

Kwalificatie Testscript

MEDMIJ Laboratoriumgegevens

PGO

Betere zorg
door betere informatie

Nictiz 



MEDMIJ Laboratoriumresultaten

PGO			
Datum			
ID Nummer -			
Auteur(s) Nictiz			

Inhoud

H-1	Raadplegen Laboratoriumresultaten	5
------------	--	----------

Inleiding

Algemeen

Dit document bevat het te doorlopen scenario bij de kwalificatie voor het persoonlijke gezondheidsomgeving (PGO) voor de informatiestandaard MEDMIJ Laboratoriumresultaten. De doelgroep van dit document is de leverancier die wil kwalificeren. De kwalificatie wordt uitgevoerd met een simulator, genaamd Touchstone. Touchstone kan berichten verzenden en ontvangen.

Inhoudelijke toelichting

Deze kwalificatie scripts zijn opgesteld ten behoeve van het Project MEDMIJ. Bij het opstellen van de scripts is uitgegaan van het Functioneel Ontwerp [Raadplegen laboratoriumresultaten door Patiënt](#). De op te vragen onderdelen die in het functioneel ontwerp besloten liggen zijn waar mogelijk gekoppeld aan zorginformatiebouwstenen.

Scenario:

Bij de patiënt wordt diabetes vermoed. Een week voor de afspraak met de internist vindt in het ziekenhuis bloed- en urineonderzoek plaats. Twee dagen voor het consult stelt het ZIS de resultaten beschikbaar zodat de patiënt zich op het consult kan voorbereiden.

Algemene voorwaarden

voor kwalificatie Een leverancier kan starten met een kwalificatie, als hij voldoet aan onderstaande voorwaarden:

1. Kennis en begrip van MedMij afsprakenstelsel.
2. Kennis over de te gebruiken infrastructuur of het netwerk waarover uitgewisseld wordt en de toegang daartoe, inclusief authenticatie/autorisatie etc.
3. Kennis en begrip van de aan Labresultaten gerelateerde basisset zorginformatiebouwstenen (Zibs)
4. Kennis en begrip en toepassen van de verschillende tabellen, waardenlijsten en andere referenties die de Informatiestandaard gebruikt.
5. Kennis en begrip, en het naleven van de aandachtspunten zoals beschreven in het document 2. Addenda - Kwalificatiescript – MedMij-Labresultaten.
6. Alle gegevens die de kwalificerende partij zelf moet invoeren zijn te vinden in de kwalificatiedocumentatie. Onjuist ingevoerde gegevens (ook tijd/datum etc.) zullen leiden tot vertraging van en kunnen blokkerend zijn voor het kwalificatieproces.

Het testen van infrastructurele eisen maakt geen onderdeel uit van deze kwalificatie.

H-1 Raadplegen Laboratoriumresultaten

Beschrijving

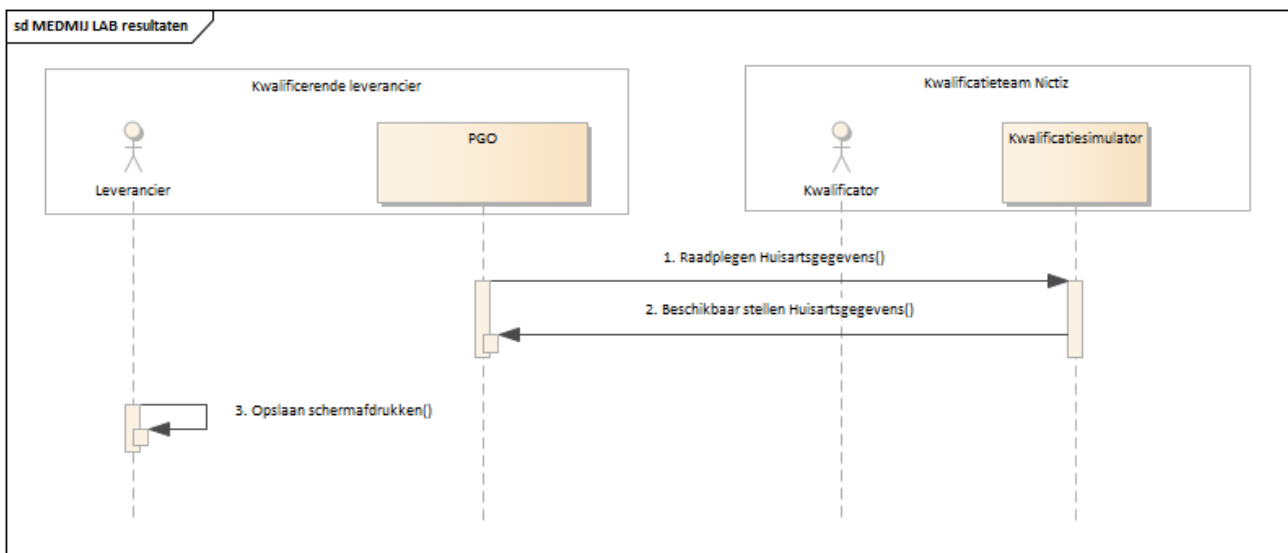
Deze stap van het testscript is bedoeld om te controleren of de PGO in staat is om het patiëntendossier zoals het in de bijlagen beschreven staat te raadplegen en op te slaan.

Uit te voeren stappen

De volgende stappen moeten worden uitgevoerd:

1. De PGO stuurt een bevraging richting de testsimulator voor patiënt
2. De tester vangt het bericht af in de testsimulator.
3. PGO ontvangt het bericht vanuit de testsimulator.
4. De PGO levert schermafdrucken om te tonen dat de ontvangen gegevens goed verwerkt zijn.

Interacties



Op te leveren testmateriaal door leverancier

- Het XML bericht dat wordt verstuurd vanuit het PGO.
- Schermafdruck patiëntgegevens