

## 1 LSP (AORTA)

Op 14 december 2011 heeft Nictiz laten weten toch de infrastructuur voor de gegevensuitwisseling in de zorg (LSP/AORTA) te zullen continueren. Nictiz is tot deze conclusie gekomen, nadat de koepelorganisaties KNMP, LHV en VHN uitvoerig overleg hebben gevoerd met andere zorgkoepels en Zorgverzekeraars Nederland over de financiering van de infrastructuur. Het bestuur van Nictiz heeft op basis hiervan geconstateerd dat er voor 2012 voldoende zekerheid is om de infrastructuur in 2012 voor te zetten. PharmaPartners heeft haar ontwikkeljaarplan voor 2012 aangepast om haar koppeling met deze landelijke infrastructuur te optimaliseren.

In de opbouwfase van het LSP zijn in 2010 diverse functionaliteiten uitgevoerd, zoals te lezen is in de versiedocumentatie van 2010-3.

Een gewijzigde voorwaarde voor de doorstart is de opt-in-registratie en de daarmee samenhangende consequenties, zie paragraaf 3.1 Opt-in-registratie.

Daarnaast zijn er voor Medicom ook andere functionaliteiten toegevoegd, zie paragraaf 3.2 Meetwaarden in levensloopp dossier en waarneembericht. Deze zijn toegevoegd voor de overgang van de communicatie via OZIS naar een communicatie via LSP/AORTA.

Daarnaast is een onderdeel uit versie 2010-3 komen te vervallen. Hierover leest u in paragraaf 3.3 Wijziging: subsidieaanvraag.

### 1.1 Opt-in-registratie

Binnen het kader van de huidige wetgeving is het toegestaan informatie uit te wisselen op landelijk niveau, mits de patiënt daarvoor expliciet toestemming heeft verleend. De zorgaanbieder dient, voordat tot uitwisseling van medische gegevens kan worden overgegaan, de patiënt de vraag te stellen of hij/zij daarmee akkoord gaat. Het vastleggen van de vraagstelling en het bijbehorende positieve antwoord wordt de opt-in-registratie genoemd. Deze opt-in-registratie is nodig om te kunnen bepalen of gegevens mogen worden uitgewisseld via het LSP. Toestemming van de patiënt is dus een voorwaarde voor registratie in de verwijzindex. De toestemming van de patiënt wordt ook wel "opt-in" genoemd. De patiënt dient deze opt-in aan iedere zorgverlener te verstrekken die een dossier van de patiënt opbouwt. Opt-in is dus zowel van toepassing voor de huisarts als voor de apotheek.

De registratie van de toestemming van de patiënt (opt-in registratie) is de verantwoordelijkheid van de zorgaanbieder (= een zorginstelling, zorggroep, praktijk of apotheek van een zelfstandig werkende zorgverlener). Medicom levert daarom in versie 2012-1 functionaliteit om ervoor te zorgen dat alleen verwijzingen in de verwijzindex komen te staan van patiënten die akkoord zijn met het uitwisselen van hun gegevens.

Tot 1 januari 2013 is een overgangsfase van toepassing om alle huidige registraties in de verwijzindex te gedogen. Alle verwijzindexen mogen in deze overgangsfase gewoon geraadpleegd worden, ondanks dat de patiënt hiervoor nog niet expliciet toestemming heeft gegeven. Na de overgangsfase wordt de gehele verwijzindex opgeschoond. Alle verwijzingen van patiënten die nog geen toestemming hebben gegeven, worden uit de verwijzindex verwijderd. Na de overgangsfase



zijn er dus alleen nog verwijzingen aanwezig van patiënten die daarvoor expliciet toestemming hebben verleend.

### 1.1.1 GBZ-eisen ten aanzien van opt-in

Het systeem moet in de lokale patiëntadministratie een zogenaamde opt-in-registratie Bijhouden, waarin voor iedere patiënt wordt geregistreerd of hij/zij wel of niet akkoord is met het beschikbaar stellen van zijn/haar medische gegevens aan andere zorgaanbieders die bij de behandeling van de patiënt betrokken zijn of een behandelrelatie aangaan.

Deze opt-in-registratie moet de mogelijkheid bieden aan de gebruiker om per patiënt te registreren:


- Of de patiënt gevraagd is akkoord te gaan met het beschikbaar stellen van zijn medische gegevens aan andere zorgaanbieders (opt-in).
- Of de patiënt naar aanleiding van deze vraag akkoord is gegaan.
- De datum waarop de patiënt akkoord is gegaan.
- Een eventuele einddatum van de geldigheid van de opt-in.
- Een unieke identificatie (referentie) van de set van voorwaarden waarmee de patiënt heeft ingestemd.

De zorgverlener is zelf verantwoordelijk voor het vaststellen van de 'de set van voorwaarden' waarmee de patiënt instemt. Deze set is afhankelijk van de specifieke omstandigheden van de zorgorganisatie. PharmaPartners adviseert om te verwijzen naar de algemene set van voorwaarden, die beschikbaar wordt gesteld door Vereniging van Zorgaanbieders voor Zorgcommunicatie (VZVZ). Medicom ondersteunt functioneel de algemene set van voorwaarden.

#### 1.1.1.1 Vastleggen referentie set van voorwaarden in Medicom

De unieke identificatie, ofwel referentie, van de set van voorwaarden moet worden opgenomen in Medicom. Een dergelijke referentie bestaat bijvoorbeeld uit de titel van de patiëntenfolder of de URL (het internetadres) waar de set van voorwaarden staat.

U voert de referentie naar de set van voorwaarden in op het scherm met de zorgaanbiedergegevens (zie figuur 1). Dit doet u als volgt:

- Klik op de LSP-knop  in de menubalk van Medicom.
- Het Aorta-venster verschijnt. Klik op het tabblad **Zorgaanbieder**.
- Vervolgens klikt u op de knop **Wijzigen**.
- U kunt nu de referentie naar de set van voorwaarden onder in het scherm invoeren.
- Klik op de knop **Opslaan**.

Deze referentie zal nu standaard bij elke patiënt in het scherm Opt-in-registratie opgenomen zijn.

URA: 90000380  
 Status: Gbz is actief  
 Naam: Gezondheidscentrum America Tower  
 Straat: Langs het Kanaal  
 Huisnummer: 33 Toevoeging: b II  
 Postcode: 4901BE  
 Woonplaats: Oosterhout  
 Telefoon: 0162123456

Referentie naar de set van voorwaarden op basis waarvan een patiënt akkoord kan geven voor aanmelden van medische gegevens bij de verwijfsindex:  
[www.GezondheidscentrumAmericaTower.nl/patientinformatie/gegevensuitwisseling/](http://www.GezondheidscentrumAmericaTower.nl/patientinformatie/gegevensuitwisseling/)

Figuur 1: Scherm met de zorgaanbiedergegevens en de referentie naar de set van voorwaarden.

### 1.1.1.2 Vastleggen reactie patiënt opt-in-registratie

Het vastleggen van de reactie van de patiënt om te worden opgenomen in de verwijfsindex, doet u als volgt:

- Open het patiëntendossier.
- Klik op de knop **Opt-in** in de menubalk, naast de BSN-knop. Standaard staat bij de knop een vraagteken. Dit betekent dat de patiënt nog geen antwoord heeft gegeven.
- Het menu **Opt-in registratie** verschijnt:

**Opt-in registratie**

Patient: A. Adelaar  
 BSN: 999999011

Reactie patiënt:  Akkoord  Niet akkoord  Geen antwoord

Ingangsdatum: 14-03-2012  
 Einddatum:

Referentie naar de set van voorwaarden op basis waarvan een patiënt akkoord kan geven voor aanmelden van medische gegevens bij de verwijfsindex:  
[www.gezondheidscentrumAmericaTower.nl/patientinformatie/gegevensuitwisseling/](http://www.gezondheidscentrumAmericaTower.nl/patientinformatie/gegevensuitwisseling/)

#### Reactie patiënt

Bij de rubriek reactie patiënt registreert u of de patiënt al dan niet akkoord is met de set van voorwaarden, en daarmee al dan niet toestemming geeft om opgenomen te worden in de verwijfsindex. Standaard is de optie Geen antwoord aangevinkt.

#### Ingangsdatum

Hier vult u de datum in waarop u de vraag heeft gesteld of de datum waarop de patiënt de vraag heeft beantwoord.

#### Einddatum

Hier vult u alleen een datum in indien de patiënt heeft aangegeven voor een bepaalde periode akkoord te gaan met de set van voorwaarden. Normaal gesproken vult u hier geen einddatum in. Indien de einddatum van de opt-in-registratie verstreken is, worden alle voor deze patiënt aangemelde gegevens weer door het systeem afgemeld. Als de patiënt besluit om na de einddatum toch weer toestemming te geven, kunt u via de knop **Nieuwe registratie** onderin een nieuwe reactie van de patiënt registreren.

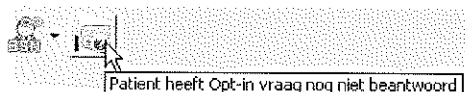
#### Referentie naar set van voorwaarden

Hier staat al de referentie naar de set van voorwaarden ingevoerd, zoals die in het scherm met de zorgaanbiedergegevens is ingevuld. Eventuele wijzigingen in de referentie kunt u daar invoeren.

- Als u de gegevens heeft ingevuld of gewijzigd klikt u op **OK**.

In het patiëntendossier verschijnen naar gelang geen antwoord, akkoord en niet akkoord de volgende knoppen van Opt-in:

In geval van **Geen antwoord** (dit is de standaard-knop):



In geval van **Akkoord**:



In geval van **Niet akkoord**:



### 1.1.2 Reeds aangemelde patiëntgegevens

De gegevens van alle patiënten die in het verleden al in de verwijsindex zijn aangemeld, zijn gedurende de overgangsfase opvraagbaar. De overgangsfase is momenteel gesteld tot 1 januari 2013. Als zorgaanbieder heeft u tijdens de overgangsfase de tijd om van uw patiënten een opt-in te verkrijgen. Alle patiënten bij wie geen registratie heeft plaatsgevonden, blijven aangemeld in de verwijsindex. Dit betekent dat van deze patiënten de dossiers via het LSP opvraagbaar zijn.

Indien een patiënt geen toestemming geeft om opgenomen te worden in de verwijsindex, dan wordt deze patiënt afgemeld de eerstvolgende keer wanneer u de verwijsindex via Medicom bijwerkt.

Geeft de patiënt wel toestemming, dan worden de bijbehorende gegevens opnieuw aangemeld bij het LSP, zodat in de verwijsindex kan worden vastgelegd dat de patiënt akkoord is gegaan.

### 1.1.3 Nieuwe aanmeldingen

Vanaf heden kunt u als zorgaanbieder nieuwe patiëntendossiers aanmelden bij het LSP, indien u van hen een opt-in heeft verkregen.

### 1.1.4 Consequenties voor Medicom

Vanaf versie 2012-1 ondersteunt Medicom de volgende functionaliteit:

- Medicom kan de toestemming van de patiënt registreren en verricht een (her-)aanmelding na de registratie van de toestemming;
- Medicom kan registreren dat de patiënt geen toestemming verleent en meldt op grond daarvan de gegevens af bij het LSP.

### 1.1.5 Procedure afmelden patiënten

Na het verstrijken van de overgangsfase moeten alle verwijzingen van patiënten die geen toestemming hebben gegeven voor uitwisseling van hun gegevens, verwijderd worden uit de verwijsindex. In Medicom komt een functie om (in een batch) aan het einde van de overgangsfase alle betrokken gegevens af te melden. Deze batch zal automatisch worden uitgevoerd in de nacht waarin de overgangsperiode eindigt.

**NB In de verwijsindex zelf zal aan het eind van de overgangsperiode door Servicecentrum Zorgcommunicatie een opschoonactie worden uitgevoerd, om te voorkomen dat na de overgangsperiode gegevens waarvoor geen toestemming is gegeven, worden uitgewisseld. Het uitvoeren van de batch in Medicom is noodzakelijk om ervoor te zorgen dat de registratie in Medicom in lijn is met de registratie in de landelijke verwijsindex.**