

Bijzonder Kenmerken: Interacties en Contra- Indicaties niet beoordeeld

IR V-3-1-1

Deze implementatierichtlijn beschrijft hoe de Bijzondere Kenmerken "Interacties nog niet beoordeeld" en "Contra-indicaties nog niet beoordeeld" uit het bestand Bijzondere Kenmerken van de G-Standaard geïmplementeerd dient te worden in software voor openbare apotheek, voorschrijver en ziekenhuis-apotheek, zodat het doel hiervan wordt bereikt.

Bij vragen naar aanleiding van deze implementatie richtlijn kunt u contact opnemen met Leonora Grandia (070-3737197, leonora.grandia@z-index.nl) van Z-Index of Marleen Journée-Gilissen (070-3737236, m.journee-gilissen@knmp.nl) van het Geneesmiddel Informatie Centrum (GIC) van de KNMP.



● Intermediair in zorginformatie op maat

De databank van Z-Index ondersteunt het voorschrijven, bestellen, afleveren, declareren en vergoeden van geneesmiddelen, zelfzorgproducten en medische hulpmiddelen, en biedt organisaties en bedrijven over deze producten managementinformatie.

Inhoud

1	Inleiding	3
1.1	Begrippen	3
1.2	Doel van de Bijzondere Kenmerken: Interacties en Contra-indicaties niet beoordeeld	3
1.3	Welke gerelateerde onderwerpen worden niet beschreven in deze implementatierichtlijn	4
2	Opbouw van Bijzonder Kenmerken: ‘Interacties en Contra-indicaties niet beoordeeld’	5
3	Implementatie van Bijzonder Kenmerken: ‘Interacties en Contra-indicaties niet beoordeeld’	6
4	Implementatie van extra functies	8
4.1	Extra printen van ‘rugetiketten’	8
4.2	Vereenvoudigde vastlegging in het ZRS	8
5	Overzicht aanpassingen per versienummer	9

1 Inleiding

1.1 Begrippen

Bijzonder Kenmerk: Een kenmerk van een geneesmiddel dat bij voorschrijven en afleveren relevant kan zijn voor zorgverleners.

GPK, PRK, HPK: De G-Standaard heeft een 'ruggengraat' die bestaat uit meerdere, hiërarchische niveaus, waaronder het generiekniveau (GPK), het voorschrijfniveau (PRK) en het handelsproductniveau (HPK). Op ieder niveau worden gegevens van een product bijgehouden. Zie voor meer informatie: '**De ruggengraat van de G-Standaard**' op www.z-index.nl.

1.2 Doel van de Bijzondere Kenmerken: Interacties en Contra-indicaties niet beoordeeld

Als geneesmiddelen met een nieuwe stof worden opgenomen in de G-Standaard, is het niet altijd mogelijk om alle interacties en contra-indicaties gelijk uit te zoeken vanwege een aantal praktische problemen:

- werkgroep vergadert maar 1x per 2 maanden of 2x per jaar;
- er is weinig literatuur voor onderbouwing te vinden bij de introductie van een nieuw middel.

Zorgverleners zijn zich hier niet altijd van bewust. Zorgverleners gaan er dan onterecht vanuit dat het geneesmiddel ondersteund wordt met interactie- of contra-indicatiebewaking. Daarom is op verzoek van deze zorgverleners het Bijzondere Kenmerken: 'Interacties nog niet beoordeeld' en 'Contra-indicaties nog niet beoordeeld' geïntroduceerd.

Het doel van de Bijzondere Kenmerken: 'Interacties nog niet beoordeeld' en 'Contra-indicaties nog niet beoordeeld' is zorgverleners erop te attenderen dat de interacties en/of contra-indicaties bij het desbetreffende geneesmiddel nog niet beoordeeld zijn.

De koppeling van dit Bijzonder Kenmerk aan het ZRS vergemakkelijkt het vastleggen van hoe de zorgverlener het signaal 'Interacties nog niet beoordeeld' of 'Contra-indicaties nog niet beoordeeld' heeft afgehandeld.

Het bijzonder kenmerk 'Contra-indicaties nog niet beoordeeld' geldt alleen voor de aandoeningen. Voor de contra-indicatieaarden Zwangerschap/borstvoeding/kinderwens, Verminderde nierfunctie en Verkeersdeelname worden aparte bewaking aangemaakt. Op deze manier krijgt de praktijk alleen een melding als de patiënt ook daadwerkelijk gekoppeld is aan de contra-indicatieaard Zwangerschap/borstvoeding/kinderwens, Verminderde nierfunctie of Verkeersdeelname.

1.3 Welke gerelateerde onderwerpen worden niet beschreven in deze implementatierichtlijn

- De overige Bijzondere Kenmerken moeten op verschillende manieren geïmplementeerd worden. Zie www.z-index.nl.
- *Tekst blokken*
zie Implementatierichtlijn "Tekst blokken".
- *ZRS = Zorgregistratiesysteem:*
zie Implementatierichtlijn "ZRS inclusief koppeling aan medicatiebewaking".

2 Opbouw van Bijzonder Kenmerken: 'Interacties en Contra-indicaties niet beoordeeld'

104 'Interacties nog niet beoordeeld'

105 'Contra-indicaties nog niet beoordeeld'

Technisch gezien bestaat zij uit de volgende bestanden:

Bestand BST401T: Bijzondere Kenmerken.

Bestand BST921T en BST922T: Tekstbestand, aangestuurd vanuit bestand 401.

Zie hiervoor verder de implementatierichtlijn "*Tekstblokken*".

In het bestand 401 is de koppeling tussen producten (HPK-niveau en waar mogelijk op PRK-niveau) en het Bijzonder Kenmerk opgenomen op item (**BYZKEN**) **104** en **105**.

Bestand BST401T : Bijzondere Kenmerken						
Veld	Omschrijving	Bestand; thes.nr.	Verantw.	Lengte	Type	Posities
BSTNUM	Bestandsnummer	401	Z-Index	4	N	0001- 0004
MUTKOD	Mutatiekode		Z-index	1	N	0005- 0005
PRKODE	PRescriptieKode (PRK)		Z-Index	8	N	0006- 0013
HPKODE	HandelsProduktKode (HPK)		Z-Index	8	N	0014- 0021
THBYZK	Thes.nr. Bijzondere Kenmerken		Z-Index	4	N	0022- 0025
BYZKEN	Kode Bijzonder Kenmerk	= 104 of 105	KNMP	6	N	0026- 0031
	Leeg veld (nullen)		Z-Index	1	A	0032- 0032

3 Implementatie van Bijzonder Kenmerken: ‘Interacties en Contra-indicaties niet beoordeeld’

3.1 Het implementatieschema voor het Bijzonder Kenmerk ziet er als volgt uit:

Stap 1:

Controleer of aan de HPK van het geneesmiddel dat wordt ingevoerd BYZKEN= 104 of 105 uit bestand 401 is gekoppeld.

- Zo nee, er is geen melding nodig.
Zo ja, ga verder met stap 2,

Stap 2:

Toon op het scherm:

- de kernpunten van het signaal, zoals:
 - het feit dat het een signaal is in het kader van Bijzondere Kenmerken;
 - het nummer + de omschrijving van het Bijzonder Kenmerk;
 - welk middel het betreft;

De exacte invulling hiervan is afhankelijk van de wensen van de zorgverleners en kan in overleg met hen worden vastgesteld.
- De bijbehorende tekst (met sleutels **TXMOD(=72)** en **TXKODE(=BYZKEN)**): zie de implementatierichtlijn “**Tekst blokken**”.
De tekstmodule van de Bijzondere Kenmerken bevat diverse tekstsoorten. De bedoelde implementatie daarvan is als volgt (NB: niet alle tekstsoorten zijn bij alle bijzondere kenmerken aanwezig, per bijzonder kenmerk kan het dus zijn dat één of meerdere tekstsoorten ontbreken):

Tekstsoort	Bedoeld voor	opmerkingen
200	apothekersassistente	
210	apotheker	
230	voorschrijver (eerste lijn)	
240	ziekenhuisapotheker	
251	iedereen	Tekst dient oproepbaar te zijn als één van de bovenstaande tekstsoorten (200-240) op het scherm wordt getoond (tekststr 251 en 255 zijn niet opgenomen in BST601T, maar zijn volgend aan tekststr 200-240).

- Als de functie ‘Vereenvoudigde vastlegging in het ZRS’ is geïmplementeerd (zie 4.2), toon de bijbehorende ZRS-acties op het scherm naast de tekst. Zie de **Implementatierichtlijn “ZRS inclusief koppeling van medicatiebewaking”**.

→ Ga verder met de volgende stap.

Stap 3:

Als de extra functie 'Extra printen van 'rugetiketten'' is ingebouwd, print dan de kernpunten van het signaal op een etiket (zie 4.1).

→ Ga verder met de volgende stap.

Stap 4:

Plaats de bewaking op de signaallijst (de signaallijst is optioneel voor de voorschrijver).

Wat op de signaallijst moet worden vermeld en hoe, kan in overleg met de zorgverleners worden vastgesteld. Gedacht kan worden aan het vermelden:

- het feit dat het een signaal is in het kader van Bijzondere Kenmerken;
- het nummer + omschrijving van het Bijzonder Kenmerk;
- welk middel het betreft.

4 Implementatie van extra functies

4.1 Extra printen van 'rugetiketten'

Ter informatie bij het afleveren en/of ter ondersteuning van de receptcontrole kan het in de apotheek handig zijn om kort de kernpunten van het signaal op het etiket te noteren. Daarvoor zouden de kernpunten uitgeprint kunnen worden op etiketformaat om deze bij het recept te kunnen plakken. Welke kernpunten de zorgverlener precies wil zien, en hoe deze getoond moeten worden, kan in overleg met de zorgverleners worden vastgesteld. Gedacht kan worden aan het vermelden van:

- het feit dat het een signaal in het kader van Bijzondere Kenmerken is;
- de inhoud van tekstsoort 265, de Rug-etikettekst;
- welk middel het betreft.

4.2 Vereenvoudigde vastlegging in het ZRS

Aan specifieke medicatiebewakingssignalen kunnen ZRS-items gekoppeld zijn om zo de vastlegging in het ZRS te vereenvoudigen.

Zie hiervoor de **Implementatierichtlijn "ZRS inclusief koppeling aan medicatiebewaking"**.

5 Overzicht aanpassingen per versienummer

Versie	Datum	Waar in richtlijn	Soort wijziging	Wat is gewijzigd	Evt. opmerkingen
3.1.1	30-12-16	§ 2	Verwijdering	Verwijzing naar bst920 verwijderd	
		§ 3.1 stap 2	Wijziging	Verwijzing naar teksten aangepast nav update IR Teksten	
2.1.1.	02-06-14	Gehele richtlijn	inhoudelijk	Bijzonder kenmerk 'Contra-indicaties nog niet beoordeeld' toegevoegd	
1.1.1.	17-02-14	NIEUW			