

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2016/22499]

19 DECEMBRE 2016. — Règlement relatif
à la prescription électronique

Le Comité de l'assurance soins de santé de l'Institut national
d'assurance maladie-invalidité,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et
indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, les articles 9bis et 22, 11°;

Vu l'avis de la Commission Nationale dento-mutualiste du 23 novem-
bre 2016;

Vu l'avis de la Commission Nationale médico-mutualiste du 28 novem-
bre 2016;

Après en avoir délibéré au cours de sa séance du 19 décembre 2016,

Arrête :

Article 1^{er}. Le présent règlement fixe les modalités pratiques d'uti-
lisation de la prescription électronique de médicament.

Il ne s'applique pas à la prescription intra hospitalière visée par le
règlement du 5 décembre 2016 relatif à la prescription électronique intra
hospitalière.

Art. 2. La prescription est générée par le logiciel du prescripteur et
est traduite vers un message électronique (de type XML KMEHRbis).

Le message est envoyé sous forme cryptée vers le système Recip-e en
tant que message non adressé.

Lors de la réception, Recip-e vérifie l'intégrité et l'exactitude formelle
de la prescription et si tel est le cas y appose une datation au moyen du
service de base d'horodatage de la plate-forme eHealth.

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2016/22499]

19 DECEMBER 2016. — Verordening betreffende
het elektronisch voorschrift

Het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzor-
ging van het Rijksinstituut voor Ziekte- en Invaliditeitsver-
zekering,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor genees-
kundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994,
artikelen 9bis en 22, 11°;

Gelet op het advies van de Nationale Commissie tandartsen-
ziekenfondsen van 23 november 2016;

Gelet op het advies van de Nationale Commissie artsen-
ziekenfondsen van 28 november 2016;

Na erover te hebben beraadslaagd in zijn vergadering van 19 decem-
ber 2016,

Besluit :

Artikel 1. Deze verordening stelt de praktische modaliteiten vast
voor het gebruik van het elektronisch geneesmiddelenvoorschrift.

Ze is niet van toepassing op het voorschrift binnen het ziekenhuis
bedoeld in de verordening van 5 december 2016 betreffende het
elektronisch voorschrift binnen het ziekenhuis.

Art. 2. Het voorschrift wordt via het pakket van de voorschrijver
gegenereerd en wordt vertaald naar een elektronisch bericht (type XML
KMEHRbis).

Het bericht wordt gecijferd naar het Recip-e systeem verstuurd als
niet-geadresseerd bericht.

Bij ontvangst verifieert Recip-e de formele integriteit en correctheid
van het voorschrift en plaatst in voorkomend geval een tijdstempel via
de timestampbasisdienst van het eHealth-platform.

Recip-e confirme la réception de la prescription électronique au prescripteur, attribue un numéro de prescription unique, transmet au prescripteur un RID et conserve la prescription cryptée temporairement sur son serveur.

Le prescripteur imprime et remet au patient une « preuve de prescription électronique » dont le modèle est fixé en annexe et qui comporte le RID.

Le contenu médical du message est encrypté sur l'ordinateur du prescripteur au moyen du service de base d'encryption de la plateforme eHealth.

Le patient choisit l'exécuteur de la prescription et lui remet la preuve de prescription électronique.

Ce prestataire de soins peut extraire la prescription temporairement stockée dans le système central. Lorsqu'au moins un élément de la prescription est délivré, la prescription est transmise de manière permanente au système du prescripteur.

Le système Recip-e conserve des loggings et des traces.

Art. 3. Lors de l'exécution de la prescription électronique par l'officine pharmaceutique, aucun ajout manuscrit à la preuve de prescription électronique ne peut être pris en compte. Seule la prescription électronique peut être exécutée.

Art. 4. Conformément à l'autorisation du Comité sectoriel santé et sécurité sociale, l'officine pharmaceutique et l'office de tarification auquel elle est affiliée peuvent accéder aux prescriptions électroniques exécutées par l'officine pharmaceutique pendant la durée de conservation prévue par ou en vertu de la loi.

Art. 5. Le présent règlement entre en vigueur le 1^{er} janvier 2017.

Bruxelles, le 19 décembre 2016.

Le fonctionnaire Dirigeant,

H. De Ridder.

Le Président,

J. Verstraeten.

Recip-e bevestigt de ontvangst van het elektronische voorschrift aan de voorschrijver, kent een uniek voorschriftnummer toe, maakt aan de voorschrijver een RID over en bewaart het gecijferde voorschrift tijdelijk op zijn server.

De voorschrijver drukt een "bewijs van elektronisch voorschrift" af, waarvan het model is vastgesteld in bijlage en dat het RID bevat, en overhandigt dit aan de patiënt.

De medische inhoud van het bericht wordt geëncrypteerd op de computer van de voorschrijver door middel van de encryptie-basisdienst van het eHealth-platform.

De patiënt kiest de uitvoerder van het voorschrift en overhandigt hem het bewijs van het elektronisch voorschrift.

Die zorgverlener kan het voorschrift, dat tijdelijk in het centrale systeem opgeslagen is, ophalen. Wanneer minstens 1 item van het voorschrift afgeleverd is, wordt het voorschrift permanent aan het systeem van de zorgverlener overgemaakt.

Het Recip-e-systeem houdt een logging en tracing bij.

Art. 3. Bij de uitvoering van het elektronisch voorschrift door de officina wordt geen enkele handgeschreven aanvulling op het bewijs van het elektronisch voorschrift in aanmerking genomen. Enkel het elektronisch voorschrift kan worden uitgevoerd.

Art. 4. Overeenkomstig de machtiging van het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid kunnen de officina en de tarifieringsdienst waarbij ze is aangesloten de elektronische voorschriften die worden uitgevoerd door de officina raadplegen gedurende de bewaringstermijn die is voorzien door of krachtens de wet.

Art. 5. Deze verordening treedt in werking op 1 januari 2017.

Brussel, 19 december 2016

De Leidend Ambtenaar,

H. De Ridder.

De Voorzitter,

J. Verstraeten.

Bijlage bij de verordening van 19 december 2016 betreffende het elektronisch voorschrift

Model van het "bewijs van elektronisch voorschrift"

RID
BEWIJS VAN ELEKTRONISCH VOORSCHRIFT
Gelieve dit document voor te leggen aan uw apotheker om de barcode te scannen en de voorgeschreven geneesmiddelen af te leveren.
Voorschrijver : Naam Voornaam RIZIV nr. :
Rechthebbende : Naam Voornaam INSZ :
Inhoud van het elektronisch voorschrift
1
2
3
4
5
Opgelet : Met manuele toevoegingen op dit document zal geen rekening gehouden worden.
Datum :
Uitvoerbaar vanaf :

Gezien om te worden gevoegd bij de verordening van 19 december 2016.

De Leidend Ambtenaar,

H. De Ridder.

De Voorzitter,

J. Verstraeten.

Annexe au règlement du 19 décembre 2016 relatif à la prescription électronique

Modèle de la "preuve de prescription électronique"

RID
PREUVE DE PRESCRIPTION ELECTRONIQUE
Veuillez présenter ce document à votre pharmacien pour scanner le code-barres et vous délivrer les médicaments prescrits.
Prescripteur : Nom Prénom N° INAMI :
Bénéficiaire : Nom Prénom NISS :
Contenu de la prescription électronique
1
2
3
4
5
Attention : Aucun ajout manuscrit à ce document ne sera pris en compte.
Date :
Exécutable à partir du :

Vu pour être annexé au règlement du 19 décembre 2016.
Le fonctionnaire Dirigeant,
H. De Ridder.

Le Président,
J. Verstraeten.