
Aan : Belanghebbenden

Van : Programmteam

Datum : 7 maart 2023

Versie : 1.0

Onderwerp : Vooraankondiging

Recepten moeten op grond van de Geneesmiddelenwet¹ zodanig zijn ondertekend dat de verstrekker de authenticiteit van het recept kan vaststellen. De huidige beschikbare UZI-middelen, om een elektronisch een recept mee te ondertekenen, beschikken wel over de mogelijkheid om een wettelijk goedgekeurde elektronische handtekening te zetten maar zijn niet voldoende gebruiksvriendelijk en niet voldoende betaalbaar waardoor draagvlak voor een brede uitrol ontbreekt.

VWS ontwikkelt binnen het project Toekomstbestendig maken UZI een oplossing voor een rechts-geldige elektronische handtekening, zodat voldaan kan worden aan de (wettelijke) eisen van onder andere de IGJ voor het elektronisch ondertekenen van recepten. Deze generieke oplossing is echter niet tijdig gereed voor de Kickstart Medicatieoverdracht. Omdat we tijdens de Kickstart Medicatieoverdracht nog niet beschikken over een oplossing voor het elektronisch ondertekenen die zowel voldoet aan de eisen van de gebruikers als aan de juridisch/beleidsmatige eisen, mag een digitaal ontvangen MA/VV conform de wet, slechts als vooraankondiging beschouwd worden.

Binnen de Kickstart wordt daarom gewerkt op basis van de werkwijze die nu al in digitale communicatie tussen voorschrijvers en apotheken wordt gehanteerd en die is geaccepteerd om de herleidbaarheid van een recept zeker te stellen. Dat wil zeggen:

- het digitaal verstuurd samenstel aan berichten Medicatieafpraak en Verstrekkingverzoek is een 'vooraankondiging';
- voorschrijvers en apotheken hebben afspraken gemaakt en deze in convenanten vastgelegd. Deze werkwijze biedt voldoende waarborgen voor de verstrekking.

¹ Uit Geneesmiddelenwet: "Recept: een door een met naam en werkadres aangeduide beroepsbeoefenaar als bedoeld in artikel 36, veertiende lid, van de onder II genoemde wet dan wel een daartoe in een andere lidstaat bevoegde beroepsbeoefenaar, opgesteld document waarin aan een persoon of instantie als bedoeld in artikel 61, eerste lid, een voorschrift wordt gegeven om een met zijn stofnaam of merknaam aangeduid geneesmiddel in de aangegeven hoeveelheid, sterkte en wijze van gebruik ter hand te stellen aan een te identificeren patiënt, en dat is ondertekend door de desbetreffende beroepsbeoefenaar dan wel, zonder te zijn ondertekend, met een zodanige code is beveiligd dat een daartoe bevoegde persoon of instantie de authenticiteit ervan kan vaststellen;"