sorteres efter ATC kode, men at der kan tillades sortering efter andre kriterier på brugerens foranledning.

Formålet med kriteriet er at synliggøre forskelle imellem medicinoplysningerne i det lokale medicinkort og medicinoplysninger, som er registreret centralt, således at det er enkelt for brugeren at danne sig et overblik. Samme ordinations-id skal således altid vises overfor hinanden, uanset om lægemiddelordinationen er ændret så meget, at det ikke længere er samme ATC-kode.

Hvis et lægemiddel ikke har en ATC-kode, fx kombinationspræparater, skal der vælges en entydig sorteringsmekanisme i det lokale system, der bidrager til at skabe overblik.

GK 3.2

Et system skal kunne hente det aktuelle medicinkort. Hvis det på grund af fejl i f.eks. infrastruktur eller nationale services ikke er muligt, må systemet lade brugeren arbejde videre uden de aktuelle data fra FMK, men med angivelse af, at det ikke har været muligt at opdatere fra FMK, jf. også GK 1.3.

Godkendelseskriteriet skal sikre, at en bruger bliver gjort opmærksom på, at der ikke er adgang til FMK, og at det lokale medicinkort, der arbejdes i, muligvis ikke stemmer overens med det nyeste medicinkort, der er centralt registreret. Kriteriet skal læses i sammenhæng med GK 1.3.

GK 3.3

Det lokale system skal vise det aktuelle medicinkort for brugeren, med mindre brugeren selv har valgt at en tidligere version skal vises.

Brugeren kan have behov for, at orientere sig i et tidligere medicinkort, men det skal i så fald fremgå for brugeren, at vedkommende ikke arbejder med aktuelle data.

GK 3.4

Data på medicinkortet skal vises uforvansket og med korrekte betegnelser og enheder. Koder kan dog udelades, således at kun tekst vises, hvor begge findes. Autorisationskoder og organisationskoder (ydernummer, SKS m.v.) skal dog altid vises, hvis de findes.

Visning af autorisationsnummer skal således altid ske, når brugeren har et autorisationsnummer. Koder skal ikke konverteres til fritekst, hvormed datakvaliteten forringes, når det centrale kort opdateres.

GK 3.5

Samtlige data for de elementer, der hentes fra FMK, skal kunne vises i systemet. Dette gælder både obligatoriske og ikke-obligatoriske felter, koder dog undtaget som nævnt ovenfor.

Opslag vha. CPR i personregisteret, således at navn og adresse vises via klientsystemet, er dog accepteret.

Kravet om at samtlige data for elementer der hentes fra FMK skal vises omfatter således også returnerede recepter og effektueringer, dvs. de recepter og effektueringer FMK returnerer til det lokale system, uanset om de oprindeligt er genereret lokalt eller i et andet system.

Der er ikke krav om, at de pågældende oplysninger skal fremgå "tydeligt", dvs. de kan placeres som det giver bedst mening i brugergrænsefladen.

GK 3.6

Modifikatorinformation skal kunne vises. Ved anvendelse af FMK v. 1.4 skal alle tre mulige former for modifikatorinformation og samtlige elementer heri, kunne vises i systemet.

Modifikatorinformation (information omkring person og organisation) kan i FMK 1.4 returneres på tre former:

- En autoriseret sundhedsperson samt dennes organisation
- Et flag, der angiver, at der sidst er ændret af patienten selv.
- En anden person, dennes rolle og eventuelle organisation.

Modifikatorinformationen er data om, hvem der har foretaget ændringer, dvs. oplysninger fra "created by", "modified by" og "reported by", jf. GK 13. Dvs. det er en sundhedsperson, patienten selv eller en anden. En anden vil fx. kunne være en medhjælp, sundhedsperson uden egen autorisation, administrator fra NSI.

Der er ikke krav om, at de pågældende oplysninger skal fremgå "tydeligt", dvs. de kan placeres som det giver bedst mening i brugergrænsefladen.

GK 3.7

Det skal særligt fremhæves, hvis det er angivet, at oplysningerne på FMK ikke kan anses for retvisende. Det skal fremgå, hvem der er ansvarlig for disse markeringer og hvornår det er sket (i form af modifikatorinformation, se GK 3.6.

Et medicinkort kan ikke anses for retvisende, hvis det har en eller flere af følgende markeringer:

1. Indlæggelse
2. Ikke ajourført
3. Suspenderet
4. Udskrevet uden ajourføring
5. Ugyldigt

I alle tilfælde – på nær ugyldig – skal det fremgå hvilken organisation og eventuelt person, der står bag markeringen.

Når der er tale om markering for "ikke ajourført" og indlæggelse er der ikke krav om at modifikatorinformationer udpeger en person (men organisation skal fremgå)

Suspendering/ markering for "ikke ajourført" og indlæggelsesmarkering af et medicinkort tilkendegiver, at medicineringen føres i et lokalt journalsystem, og at det centrale FMK, derfor ikke nødvendigvis kan anses for retvisende.

Ugyldiggørelse af et medicinkort tilkendegiver, at data i medicinkortet kan være misvisende på grund af tvivl om dataindhold. Kun National Sundheds-it kan ugyldiggøre medicinkort, og det er tilstrækkeligt at vise dette som

modifikator information. Ugyldigheds-markeringen fjernes ved første ajourføring foretaget efter ugyldiggørelsen, hvilket det anbefales, at gøre brugeren opmærksom på.

GK 3.8

Når der slås op på en tidligere version af medicinkortet, eller på anden måde vises en seponeret/udløbet lægemiddelordination eller andre historiske data, skal dette særligt fremhæves. Desuden skal det fremgå, hvem der har seponeret (modifikatorinformation, se GK 3.6 og GK 13) og hvornår dette er sket.

GK. 3.9 (Nyt krav 2015)

Alle seponerede og udløbne lægemiddelordinationer inkl. tilknyttede recepter og effektueringer skal kunne vises. Når historiske data vises, skal det vises særlig fremhævet, at der er tale om oplysninger som IKKE er en del af det aktuelle medicinkort.

Alle recepter, effektueringer osv. der er tilknyttet seponerede og udløbne lægemiddelordinationer skal ligeledes vises i sammenhæng med den seponerede eller udløbne lægemiddelordination.

GK 3.10

Hvis en lægemiddelordination er pauseret, skal det særlig fremhæves af visningen. Hvis der er registreret en start- og slutdato for pauseringen skal disse vises, og det skal fremgå, hvem der har pauseret lægemiddelordinationen (modifikatorinformation, se GK 3.6) og hvornår det er sket.

Muligheden for at angive en start- og slutdato for en pausering findes kun i FMK v. 1.4.x. Feltet er ikke bagudkompatibelt, hvorfor muligheden for at registrere en start- og slutdato først vil blive aktiveret i det centrale FMK, når alle certificerede systemer som minimum anvender FMK v. 1.4.

GK 3.11

For fremdaterede lægemiddelordinationer skal det særligt fremhæves, at lægemiddelordinationen endnu ikke er aktiv, og startdato skal kunne vises.

Det er muligt at oprette lægemiddelordinationer på FMK med en fremdateret behandlingsstartdato (lægemiddelordinations behandlingsstartdato, se snitfladebeskrivelsen) og/eller med en fremdateret doseringsstartdato.

Fremdaterede lægemiddelordinationer vil blive returneret på et opslag på patientens aktuelle medicinering, så det skal særlig fremhæves, at lægemiddelordinationen ikke er aktiv endnu.

GK 3.12

Hvis der til en given lægemiddelordination findes udestående anmodninger om receptfornyelser/genbestillinger, skal disse kunne vises.

Udestående receptfornyelser er anmodning om nye recepter til lægen/organisationen og genbestillinger er udestående bestillinger om ny levering af medicin fra apotek, der ikke er håndteret af modtageren.

Genbestillinger skal således kunne vises i de systemer, der har oprettet dem eller som skal modtage dem.

Receptfornyelser er ikke det samme som receptkladder, men udestående receptfornyelses-anmodninger vil i

systemer, der anvender FMK v.1.2.6 blive vist som receptkladder i det lokale system, da det ellers ikke ville være muligt at sikre bagudkompatibilitet mellem FMK v. 1.4 og 1.2.6.
Receptfornyelser og genbestilling på apotek er beskrevet i en separat snitflade.
Denne snitflade kan implementeres i 1.2.6 systemer.

GK 3.13 (Nyt krav 2015)

Et system skal kunne vise, hvorvidt borgeren er tilknyttet medicinadministration i hjemmeplejen eller anden relevant organisation.

Tilknytning til medicinadministration i hjemmeplejen er beskrevet i en separat snitflade ”[Registrering af patienttilknytning](#)”. Denne snitflade kan implementeres i alle version af FMK.

4. Visning af medicinkort indeholdende privatmarkerede lægemiddelordinationer

GK 4.1

Hvis et medicinkort indeholder privatmarkerede lægemiddelordinationer, som ikke returneres fra FMK, da der ikke er angivet samtykke eller værdispring skal det særligt fremhæves, at der eksisterer lægemiddelordinationer, som ikke vises på grund af privatmarkeringen.

GK 4.2

Hvis der vises lægemiddelordinationer, der er privatmarkeret, skal det særligt fremhæves for den enkelte ordination, at denne er privatmarkeret.

GK 4.3

En bruger skal kun kunne få adgang til at få vist privatmarkerede lægemiddelordinationer, når:

- Vedkommende har angivet, at vedkommende har patientens samtykke til at bryde privatmarkeringen, eller
- Vedkommende har angivet, at der er tale om en værdispringssituation

5. Visning af lægemiddeldoseringer

En lægemiddeldosering kan være i form af:

- En struktureret dosering
- En udvidet struktureret dosering, hvor den strukturerede dosering ændrer sig over tid (periodevis dosering) for så vidt angår FMK v. 1.4.2
- Fritekst
- En angivelse af, at doseringen kun findes i den ordinerende læges lokale system og ikke på FMK, ”Dosering efter skriftlig anvisning”.

GK 5.1

Strukturerede doseringer på formen morgen + middag + aften + nat (1+1+1+1) skal kunne vises.

GK 5.2

GK 5.2.1 (gælder fra FMK v. 1.4.2 og frem)

Hvis en lægemiddelordination har flere doseringsperioder skal den aktuelle dosering fremgå af skærbilledet, herunder doseringsperiodens doseringsstart- og eventuelle slutdato.

For fremdaterede lægemiddelordinationer se også GK 3.101.

GK 5.2.2 (gælder fra FMK v. 1.4.2 og frem)

Det skal særligt fremhæves, hvis der for en lægemiddelordination er efterfølgende doseringsperioder, der ikke vises. Efterfølgende doseringsperioder, som er tilknyttet den pågældende lægemiddelordination skal kunne fremfindes.

Kravet er en konsekvens af, at FMK's primære formål er at vise aktuel og planlagt medicinering. Det skal være muligt at vise aktuelle og fremtidige doseringsperioder med deres doseringsstart- og sluttidspunkter.

Tidligere versioner af FMK end 1.4.2 vil modtage doseringer med flere perioder som fri-tekst, jf. GK 5.3.

GK 5.3

Dosering i fri tekst skal vises som den er.

GK 5.4

Er det markeret, at en dosering kun findes i den ordinerende læges lokale system (Dosering efter skriftlig anvisning ”), skal oplysningen herom vises.

Hvis doseringen er angivet som ”Dosering efter skriftlig anvisning”, betyder det at doseringen for den pågældende lægemiddelordination ikke er tilgængelig på FMK. Brugeren skal præsenteres for den pågældende lægemiddelordination, men det skal fremgå af skærbilledet, at doseringsinformation ikke er tilgængelig.

GK 5.5

Sammen med doseringen skal doseringens eventuelle start- og slutdato og tidspunkt (hvis angivet) vises.

Bemærk, at doseringens start- og slutdato kan afvige fra behandlingsstart- og slutdato.

GK 5.6

Det skal fremgå på skærbilledet, hvis der ikke er angivet en aktuel dosering for en lægemiddelordination. Det skal i så fald særligt fremhæves, om doseringen er fremtidig eller afsluttet.

Manglende tilstedeværelse af aktuel dosering kan skyldes eksistensen af en periode uden aktuel dosering, jf. GK 8.6.1.

6. Visning af recepter (receptordinationer)

En recept kan være knyttet til en lægemiddelordination eller være løs (dvs. en løs recept).

Løse recepter kan enkeltvis markeres som "Ikke aktuel". Løse recepter, som er markeret som "Ikke aktuel" bliver ikke returneret med det aktuelle medicinkort, medmindre man i kaldet angiver at man ønsker at se alle løse recepter.

Hvis der er foretaget en ajourføring på FMK, tilkendegiver brugeren, at medicinkortet indeholder de lægemiddelordinationer, som patienten er i aktuel behandling med. Angivelse af "Ajourføring på FMK" har ikke indvirkning på de løse recepter.

GK 6.1 (Skærpet krav 2015)

Alle detaljer på alle former for recepter, både tilknyttede, løse recepter og recepter markeret ikke aktuelle, skal kunne vises.

Alle detaljer på effektueringer skal kunne vises. Det gælder både apoteksudleveringer (effektueringer) og effektueringer (indgivet/udlevet).

Ovenstående gælder både recepter tilknyttet aktuelle og fremtidige lægemiddelordinationer samt seponerede og udløbne lægemiddelordinationer.

GK 6.2

Recepters aktuelle status skal fremgå af skærbilledet.

Receptens status kan være "Åben", "Delvist udleveret", "Kladde", "Annulleret", "Ugyldiggjort" etc. Kravet gælder uanset om recepten er tilknyttet en lægemiddelordination eller ej (dvs. er en løs recept).

I FMK version 1.2.6 vises receptfornyelsesansøgninger som recepter med status 'kladde'

GK 6.3 (Nyt krav 2015)

Et system skal kunne vise, om borgeren har modtaget dosisdispenseret medicin igennem de seneste to år. Visningen kan være på et overordnet niveau. Der er således ikke krav om visning af oplysningen på lægemiddelordinationsniveau. Man kan med fordel vise seneste dato for udlevering og fra hvilket apotek(er) udleveringen er sket.

7. Handlinger på lægemiddelordinationer

Formålet med FMK er at sikre et fælles grundlag for patientens medicinering. Derfor er det vigtigt, at alle parter respekterer FMK som fælles overblik over patientens aktuelle lægemiddelordinationer og i videst muligt omfang sikrer, at patientens medicinering fremstår gennemskuelig og genkendelig såvel centralt som lokalt.

Ændringer i patientens medicinering skal derfor ske, som en justering/ændring af de aktuelle lægemiddelordinationer på FMK, hvor dette er klinisk korrekt. Formålet er, at der arbejdes videre med FMK data, hvor det er muligt. På den måde vil det være muligt at følge de enkelte ordinationer.

Det er ikke acceptabelt at seponere alle lægemiddelordinationer og oprette dem på ny på baggrund af lokale data, da dette kan ødelægge historikken og overblikket i de lokale systemer og på tværs af sektorer.

GK 7.1

Et system skal kunne:

- Oprette lægemiddelordinationer
- Opdatere lægemiddelordinationer
- Seponere lægemiddelordinationer og fortryde seponering af lægemiddelordinationer
- Pausere lægemiddelordinationer/genoptage pauserede lægemiddelordinationer

GK 7.2

Systemer skal ved oprettelse eller opdatering af lægemiddelordinationer (herunder også ved genoptagelse af pauserede lægemiddelordinationer samt fortryd seponering) advare mod potentielle dobbeltregistreringer af lægemiddelordinationer. Dette skal som minimum ske på ATC-kode niveau.

Godkendelseskriterieret skal sikre, at der foretages den relevante kontrol og gives de relevante advarsler. Kontrol for dobbeltregistreringer skal finde sted ved alle oprettelser af FMK ordinationer. F.eks. ved oprettelse af lægemiddelordinationer på baggrund af løs recept, eller ved overførsel af lokale ordinationer til FMK.

Advarslene mod potentielle dobbeltregistreringer af lægemiddelordinationer bør præsenteres for brugeren så tidligt i oprettelsesprocessen som muligt og indeholde en sigende tekst, der understøtter korrekt ordination.

Det kræves, at kontrol for dobbeltregistreringer foretages ved, at ATC-koder sammenlignes. Dette forhindrer dog ikke, at der lokalt foretages andre kontroller for dobbeltregistreringer som supplement. Desuden kan der tilføjes ekstra logik omkring kontrollen af ATC-koden (eksempelvis at der tages højde for, at det i visse systemer lokalt er normalt at have to lægemiddelordinationer, når samme lægemiddel gives både fast og efter behov/PN).

Da den faglige viden omkring, hvilke kontroller, der er relevante, findes lokalt, kan en mere finmasket kontrol defineres og implementeres lokalt, og kan ikke beskrives centralt i certificeringskriterierne.

GK 7.3

Obligatoriske felter skal være udfyldt med meningsfulde data. Eksempelvis må indikation ikke registreres som "ukendt", dosering må ikke registreres som fritekst "ikke angivet", med mindre de pågældende oplysninger ikke kan fremskaffes.

Det betyder at selv om visse typer felter tillader værdier som "ukendt", "ikke oplyst" eller "ikke tilgængelig", må disse værdier kun anvendes, hvis det er det, der reelt er tilfældet. "Ikke oplyst" er altså ikke et spørgsmål om,

hvorvidt brugeren eller systemet ønsker at angive en værdi, men at give mulighed for at lave en registrering, hvor man ikke har den reelle værdi til rådighed og ikke kan skaffe den.

Systemet må ikke autoudfylde fritekstfelter, da dette modvirker brug af strukturerede data. Brug af fritekst skal være foranlediget af den kliniske bruger.

8. Oprettelse/opdatering af dosering på lægemiddelordination

GK 8.1

Doseringsenheder udstillet på NSP skal indlæses og anvendes, hvor det giver klinisk mening. Doseringsforslag udstillet på NSP kan anvendes.

Hvis der i stamdata er angivet en doseringsenhed for et lægemiddel, skal denne enhed anvendes. Det er tilladt at anvende andre doseringsenheder lokalt, men de skal i så fald konverteres til den standardiserede doseringsenhed, når FMK opdateres.

NSP stamdatasættet Doseringsforslag indeholder 2 datasæt: doseringsenheder og strukturerede doseringsforslag. Som beskrevet ovenfor skal doseringsenhederne anvendes. Doseringsforslagene kan anvendes som primær datakilde til doseringsforslag. Andre doseringsforslag kan evt. vises efter de nationale doseringsforslag.

Såfremt systemet viser doseringsforslag kan følgende prioritering af forslag være ønskelig:

1. Strukturerede doseringsforslag fra NSP
2. Andre strukturerede doseringsforslag
3. Fritekst doseringsforslag (tidligere datasæt)

GK 8.2 (gælder fra FMK v. 1.4.2 og frem)

Der skal som minimum kunne oprettes og opdateres strukturerede doseringer på lægemiddelordinationer på formen morgen + middag + aften + nat (1+1+1+1) med en eller flere perioder. Ved doseringer med flere perioder skal doseringsstrukturen kunne benyttes indenfor hver enkelt doseringsperiode.

FMK understøtter også, at der oprettes andre former for strukturerede doseringer.

GK 8.3

Lægemidler med doseringer på formen morgen + middag + aften + nat (1+1+1+1) skal oprettes/opdateres med en struktureret dosering.

Der må således ikke anvendes dosering i fri tekst eller ”efter skema i eget system” for denne type dosering.

GK 8.4

Hvis systemer opsplitter en lægemiddelordination fra FMK med flere doseringer i et antal lokale ordinationer (fx fast og PN adskilt), skal disse lokale ordinationer knyttes sammen og afleveres som én samlet lægemiddelordination, når FMK opdateres.

GK 8.5

GK 8.5.1

Dosering i fritekst og ”dosering efter skriftlig anvisning” kan benyttes, hvis det ikke teknisk er muligt eller klinisk forsvarligt, at anvende FMK’s strukturerede doseringer.

GK 8.5.2 (gælder fra FMK v. 1.4.2 og frem)

Ved oprettelse af doseringer i fritekst og dosering efter skriftlig anvisning skal doserings-start- og eventuelle slutdato angives.

Dette er en opstramning i forhold til tidligere FMK versioner, og datoerne kontrolleres i 1.4.2 og frem også i snitfladens skema-validering.

GK 8.6

GK 8.6.1 (gælder fra FMK v. 1.4.2 og frem)

Ved oprettelse af lægemiddelordinationer med flere doseringsperioder skal alle doseringsperioder angives med en doserings-start og slutdato, så det svarer til den periode, hvor lægemidlet skal doseres.

Doseringsperioderne skal være sammenhængende på dato og tid. Det betyder således, at der ikke må være ”huller” i perioderne. Doserings-slutdato kan udelades på den sidste periode.

Der kan dog optræde perioder uden dosering (NUL-dosering), hvor lægemidlet ikke skal doseres. En sådan periode uden dosering (NUL-periode) skal angives med start- og slutdatoer, så der bliver sammenhæng til en tidligere og senere periode.

GK 8.6.2 (gælder fra FMK v. 1.4.2 og frem)

Ved enhver ændring af dosering, styrke på lægemidlet og ændring af lægemiddel (generisk substitution undtaget) skal doseringsstartdato sættes til ikrafttrædelsestidspunktet for ændringen.

9. Handlinger på privatmarkeret lægemiddelordinationer

GK 9.1

Det skal være muligt at privatmarkere en lægemiddelordination.

En privatmarkering betyder, at den markerede lægemiddelordination ikke umiddelbart vises, med mindre der angives samtykke fra patienten eller foretages værdispring.

GK 9.2

Det skal være muligt at fjerne en privatmarkering på en lægemiddelordination.

Fjernelse af en privatmarkering forudsætter, at borgeren har givet samtykke hertil. Brugeren skal på foranledning kunne dokumentere, at samtykket er indhentet.

GK 9.3

Informationen om privatmarkering skal medsendes ved opdatering af lægemiddelordinationen med privatmarkering.

Kravet er begrundet i, at privatmarkeringen ellers forsvinder, hvis oplysningen ikke medsendes.

10. Handlinger på medicinkort-niveau

Suspendering/ markering af ”ikke ajourført” af medicinkortet

Når borgerens aktuelle medicinering føres i et lokalt system f.eks. under en indlæggelse, skal dette markeres på FMK. Det kan ske ved at medicinkortet suspenderes, borgeren registreres indlagt eller medicinkortet markeres ”ikke ajourført”.

Både ”suspendering” – og ”ikke ajourført” markeringen fjernes i den centrale løsning, når der foretages en ajourføring.

Ved suspendering, indlæggelse og ikke ajourført markeringerne informeres andre sundhedspersoner, der slår op på medicinkortet, om at oplysningerne i FMK ikke nødvendigvis er retvisende, da patientens aktuelle medicinering findes i lokalt system.

Ajourføring af FMK

En ajourføring er lægens bekræftelse af at de aktuelle lægemiddelordinationer på FMK afspejler borgerens aktuelle medicinering på ajourføringstidspunktet

GK.10.1

GK 10.1.1 (gælder fra FMK v. 1.4.2 og frem)

Når patientens aktuelle medicinering føres i et lokalt system f.eks. under en indlæggelse, og derfor kan afvige fra den aktuelle medicinering registreret på FMK, skal det lokale system markere patienten som indlagt og kontakthinformation for den enhed, som er ansvarlig for handlingen skal medsendes.

GK 10.1.2 (gælder fra FMK 1.4.2 og frem)

Når patientens aktuelle medicinering føres i et lokalt system, f.eks. under en indlæggelse, og afviger fra den aktuelle medicinering registreret på FMK, skal det lokale system kunne markere patientens medicinkort som ”ikke ajourført”. Ved markering af medicinkortet som ”ikke ajourført” skal kontakthinformation for den enhed, som er ansvarlig for handlingen, medsendes.

GK 10.1.3 (gælder fra FMK v. 1.4.2 og frem)

Når en patient udskrives skal indlæggelsesmarkeringen på FMK fjernes/ medicinkortet frigives. Inden indlæggelsesmarkeringen fjernes/medicinkortet frigives, skal det lokale system sikre at medicinkortet er markeret eller markeres ”ikke ajourført”, hvis patientens medicin i det lokale (EPJ) system er ændret efter seneste ajourføring af FMK.

Hvis en patients indlæggelsesmarkering på FMK fjernes, uden at der er foretaget ajourføring af FMK, skal dette resultere i en markering på FMK, af at medicinkortet ikke er ajourført.

Såfremt der er foretaget lokale ændringer efter en ajourføring skal dette ligeledes resultere i en markering på FMK af, at medicinkortet ikke er ajourført.

Det skal være muligt at overtage markeringen af FMK som ”ikke ajourført” samt indlæggelsesmarkeringen, når patienten flyttes mellem afdelinger og/eller sygehuse.

Registreringen af medicin i det lokale (EPJ) system betragtes som ændringer, og kræver at FMK ajourføres inden indlæggelses markeringen fjernes. Kun i de tilfælde, hvor indlæggelsen slet ikke indebære at medicinen føres lokalt, kan man fjerne indlæggelsesmarkeringen uden at skulle gennemføre en ajourføring af FMK.

GK 10.2

Det skal være muligt at opdatere på medicinkortet på trods af, at dette er suspenderet/ markeret ikke ajourført eller patientens FMK har markering for ”indlagt”.

GK 10.3

I systemer, der anvendes af ordinationsberettigede sundhedspersoner, skal det være muligt for brugeren at markere, at der er foretaget ajourføring på FMK.

Ved ajourføring skal der, sammen med information om ansvarlig læge, medsendes kontakthinformation for den enhed, som efterfølgende kan besvare spørgsmål om handlingen.

Kravet skal sikre, at ordinationsberettigede sundhedspersoner ud over at opdatere lægemiddelordinationerne på FMK også skal kunne ajourføre medicinkortet.

11. Oprettelse af effektueringer

GK 11.1

Det skal være muligt at oprette en effektuering på FMK.

I forbindelse med udleveringer eller indgivelser af medicin, der ikke sker på baggrund af en recept, skal det kunne registreres på FMK.

Fejloprettede effektueringer kan rettes via fmk-online.dk

12. Handlinger på recept

Oprettelse af recept. Godkendelseskriterierne omhandler systemmæssige krav til håndteringen af recept. Det er stadig den enkelte brugers ansvar, at receptbekendtgørelse mv. overholdes ved den konkrete udstedelse af recept.

GK 12.1

Elektronisk receptudstedelse til patienter med CPR-nummer skal ske som recepter knyttet til en aktuel lægemiddelordination på medicinkortet.

Konsekvensen heraf er, at et system ikke må kunne generere løse recepter, hvis FMK er tilgængelig. For receptudstedelse til personer uden CPR-nummer er der ingen tilknytning til en lægemiddelordination. Recepten skal dog oprettes via FMK.

Ikke-FMK receptudstedelse må kun anvendes i tilfælde af, at den centrale FMK-service er utilgængelig.

Hvor elektronisk receptudstedelse ikke er tilladt, fx. ved udstedelse af recepter på magistrelle præparater, skal receptudstedelse ikke ske som recept via FMK.

GK 12.2

Recepter af typen ”til brug i praksis” skal oprettes via den beregnede service.

Hvis det lokale system ikke har etableret servicen ”til brug i praksis” må det ikke være muligt at oprette recepter ”til brug i praksis” på anden vis. I givet fald må brugerne henvises til at oprette denne type recepter via FMK-online.

GK 12.3 (gælder fra FMK v. 1.4.0 og frem) (Skærpet krav 2015)

Systemer, skal give brugeren mulighed for at slå op på receptfornyelsesansøgninger fra hjemmeplejen. Kravet gælder både i relation til den enkelte borger og for en samlet listevisning af udestående receptfornyelsesansøgninger.

Kravet understøtter dialogen mellem borger, hjemmepleje og læge. I version 1.2.6 vises receptfornyelsesansøgninger som recepter med status ”kladde”

Receptfornyelser til lægen vises på en overskuelig måde, så det bliver nemt for lægen at behandle dem.

Kravet om listevisningen er ikke gældende såfremt der er implementeret ”Advis” i løsningen. Da brugeren med ”Advis” løsning aktivt vil blive gjort opmærksom på receptfornyelsesansøgningerne på patientniveau.

GK 12.4 (gælder fra FMK v. 1.4.0 og frem) (Skærpet krav februar 2015)

Recepter, som er oprettes på baggrund af receptfornyelsesansøgninger fra borger/hjemmesygepleje via FMK’s ”bestil udlevering”-service skal oprettes med en relation til bestillingen.

Det skal fremgå af skærm billedet, hvilken lægemiddelordination receptfornyelsesansøgningen er tilknyttet. Det skal ligeledes være tydeligt for brugeren, hvilke oplysninger recepten indeholder.

Hvis brugeren opretter en recept ud fra en bestilling skal bestillingens ID påføres recepten i det dertil indførte felt i kaldet til FMK. Derved sikres at relevante arbejdsgange understøttes.

Receptfornyelsesansøgninger som brugeren vurderer ikke skal medføre en ny receptudstedelse (idet patienten ikke længere skal medicineres med det ønskede lægemiddel), bør annulleres. Derved er det synligt for de parter som har været involveret i bestilling, at der er handlet på baggrund af bestillingen.

GK 12.5 (gælder fra FMK v. 1.4.0 og frem)

Systemet skal give brugeren mulighed for at annullere receptfornyelsesansøgninger og genbestillinger (se afsnit 15).

GK 12.6

Recepter skal enkeltvis kunne markeres som ”Ikke aktuelle”.

De lokale systemer kan dog implementere hjælpefunktioner til at markere grupper af recepter som ”ikke aktuelle”. Eksempelvis at løse recepter kan grupperes, og hele gruppen samlet kan markeres som ”ikke aktuell”.

Det Fælles Medicinkort – Godkendelseskriterier for version 1.4.2 og under Side 20

GK 12.7 (Nyt krav februar 2015)

Recepter som markeres "ikke aktuelle" skal samtidig annulleres.

Brugeren skal gøres opmærksom på denne sammenhæng inden de gennemfører handlingen. Det må ikke være muligt at markere en recept "ikke aktuel" uden samtidig at annullere den pågældende recept.

Recepter markeret som "ikke aktuelle" returneres ikke ved opslag på medicinkortet, med mindre dette udtrykkeligt angives i forespørgslen.

GK 12.8

Systemer, der kan oprette recepter, skal implementere muligheden for at annullere recepter.

Det anbefales, at brugerne i samme arbejdsgang har mulighed for at annullere recepter, som er knyttet til en lægemiddelordination, når denne seponeres, eller når dosis ændres.

GK 12.9

Ved oprettelse af recepter skal det fremgå af skærbilledet, hvis det pågældende lægemiddel har klausuleret tilskud, og den komplette klausuleringstekst skal være tilgængelig for brugeren i forbindelse med ordinationen.

Det anbefales, at brugeren SKAL tage stilling til, hvorvidt der skal ydes klausuleret tilskud eller ej.

13. Angivelse af information omkring aktører

I FMK 1.4 er der i forhold til tidligere udvidet med mulighed for at skelne mellem forskellige aktører, der kan være involveret i en handling. Muligheden er introduceret for at kunne understøtte sigende loginformation i såvel audit-loggen som i borgerens "Min log" på Sundhed.dk.

Udførende: Udførende er den sundhedsperson, der har haft kontakt med patienten og udført den konkrete handling, der giver anledning til registrering på FMK.

Certifikatejer: Certifikatejeren er personen, der registrerer en ændring på FMK, og er identificeret via sit MOCES-certifikat.

Ansvarlig for kaldet til FMK: Kaldet til FMK kan indeholde en person ansvarlig for kaldet til FMK, fx den læge, der benytter en medhjælp i en given situation.

Se i øvrigt FMK's 1.4 snitfladebeskrivelse for mere information herom.

GK 13.1

Information omkring den udførende og dennes organisation skal registreres i CreatedBy/ModifiedBy mv.

Afhængigt af om der oprettes, ændres m.v. kan elementet være navngivet forskelligt.

GK 13.2

Information omkring certifikatejeren registreres i ReportedBy-elementet, der anvendes som følger:

Det Fælles Medicinkort – Godkendelseskriterier for version 1.4.2 og under Side 21

- Hvis certifikatejer adskiller sig fra den udførende skal ReportedBy anvendes til at registrere information omkring certifikatejer og dennes organisation.
- Er certifikatejer den samme som den udførende, anvendes kun CreatedBy/ModifiedBy mv.

GK 13.3 (gælder fra FMK v. 1.4.2 og frem)

Hvis den person, der udfører kaldet til FMK (certifikatejer), ikke selv er ansvarlig for handling, der registreres, skal den ansvarlige angives i ”på vegne af” i header-elementet ved kaldet til FMK. I FMK 1.4.2 skal den ansvarlige desuden registreres i ”AuthorisedBy” elementet knyttet til certifikatejer.

I AuthorisedBy-elementet angives der yderligere information som organisation og kontaklinformation.

14. Registrering af tilknytning til hjemmesygeplejen (gælder kun FMK v. 1.4.x)

Som information til øvrige sundhedspersoner skal hjemmesygeplejen sikre, at patienter, hvis medicinering håndteres af hjemmesygeplejen, registreres som tilknyttet hjemmesygeplejen.

GK 14.1

Hjemmesygeplejen skal kunne registrere en patient som tilknyttet til hjemmesygeplejen, såfremt patientens medicinering håndteres af hjemmesygeplejen.

Dette registreres via FMKs ”registrer tilknytning”-service. I kaldet medsendes bl.a. information omkring hjemmesygeplejen, f.eks. kommunekode for den kommunale hjemmesygepleje.

GK 14.2

Hjemmesygeplejen skal kunne ophæve registreringen af en patient som tilknyttet til hjemmesygeplejen, såfremt patientens medicinering ikke længere håndteres af hjemmesygeplejen.

15. Bestilling af udleveringer (Hele GK 15 gælder for EOJ og andre omsorgssystemer)

Der er mulighed for at bestille udleveringer via FMK, fra lægen (receptfornyelsesanmodninger) eller fra apoteket (genbestilling).

GK 15.1

Ved bestilling af udlevering sendt til lægen (receptfornyelsesanmodninger) skal dette ske via FMK’s ”bestil udlevering”-service.

GK 15.2

Ved bestilling af udlevering sendt til apoteket (genbestilling) skal dette ske via FMK’s ”bestil udlevering”-service.

16. Terminologi (Nyt krav februar 2015)

Der er krav om, at gældende relevant terminologi anvendes i brugergrænsefladerne, så kommunikationen på tværs af sektorer styrkes. (jf. <http://begrebsbasen.sst.dk>)

17. Fejlhåndtering

GK 17.1

Hvis der returneres en fejlbesked fra FMK, skal denne kunne håndteres. Det lokale system må ikke ignorere returnerede fejlbeskeder.

Fejlbeskeder skal vises for brugeren og logges. Det er ikke et krav, at teksten fra FMK's fejlbesked direkte vises for brugeren, fejlbeskeden kan ofte med fordel efterbehandles lokalt.

GK 17.2

Det lokale system skal understøtte relevant logning til brug for fejlsøgning og datagenopretning.

Dette skal sikre at det er muligt at foretage lokal fejlsøgning og datagenopretning, i tilfælde af at systemet genererer fejl på FMK, fx på grund af systemets uhensigtsmæssige udformning eller ved uhensigtsmæssig anvendelse af systemet.

Der skal logges information ved oprettelser og opdateringer (evt. også ved opslag) på FMK indeholdende tidspunkt, id på sundhedsperson (f.eks. autorisationsnummer), information omkring handling (f.eks. FMK-servicenavn) information omkring, hvad der opdateres (lægemiddelordinationens ID og version, eventuelt patientens CPR-nummer).

Disse minimumsdata bør dog suppleres med, hvad der lokalt er nødvendigt af logdata, for at kunne håndtere en god fejlsøgning og eventuel datagenopretning, ligesom logningskravene iht. persondataloven til enhver tid skal overholdes. Det anbefales at logningsniveauet kan øges ad hoc (ifbm. fejlfinding) op til et niveau, hvor det fulde request/respons logges.

GK 17.3

Logdata ifølge ovenstående minimumskrav skal mindst opbevares i 6 måneder.

Certificeringskriterierne ændrer ikke på de krav, der i øvrigt måtte gælde for logning mv., jf. fx sikkerhedsbekendtgørelsens § 19 (Bekendtgørelse nr. 528 af 15. juni 2000 om sikkerhedsforanstaltninger af personoplysninger, som behandles for den offentlige forvaltning med senere ændringer).

GK 17.4

Systemleverandøren skal på forespørgsel kunne sandsynliggøre, at der er de fornødne tekniske- og organisatoriske ressourcer til stede til at sikre forsvarlig og relevant fejlsøgning og datagenopretning.

Det er en forudsætning for en velfungerende tværsektoriel kommunikation, at alle parter er i stand til at bidrage effektivt til en fælles fejlsøgning og support. Hvis en systemleverandør ikke er i stand til at bidrage til fælles fejlsøgning og datagenopretning, kan den samlede datakvalitet komme i fare.