

Die Kassenärztliche Bundesvereinigung, K. d. ö. R., Berlin,

– einerseits –

und

**der GKV-Spitzenverband (Spitzenverband Bund der Krankenkassen), K. d. ö. R.,
Berlin,**

– andererseits –

vereinbaren Folgendes:

Die Partner des Bundesmantelvertrages schließen als **Anlage 26** zum Bundesmantelvertrag-Ärzte (BMV-Ä) den nachstehenden

**Anforderungskatalog nach § 73 Abs. 9 SGB V für Verordnung von
DiGA – Anforderungen an die Software zur Verordnung von Digitalen
Gesundheitsanwendungen nach § 33a SGB V**

vom 25.05.2023¹

¹ Inkrafttreten 01.07.2023

DOKUMENTENHISTORIE

Version	Datum	Autor	Änderung	Begründung	Seite
1.2	03.06.2024	KBV/GKV-SV	Anpassung des Termins der verpflichtenden Umsetzung Anpassung der Anforderungen KP4-312 Anpassung der Anforderung P4-342	Klarstellungen und Anregungen aus der Sprechstunde und den Zertifizierungen zum Verfahren Verordnung von DiGA (VDGA)	4 20 22
1.1	11.01.2024	KBV/GKV-SV	Anpassung der Anforderung P4-130 Erweiterung der Anforderung P4-210 Anpassung der Anforderung P4-322 Erweiterung der Anforderung P4-342	Klarstellungen und Anregungen aus der Sprechstunde zum Verfahren Verordnung von DiGA (VDGA)	13 14 21 22
1.0	25.05.2023	KBV/GKV-SV	neues Dokument	Einführung des Anforderungskatalogs nach § 73 Abs. 9 SGB V für Verordnung von DiGA	alle

INHALT

1	EINLEITUNG	4
1.1	Zielbestimmung	4
1.2	Inkrafttreten und Umsetzung	4
1.3	Pflichtfunktionen und optionale Funktionen der Software	4
1.4	Allgemeine Anforderung an die Verordnungssoftware	5
<hr/>		
2	DATEN DES PRODUKTVERZEICHNISSES DIGITALER GESUNDHEITSANWENDUNGEN	7
<hr/>		
3	WERBUNG	11
<hr/>		
4	ANFORDERUNGEN AN DEN VERORDNUNGsvORGANG	13
4.1	Allgemeine Anforderungen	13
4.2	Anforderungen an die Produktsuche	14
4.3	Anforderungen an die Verordnung einer DiGA	18
<hr/>		
5	STATISTIK- UND CONTROLLING-FUNKTIONEN	24
<hr/>		
6	ABKÜRZUNGSVERZEICHNIS	26
<hr/>		
7	GLOSSAR	27
<hr/>		
8	REFERENZIERTE DOKUMENTE	32

1 EINLEITUNG

Daten über verordnungsfähige Digitale Gesundheitsanwendungen (DiGA) sind den Ärzten und Psychotherapeuten gemäß § 1a BMV-Ä sowie dem in § 15 Abs. 1 Satz 5 BMV-Ä genannten Personenkreis (im Weiteren nur als „Ärzte und Psychotherapeuten“ bezeichnet) gemäß den Regelungen dieses Anforderungskatalogs in der Verordnungssoftware in aktueller Form und vollständig zur Verfügung zu stellen. Verordnungssoftware im Sinne des KBV-Prüfverfahrens sind alle Programme oder Programmteile zum Zwecke der Eingabe, Weiterverarbeitung oder Ausgabe von Daten, die im Rahmen der vertragsärztlichen Verordnung von Digitalen Gesundheitsanwendungen nach § 33a SGB V benötigt werden.

1.1 ZIELBESTIMMUNG

Dieser Anforderungskatalog gilt für Verordnungssoftware, die in der vertragsärztlichen Versorgung zur Verordnung von DiGA nach § 33a SGB V zum Einsatz kommen. Software-Anforderungen, die sich aufgrund von Regelungen in Selektivverträgen ergeben, bleiben von diesem Anforderungskatalog unberührt. Ärzte und Psychotherapeuten sollen durch zertifizierte Verordnungssoftware in die Lage versetzt werden, die in § 73 SGB V festgeschriebenen Regelungen zu erfüllen. Die Verordnungssoftware muss vor ihrem Einsatz durch die KBV zugelassen werden und mit dem jeweils aktuellen Datenstand zur Verfügung stehen. Sie sind in regelmäßigen Abständen auf ihre Zulassungskonformität zu prüfen. Die Zulassung erfolgt auf der Grundlage von § 73 Abs. 9 SGB V. Das Verfahren der Zertifizierung ist im Dokument „Zertifizierungsrichtlinie der KBV“ beschrieben (https://update.kbv.de/ita-update/Allgemein/KBV_ITA_RLEX_Zert.pdf). Die KBV ist berechtigt, ein bereits erteiltes Zertifikat zu entziehen, wenn festgestellt wird, dass zertifizierte Software den Vorgaben dieses Anforderungskatalogs nicht mehr genügt.

1.2 INKRAFTTREten UND UMSETZUNG

Der Anforderungskatalog nach § 73 Abs. 9 SGB V für DiGA tritt am 01.07.2023 in Kraft und ist bis zum 01.10.2024 01.07.2024 verpflichtend durch die Hersteller der Verordnungssoftware umzusetzen. Zertifizierte Software kann bereits vor dem 01.10.2024 eingesetzt werden.

1.3 PFLICHTFUNKTIONEN UND OPTIONALE FUNKTIONEN DER SOFTWARE

Pflichtfunktionen müssen in der Verordnungssoftware implementiert sein.

Konditionale Pflichtfunktionen müssen implementiert werden, wenn alle jeweils genannten Bedingungen erfüllt sind.

Optionale Funktionen können implementiert werden, wenn alle jeweils genannten Bedingungen erfüllt sind.

Die Umsetzung aller Pflichtfunktionen, der implementierten optionalen Funktionen sowie der konditionalen Pflichtfunktionen ist im Rahmen eines Gutachterverfahrens nachzuweisen.

Erläuterung der Funktionsdarstellung:

PFLICHTFUNKTION	
Px-xxx	Funktionsbezeichnung

Ident-Nummer einer Pflichtfunktion

KONDITIONALE PFLICHTFUNKTION	
KPx-xxx	Funktionsbezeichnung

Ident-Nummer einer konditionalen Pflichtfunktion, die an Bedingungen geknüpft ist, welche beschrieben sind.

OPTIONALE FUNKTION	
Ox-xxx	Funktionsbezeichnung

Ident-Nummer einer optionalen Funktion

Eine Anforderungsfunktion enthält immer eine Begründung und eine Liste von Akzeptanzkriterien. Die Begründung soll dem Verständnis für die Gründe der Anforderungserhebung dienen und ist nicht Teil der durch diesen Anforderungskatalog definierten Norm. Die Akzeptanzkriterien sind fachliche Anforderungen, welche Abnahmekriterien darstellen, denen ein Softwareprodukt genügen muss. Diese sind so beschrieben, dass durch die von der KBV durchgeführte Prüfung im Rahmen des Zertifizierungsverfahrens eine Zulassungskonformität bestätigt werden kann.

Eine Anforderungsfunktion kann Hinweise und/oder Beispiele zur Umsetzung enthalten, welche empfehlenden Charakter haben.

1.4 ALLGEMEINE ANFORDERUNG AN DIE VERORDNUNGSSOFTWARE

PFLICHTFUNKTION	
P1-310	Benutzerhandbuch

Den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten wird eine ausreichende Dokumentation der Verordnungssoftware zur Verfügung gestellt.

Begründung:

Die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten sollen die Möglichkeit haben, bei Fragen zur Bedienung der Verordnungssoftware direkt Informationen zu erhalten.

Akzeptanzkriterium:

1. Den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten muss eine ausreichende Dokumentation zur Verordnungssoftware in elektronischer Form oder in Form eines Handbuchs zur Verfügung gestellt werden.

PFLICHTFUNKTION	
P1-320	Sicherung von Nutzereinstellungen

Die Einstellungen, welche innerhalb der Software durch die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten vorgenommen wurden, müssen nach Aktualisierung der Software erhalten bleiben.

Begründung:

Der zeitliche und bürokratische Aufwand für die Ärzte und Psychotherapeuten im Zusammenhang mit dem Einspielen eines Updates soll so gering wie möglich gehalten werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Die von den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten hinterlegten Nutzereinstellungen müssen nach der Aktualisierung der Verordnungssoftware im System hinterlegt bleiben.

PFLICHTFUNKTION	
P1-330	Freischaltung einzelner Informationen

Die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten müssen auf alle angebotenen Informationsinhalte zu digitalen Gesundheitsanwendungen zugreifen können, ohne dass eine gesonderte Freischaltung oder andere Maßnahmen zur Aktivierung notwendig ist.

Begründung:

Der zeitliche und bürokratische Aufwand für die Ärzte und Psychotherapeuten im Zusammenhang mit der Inbetriebnahme der Verordnungssoftware soll so gering wie möglich gehalten werden.

Akzeptanzkriterium:

- 1.** Den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten müssen die Informationsinhalte zu digitalen Gesundheitsanwendungen gemäß aller Pflicht- und konditionalen Pflichtfunktionen dieses Anforderungskatalogs ohne die Notwendigkeit der Freischaltung oder anderer Maßnahmen zur Aktivierung bereitgestellt werden.

2 DATEN DES PRODUKTVERZEICHNISSES DIGITALER GESUNDHEITSANWENDUNGEN

PFLICHTFUNKTION
P2-010 Vollständigkeit und Aktualität der Daten des Produktverzeichnisses

Die Daten des DiGA-Verzeichnisses des BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte) bestehend aus Preis- und Produktinformationen nach § 139e SGB V sind den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten von der Verordnungssoftware vollständig und aktuell bereitzustellen.

Begründung:

Das DiGA-Verzeichnis umfasst alle in die gesetzliche Krankenversicherung einbezogenen Produkte nach § 139e SGB V (im Folgenden Produktverzeichnis), auf die Versicherte Anspruch haben und nach Verordnung der behandelnden Ärzte und Psychotherapeuten angewendet werden können. Um während des Verordnungsvorgangs eine geeignete DiGA finden und ähnliche DiGA miteinander vergleichen zu können, ist der Zugriff auf die Daten des Produktverzeichnisses erforderlich.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss die den Merkmalen der Pflichtfunktion **P2-020** entsprechenden Daten des Produktverzeichnisses enthalten, um sie den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten bereitzustellen zu können.
2. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten oder fähig sein, für sämtliche verordnungsfähigen Produkte die entsprechend dem Produktverzeichnis veröffentlichten Preis- und Produktangaben regelmäßig zu aktualisieren und sicherzustellen, dass den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten ein aktueller Datenstand zur Verfügung steht. Eine Aktualisierung erfolgt min. alle zwei Wochen jeweils zum 1. und 15. eines Monats.
3. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, sich das Datum des Datenstands des Produktverzeichnisses anzeigen zu lassen.
 - a) Die Verordnungssoftware muss bei der Anzeige einen Hinweis geben, wenn der Zeitpunkt des vorgesehenen Updates nach Akzeptanzkriterium 2 um eine Woche überschritten wurde.

Hinweis:

Das Produktverzeichnis wird vom BfArM über das **DiGA-API** online und stets aktuell bereitgestellt. Sobald eine DiGA das Prüfverfahren des BfArM erfolgreich durchlaufen hat, werden ihre Daten im Produktverzeichnis gelistet.

Zusätzlich zum Datum des Datenstands des Produktverzeichnisses kann dessen Alter in Tagen angegeben werden, um die Aktualität der Daten einfacher erfassbar zu gestalten.

PFLICHTFUNKTION
P2-015 Prüfregeln zur Aktualität der Daten des Produktverzeichnisses

In der Verordnungssoftware sind Prüfregeln zu implementieren, die bei Ablauf der Aktualität der Daten des Produktverzeichnisses auf durchzuführende Aktualisierungen aufmerksam machen.

Begründung:

Die Daten des DiGA-Verzeichnisses des BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte) sind den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten von der Verordnungssoftware aktuell bereitzustellen.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Verordnungssoftware muss beim Aufruf einmalig einen Hinweis geben, wenn der Zeitpunkt des vorgesehenen Updates nach P2-010 um eine Woche überschritten wurde.

Hinweis:

Der Begriff „Aufruf“ bezieht sich auf den für die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten erkennbaren programmatischen Start der Anwendung, welche die Verordnungsfunktionen enthält.

Zusätzlich zum Datum des Datenstands des Produktverzeichnisses kann dessen Alter in Tagen angegeben werden, um die Aktualität der Daten einfacher erfassbar zu gestalten.

PFLICHTFUNKTION
P2-020 Mindestangaben der Daten des Produktverzeichnisses

Von den Daten des Produktverzeichnisses werden den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten Mindestangaben für DiGA zur Verfügung gestellt.

Begründung:

Um während des Verordnungsvorgangs eine geeignete DiGA finden und ähnliche DiGA miteinander vergleichen zu können, ist der Zugriff auf bestimmte Daten des Produktverzeichnisses erforderlich.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware stellt auf Ebene der PZN (entspricht der Ebene der DiGA-Verordnungseinheit) mindestens die folgenden obligatorischen Informationen für Digitale Gesundheitsanwendungen zur Verfügung:
 - › PZN
 - › Name der DiGA-Verordnungseinheit
2. Die Verordnungssoftware stellt auf Ebene der PZN (entspricht der Ebene der DiGA-Verordnungseinheit) mindestens die folgenden Informationen für Digitale Gesundheitsanwendungen zur Verfügung, falls die jeweilige Information in den Daten des Produktverzeichnisses nach § 139e SGB V vorhanden ist:
 - › DiGA-Modul-Name
 - › DiGA-Name
 - › Indikationen
 - › Redaktioneller Steckbrief
 - › Kontraindikationen
 - › Nicht indizierte Geschlechtskennzeichen der Ziel-/Patientengruppen
 - › Altersgruppen der Ziel-/Patientengruppen
 - › Anwendungsdauer
 - › Status im DiGA-Verzeichnis
 - › Erforderlichkeit von Zusatzgeräten
 - › Erforderliche Zusatzgeräte
 - › Erforderliche vertragsärztliche Leistungen
 - › Plattformverfügbarkeit und -anforderungen, Versionen

- › Name des Herstellers
- › Ansprechpartner des Herstellers
- › Kontaktdaten des Herstellers
- › Preis
- › Zusätzliche Mehrkosten
- › Informationen zu Datenschutz und Datensicherheit
- › Verfügbare Sprachversionen
- › Informationen zum positiven Versorgungseffekt

PFLICHTFUNKTION
P2-021 Liste von nicht indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen

Den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten wird auf Ebene der PZN eine Liste von Geschlechtskennzeichen zur Verfügung gestellt, die Ziel- /Patientengruppen kennzeichnen, für welche die Anwendung der DiGA-Verordnungseinheit nicht angezeigt ist.

Diese Liste wird vom DiGA-Verzeichnis nicht in direkter Form bereitgestellt. Stattdessen wird im DiGA-Verzeichnis auf Ebene der PZN eine Liste von Geschlechtskennzeichen zur Verfügung gestellt, die Ziel- /Patientengruppen kennzeichnen, für welche die Anwendung der DiGA-Verordnungseinheit indiziert ist. Aus dieser Liste muss die Liste von nicht indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen im Ausschlussverfahren abgeleitet werden. D.h. aus der Liste der drei möglichen Geschlechtskennzeichen (Männlich, Weiblich und Nichtbinäre Geschlechtsidentität) müssen diejenigen Geschlechtskennzeichen ausgeschlossen werden, für welche die Anwendung der DiGA-Verordnungseinheit indiziert ist.

Begründung:

Da nur im Ausnahmefall die Anwendung einer bestimmten DiGA-Verordnungseinheit für einzelne geschlechtsspezifische Ziel- /Patientengruppen nicht angezeigt ist, stellt eine zur Verfügung gestellte Liste von nicht indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen eine vom nutzenden Arzt oder Psychotherapeuten besser erfassbare Information dar als eine Liste von indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware stellt auf Ebene der PZN (entspricht der Ebene der DiGA-Verordnungseinheit) gemäß Akzeptanzkriterium **P2-020 2** eine Liste von nicht indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen zur Verfügung, falls diese Information von der Verordnungssoftware aus den Daten des Produktverzeichnisses nach § 139e SGB V abgeleitet werden kann.
2. Die Verordnungssoftware muss die von ihr bereitzustellende Liste von nicht indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen aus der im DiGA-Verzeichnis bereitgestellten Liste von indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen im Ausschlussverfahren ableiten.
 - a) Aus der Liste der drei möglichen Geschlechtskennzeichen (Männlich, Weiblich und Nichtbinäre Geschlechtsidentität) sind diejenigen Geschlechtskennzeichen auszuschließen, für welche die Anwendung der DiGA-Verordnungseinheit indiziert ist.

Hinweis:

Falls beispielsweise eine DiGA-Verordnungseinheit für männliche Patienten nicht indiziert ist, werden im Produktverzeichnis die beiden Geschlechtskennzeichen „Weiblich“ und „Nichtbinäre Geschlechtsidentität“ angegeben. Gemäß dieser Anforderung ist in der Liste der nicht indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen das Kennzeichen „Männlich“ anzugeben.

Falls eine DiGA-Verordnungseinheit für Patienten aller drei Geschlechtskennzeichen indiziert ist, werden im Produktverzeichnis die drei Geschlechtskennzeichen „Männlich“, „Weiblich“ und „Nichtbinäre Geschlechtsidentität“ angegeben. Gemäß dieser Anforderung ist die Liste der nicht indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen leer.

OPTIONALE FUNKTION	
O2-030	Weitere Inhalte der Daten des Produktverzeichnisses

Von den Daten des Produktverzeichnisses werden den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten weitere Informationen für DiGA zur Verfügung gestellt.

Begründung:

Um während des Verordnungsvorgangs eine geeignete DiGA finden und ähnliche DiGA miteinander vergleichen zu können, kann der Zugriff auf bestimmte, nicht den Merkmalen der Pflichtfunktion **P2-020** entsprechenden Daten des Produktverzeichnisses hilfreich sein.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Verordnungssoftware stellt auf Ebene der PZN (entspricht der Ebene der DiGA-Verordnungseinheit) weitere Informationen für Digitale Gesundheitsanwendungen zur Verfügung, die nicht den Merkmalen der Pflichtfunktion **P2-020** entsprechen, falls die jeweilige Information in den Daten des Produktverzeichnisses nach § 139e SGB V vorhanden ist.

PFLICHTFUNKTION	
P2-050	Nachträgliche Bearbeitung von Daten aus dem Produktverzeichnis

Eine nachträgliche Bearbeitung von Daten aus dem Produktverzeichnis gemäß Pflichtfunktion **P2-010** durch den nutzenden Arzt oder Psychotherapeuten ist unzulässig.

Begründung:

Die Daten des DiGA-Verzeichnisses bestehend aus Preis- und Produktinformationen nach § 139e SGB V werden vom BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte) stets vollständig und aktuell bereitgestellt. Eine Bearbeitung dieser Daten durch die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten ist einerseits nicht notwendig und stellt andererseits eine potentielle Fehlerquelle zur Verfälschung der Daten dar, die im Rahmen der vertragsärztlichen Verordnung von DiGA genutzt werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Verordnungssoftware muss sicherstellen, dass die aus dem Produktverzeichnis übernommenen Daten durch die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten nicht bearbeitet werden können.

3 WERBUNG

KONDITIONALE PFLECHTFUNKTION	
KP3-020	Verhalten der Software bei der Anzeige von Werbung

Sofern die Verordnungssoftware Produktwerbung anzeigt, muss die Anzeige von Werbung eindeutig abgegrenzt sein.

Begründung:

Die verordnenden Ärzte und Psychotherapeuten sollen bei der Wahrung ihrer Interessen bzgl. der Zweckmäßigkeit und Wirtschaftlichkeit der von ihnen zu erwerbenden Verordnungssoftware unterstützt werden.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss Werbung ausschließlich in Form von Werbefenstern anzeigen, die direkt als Werbung erkennbar sein müssen.
 - a) Die Werbefenster müssen deutlich erkennbar durch die Beschriftung „Werbung“ gekennzeichnet sein.
2. Die Verordnungssoftware muss Werbefenster ohne animierte Grafiken oder Videos anzeigen.
3. Die Verordnungssoftware muss fachliche Inhalte und Werbung eindeutig voneinander abgrenzen.
 - a) Die irreführende Darstellung von Werbefenstern als Informationsfenster muss unterlassen werden.
 - b) Die Hinterlegung einer Werbung mit Funktionen, die unmittelbar oder mittelbar zur Auswahl oder Erfassung der Verordnungsdaten oder zur Ausstellung einer Verordnung von DiGA führt, muss unterlassen werden.
 - c) Die Hinterlegung einer Werbung mit Funktionen, die einen unmittelbaren oder mittelbaren Einfluss auf Grundeinstellungen bzw. die Konfiguration der Verordnungssoftware (z. B. Filtereinstellungen bei Suchfunktionen) haben, muss unterlassen werden.
4. Die Verordnungssoftware muss Werbung nach ihrer Erscheinung, ihrem Ausmaß und ihrer Darstellung ausschließlich so anzeigen, dass die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten nicht vom Verordnungsvorgang abgelenkt werden und der Workflow nicht unterbrochen wird.
5. Die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten müssen auch bei Werbeeinblendungen die Möglichkeit haben, die Funktionalitäten der Verordnungssoftware uneingeschränkt zu nutzen.
6. Sofern die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten Werbung auswählen und dadurch Inhalte, z.B. Webseiten, geöffnet werden, auf die der Anforderungskatalog für Verordnungssoftware nach § 73 SGB V keine Anwendung findet, muss die Verordnungssoftware den folgenden Hinweis anzeigen:

„Sie verlassen jetzt Ihre Verordnungssoftware. Bitte beachten Sie, dass dieser Link Inhalte öffnet z.B. Webseiten, auf die der Anforderungskatalog für Verordnungssoftware nach § 73 SGB V keine Anwendung findet.“
7. Die Verordnungssoftware muss die Einbindung von Aufrufen herstellerspezifischer Produktkataloge unterlassen, aus denen direkt oder indirekt eine Verordnung von DiGA erfolgen kann.

Bedingung:

Ausgenommen von der Umsetzung dieser Anforderung ist Verordnungssoftware, welche keine Werbung anzeigt.

KONDITIONALE PFLECHTFUNKTION	
KP3-030	Ausschalten von Werbung

Bei der Verordnung muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten ermöglicht werden, angezeigte Werbefenster auszublenden.

Begründung:

Die die Verordnungssoftware nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten sollen die Möglichkeit haben, eingeblendete Werbung situativ zu entfernen, falls sie subjektiv den Eindruck haben, dass sie durch die Einblendung vom Verordnungsvorgang abgelenkt werden oder der Workflow unterbrochen wird.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, angezeigte Werbefenster durch eine einzige Aktion auszuschalten.

Bedingung:

Ausgenommen von der Umsetzung dieser Anforderung ist Verordnungssoftware, welche keine Werbung anzeigt.

OPTIONALE FUNKTION	
03-040	Werbefreie Verordnungssoftware

Die Anbieter von Verordnungssoftware müssen von Produktwerbung freie Versionen ihrer Systeme anbieten.

Begründung:

Die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten der Verordnungssoftware sollen die Möglichkeit haben, eine von Produktwerbung freie Versionen ihrer Systeme zu erwerben, um von vornherein und komfortabel sicher zu gehen, dass sie durch die Einblendung vom Werbung nicht vom Verordnungsvorgang abgelenkt werden oder der Workflow des Verordnungsvorgangs unterbrochen wird.

Akzeptanzkriterium:

1. Die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten müssen die Möglichkeit haben, eine von Produktwerbung freie Version der Verordnungssoftware zu erwerben.

4 ANFORDERUNGEN AN DEN VERORDNUNGsvORGANG

4.1 ALLGEMEINE ANFORDERUNGEN

PFLICHTFUNKTION
P4-110 Einheitliches Layout von Auswahllisten

Von der Verordnungssoftware angezeigte Auswahllisten zur Verordnung von DiGA besitzen für jede DiGA bzw. DiGA-Verordnungseinheit ein einheitliches Layout ohne Hervorhebungen.

Begründung:

Die die Verordnungssoftware nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten sollen die Möglichkeit haben, ausschließlich anhand der Daten des Produktverzeichnisses frei zu entscheiden, welche DiGA-Verordnungseinheit verordnet wird. Die Beeinflussung des Auswahlprozesses durch selektive Hervorhebungen einzelner DiGA bzw. deren DiGA-Verordnungseinheiten muss daher unterbleiben.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Verordnungssoftware muss die Daten jeder DiGA bzw. DiGA-Verordnungseinheit, die den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten während des Verordnungsvorgangs in Auswahllisten angezeigt werden, in einem einheitlichen Layout darstellen.

Hinweis:

Die Anforderung gilt unabhängig davon, ob die Auswahllisten das Ergebnis eines Such-, Filter- oder Sortievorgangs darstellen.

PFLICHTFUNKTION
P4-120 Auswahl aus einem vollständigen Verzeichnis

Die Übernahme eines Produktes auf eine Verordnung erfolgt auf Grundlage eines vollständigen Produktverzeichnisses gemäß der Pflichtfunktion P2-020.

Begründung:

Die die Verordnungssoftware nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten sollen die Möglichkeit haben, anhand der vollständigen Daten des Produktverzeichnisses frei zu entscheiden, welche DiGA-Verordnungseinheit verordnet wird. Die Beeinflussung des Auswahlprozesses durch selektive Weglassungen einzelner DiGA bzw. deren DiGA-Verordnungseinheiten oder deren Daten muss daher unterbleiben.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten während des Verordnungsvorgangs die Möglichkeit bieten, die Auswahl einer DiGA-Verordnungseinheit aus Listen vorzunehmen, die ausschließlich auf Grundlage aller in der Software vorgehaltenen Daten des Produktverzeichnisses angezeigt werden.

PFLICHTFUNKTION
P4-130 Verordnungsdokumentation

Die Verordnungssoftware dokumentiert alle durch die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten getätigten Verordnungen einer DiGA.

Begründung:

Die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten müssen die Möglichkeit haben, auf die patientenindividuelle Verordnungshistorie zurückgreifen zu können. Neben den Daten des Personalienfelds und den

Daten auf der Verordnung sollen auch weitere der verordneten DiGA-Verordnungseinheit zugeordnete Produktdaten zum Zeitpunkt der Verordnung dokumentiert werden, damit die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten den Verordnungsinhalt auch dann nachträglich detailliert nachvollziehen können, wenn einzelne Produktdaten geändert worden sind.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss es den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten ermöglichen, alle ausgestellten Verordnungen patientenspezifisch zu dokumentieren.
2. Die Verordnungssoftware muss die folgenden Informationen einer Verordnung dokumentieren:
 - a) Daten des Personalienfeldes gemäß Technischer Anlage zur Anlage 4a (BMV-Ä)
[KBV_ITA_VGEX_Mapping_KVK]
 - b) Ausstellungsdatum der Verordnung
 - c) Die gemäß Akzeptanzkriterium P2-020 1 den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten auf Ebene der PZN zur Verfügung gestellten obligatorischen Informationen für Digitale Gesundheitsanwendungen, die „PZN“ und der „Name der DiGA-Verordnungseinheit“
 - d) Die gemäß Akzeptanzkriterium P2-020 2 den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten auf Ebene der PZN zur Verfügung gestellten Informationen für Digitale Gesundheitsanwendungen außer:
 - Redaktioneller Steckbrief
 - Erforderliche vertragsärztliche Leistungen
 - Plattformverfügbarkeit und -anforderungen, Versionen
 - Informationen zu Datenschutz und Datensicherheit
 - Informationen zum positiven Versorgungseffekt
3. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten zusätzlich ermöglichen, ergänzende Information zur Verordnung zu hinterlegen.
4. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, auf die dokumentierten Verordnungen zuzugreifen.

4.2 ANFORDERUNGEN AN DIE PRODUKTSUCHE

PFLICHTFUNKTION
P4-210 Such-/ Rechercheoptionen

Die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten sollen Verordnungseinheiten Digitaler Gesundheitsanwendungen anhand geeigneter Kriterien suchen können.

Begründung:

Um während des Verordnungsvorgangs eine geeignete DiGA finden und ähnliche DiGA miteinander vergleichen zu können, ist die Suche in den Daten des Produktverzeichnisses anhand geeigneter Kriterien erforderlich.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, Verordnungseinheiten Digitaler Gesundheitsanwendungen mindestens nach folgenden Merkmalen suchen und/oder filtern zu können, soweit zutreffend:
 - › PZN
 - › DiGA-Name
 - › Name des Herstellers
 - › ICD-10-GM-Kode einer Diagnose der Indikationen

- › ICD-10-GM-Diagnoseklaertext einer Diagnose der **Indikationen**
 - › **Altersgruppen der Ziel-/Patientengruppen**
 - › **Status im DiGA-Verzeichnis** beschränkt auf die verordnungsfähigen Ausprägungen „Vorläufig aufgenommen“ und „Dauerhaft aufgenommen“
 - › **Preis** als Bereich
2. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, gleichzeitig nach dem ICD-10-GM-Kode sowie dem Diagnoseklaertext des ICD-10-GM-Kodes mittels Angabe eines einzigen Freitexts zu suchen und/oder zu filtern.
- a) Zusätzlich kann die Verordnungssoftware die Möglichkeit bieten, dass anhand eines einzigen angegebenen Freitexts gleichzeitig neben dem ICD-10-GM-Kode und dem Diagnoseklaertext des ICD-10-GM-Kodes zusätzlich auch nach der PZN, dem DiGA-Namen und/oder dem Namen des Herstellers gesucht wird.
3. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten bei der Angabe eines Preisbereiches die Möglichkeit bieten, entweder nur einen Mindest- oder Höchstpreis für die Suche und/oder Filterung zu spezifizieren.

Hinweise:

Es sind weitere Alternativen der Suche bezüglich ICD-10-GM-Kode sowie des Diagnoseklaertextes des ICD-10-GM-Kodes möglich.

Die Umsetzung einer Wildcard-Suche bei unvollständigen Eingaben wird empfohlen.

PFLICHTFUNKTION	
P4-220	Sortierung der Auswahlliste

Die Auswahlliste nach Pflichtfunktion **P4-120** und die Ergebnisse einer Anwendersuche nach den im Akzeptanzkriterium **P4-210 1** benannten Kriterien werden als nach dem Namen der DiGA- Verordnungseinheit alphabetisch oder nach dem Preis der DiGA- Verordnungseinheit aufsteigend sortierte Liste von Produkten auf PZN-Ebene (entspricht der Ebene der DiGA-Verordnungseinheit) angezeigt.

Begründung:

Die die Verordnungssoftware nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten sollen die Möglichkeit haben, ausschließlich anhand der Daten des Produktverzeichnisses frei zu entscheiden, welche DiGA-Verordnungseinheit verordnet wird. Die Beeinflussung des Auswahlprozesses durch speziell manipulierte Sortierungen des Suchergebnisses muss daher unterbleiben.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss die Auswahllisten nach Pflichtfunktion **P4-120** und der Ergebnisse einer Suche nach Pflichtfunktion **P4-210** initial als nach dem Namen der DiGA-Verordnungseinheit alphabetisch sortierte Liste von Produkten auf PZN-Ebene anzeigen, falls die Suche nicht anhand der Kriterien ICD-10-GM-Kode und/oder ICD-10-GM-Diagnoseklaertext erfolgt ist.
 - a) Die Liste muss von der Software an ihren Anfang positioniert werden.
 - b) Bei der Positionierung muss die Software Hervorhebungen unterlassen, die über die Visualisierung der Anfangsposition der Auswahlliste hinausgehen.
 - c) Die der Anzeige zugrundeliegende Filterung und Sortierung ist erkennbar anzuzeigen.
2. Die Verordnungssoftware muss die Auswahlliste der Ergebnisse einer Suche nach Pflichtfunktion **P4-210** initial als nach dem Preis der DiGA-Verordnungseinheit aufsteigend sortierte Liste von Produkten auf PZN-Ebene anzeigen, falls die Suche mindestens anhand eines der Kriterien ICD-10-GM-Kode und/oder ICD-10-GM-Diagnoseklaertext erfolgt ist.
 - a) Die Akzeptanzkriterien 1 a), b) und c) gelten entsprechend.

3. Die Verordnungssoftware muss bei der Anzeige der Auswahllisten nach Pflichtfunktion P4-120 und des Suchergebnisses nach Pflichtfunktion P4-210 als Liste von DiGA-Verordnungseinheiten alle den Merkmalen nach P4-310 Akzeptanzkriterium 1 entsprechenden Daten eines Produktes anzeigen, falls das entsprechende Informationsmerkmal existiert.
 - a) Die Anzeige der Merkmale einer DiGA-Verordnungseinheit muss ohne weitere Interaktion der nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten (z.B. Scroll-Vorgänge) erfolgen.
4. Die Verordnungssoftware muss in den Auswahllisten nach Pflichtfunktion P4-120 und des Suchergebnisses nach Pflichtfunktion P4-210 ausschließlich verordnungsfähige DiGA-Verordnungseinheiten anzeigen, denen entweder der Status „Vorläufig aufgenommen“ oder „Dauerhaft aufgenommen“ im DiGA-Verzeichnis zugeordnet ist und die zum Zeitpunkt der Verordnung gültig sind.
5. Die Verordnungssoftware kann den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit geben, die Sortierung der angezeigten Auswahllisten anhand der Daten der Merkmale nach P4-310 Akzeptanzkriterium 1 nachträglich anzupassen.
 - a) Für die Daten aller Merkmale nach P4-310 Akzeptanzkriterium 1 außer dem Preis ist mindestens eine alphabetisch aufsteigende Sortierung zu unterstützen.

OPTIONALE FUNKTION

04-221 Anzeige nicht verordnungsfähiger DiGA-Verordnungseinheiten

Als Ergebnisse einer Anwendersuche werden gemäß dem Akzeptanzkriterium P4-220 4 ausschließlich verordnungsfähige DiGA-Verordnungseinheiten angezeigt. Die Verordnungssoftware kann den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, sich zusätzlich nicht verordnungsfähige DiGA-Verordnungseinheiten anzeigen zu lassen, denen der Status „Gestrichen“ im DiGA-Verzeichnis zugeordnet ist und/oder die zum Zeitpunkt der Verordnung nicht gültig sind.

Begründung:

Die Verordnungssoftware nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten können bei Bedarf die Möglichkeit haben, sich über die Historie des Zulassungsprozesses von DiGA-Verordnungseinheiten zu informieren.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, sich in den sortierten Auswahllisten gemäß der Pflichtfunktion P4-220 zusätzlich auch nicht verordnungsfähige DiGA-Verordnungseinheiten anzeigen zu lassen, denen der Status „Gestrichen“ im DiGA-Verzeichnis zugeordnet ist und/oder die zum Zeitpunkt der Verordnung nicht gültig sind.
 - a) Bei der Anzeige mehrerer Verzeichniseinträge mit identischem Namen der DiGA-Verordnungseinheit ist eine zusätzliche absteigende Sortierung anhand des Gültigkeitszeitraums anzuwenden, falls dieses Informationsmerkmal existiert.
2. Die Verordnungssoftware muss bei der Anzeige nicht verordnungsfähiger DiGA-Verordnungseinheiten als Liste alle den Merkmalen nach Akzeptanzkriterium P4-310 1 entsprechenden Daten eines Produktes anzeigen, falls das entsprechende Informationsmerkmal existiert.
 - a) Bei der Anzeige mehrerer Verzeichniseinträge mit identischem Namen der DiGA-Verordnungseinheit ist zusätzlich der Gültigkeitszeitraum anzuzeigen.
 - b) Die Akzeptanzkriterien P4-220 1 a), 1 c), 3 und 5 gelten entsprechend.
3. Die Verordnungssoftware muss die Auswahl gemäß der Pflichtfunktion P4-120 von zusätzlich angezeigten nicht verordnungsfähigen DiGA-Verordnungseinheiten durch geeignete Maßnahmen verhindern.

4. Die Verordnungssoftware muss die in den Auswahllisten zusätzlich angezeigten nicht verordnungsfähigen DiGA-Verordnungseinheiten in geeigneter Weise so kennzeichnen, dass die Nichtmöglichkeit einer Auswahl gemäß der Pflichtfunktion P4-120 verdeutlicht wird.
- a) Das Akzeptanzkriterium P4-220 1 b) gilt in diesem Fall nicht.

PFLICHTFUNKTION
P4-230 Indikationsbezogene Vergleichssuche

Den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten wird eine Vergleichssuche angeboten, mit der zu einer angezeigten DiGA-Verordnungseinheit weitere ähnliche DiGA-Verordnungseinheiten anhand geeigneter Kriterien gesucht werden können, um diese untereinander vergleichen können.

Begründung:

Um während des Verordnungsvorgangs eine geeignete DiGA finden und ähnliche DiGA miteinander vergleichen zu können, ist die Vergleichssuche in den Daten des Produktverzeichnisses anhand geeigneter Kriterien erforderlich.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, jede angezeigte DiGA-Verordnungseinheit auszuwählen, um eine Vergleichssuche durchzuführen, sofern dieser entweder der Status „Vorläufig aufgenommen“ oder „Dauerhaft aufgenommen“ im DiGA-Verzeichnis zugeordnet ist und sie zum Zeitpunkt der Suche gültig ist.
2. Die Verordnungssoftware muss ohne weitere Angaben der nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten nach allen weiteren DiGA-Verordnungseinheiten suchen, denen entweder der Status „Vorläufig aufgenommen“ oder „Dauerhaft aufgenommen“ im DiGA-Verzeichnis zugeordnet ist und die zum Zeitpunkt der Verordnung gültig sind und die als Indikationsdiagnose mindestens einen ICD 10-GM Kode aufweisen, der mindestens in den ersten drei Stellen mit mindestens einem ICD 10-GM Kode der Indikationsdiagnose der gewählten DiGA-Verordnungseinheit übereinstimmt.
 - a) Nach erfolgter Vergleichssuche kann das Ergebnis durch weitere Suchkriterien von den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten eingeschränkt werden.
3. Die Verordnungssoftware muss die gefundenen DiGA-Verordnungseinheiten zusätzlich zur gewählten DiGA-Verordnungseinheit als nach dem Preis der DiGA-Verordnungseinheit aufsteigend sortierte Auswahlliste von Produkten auf PZN-Ebene anzeigen.
 - a) Die Liste muss von der Software an den Anfang positioniert werden.
 - b) Bei der Positionierung muss die Software Hervorhebungen unterlassen, die über die Visualisierung der Anfangsposition der Auswahlliste hinausgehen.
 - c) Die der Anzeige zugrunde Filterung und Sortierung ist erkennbar anzusehen.
4. Die Verordnungssoftware muss bei der Anzeige des Suchergebnisses als Liste von DiGA-Verordnungseinheiten alle den Merkmalen nach Akzeptanzkriterium P4-310 1 entsprechenden Daten eines Produktes anzeigen, falls das entsprechende Informationsmerkmal existiert.
 - a) Die Akzeptanzkriterien P4-220 3, 4 und 5 gelten entsprechend.
5. Die Verordnungssoftware muss Hervorhebungen (z. B. Farbänderungen, Feldunterlegungen o. ä.), die über die im Anforderungskatalog geregelten Kennzeichnungen hinausgehen, sowie den Fokus oder die Cursorposition so gestalten, dass keine Vorauswahl einer DiGA-Verordnungseinheit suggeriert wird.
 - a) Die für den Vergleich ursprünglich ausgewählte DiGA-Verordnungseinheit kann in der Auswahliste hervorgehoben werden.
 - b) Die Hervorhebung der ursprünglich ausgewählten DiGA-Verordnungseinheit muss so gestaltet sein, dass die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten eine weitere Suchauswahl unbeeinflusst treffen können.

6. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Ergebnisliste der indikationsbezogenen Vergleichssuche in der gleichen Form und an der gleichen Position in der Programmoberfläche anzeigen wie die Ergebnisliste der Anwendersuche gemäß Akzeptanzkriterium P4-210.
- a) Dabei ist geeignet anzugeben, dass es sich um die Ergebnisliste einer indikationsbezogenen Vergleichssuche handelt.

4.3 ANFORDERUNGEN AN DIE VERORDNUNG EINER DIGA

Die im Folgenden beschriebenen Funktionen der Verordnungsinhalte beziehen sich auf den Verordnungsprozess.

PFLICHTFUNKTION
P4-310 Angaben bei erster und wiederholter Verordnung – Erste Ebene

In den Auswahllisten nach den Pflichtfunktionen P4-120, P4-220 und P4-230 sind durch die Verordnungssoftware auf erster Ebene (d.h. vor Auswahl einer konkreten DiGA-Verordnungseinheit) mindestens die unten gelisteten Merkmale aus den Daten des Produktverzeichnisses nach P2-020 anzuzeigen.

Begründung:

Bei einem Verordnungsvorgang bzw. der Auswahl einer Verordnungseinheit sollen die grundlegenden Informationen vor der konkreten Auswahl durch die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten direkt sichtbar sein.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss im Rahmen jeder Verordnung mindestens folgende Merkmale nach Pflichtfunktion P2-020 jeder dargestellten DiGA-Verordnungseinheit nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten vor der Auswahl einer DiGA-Verordnungseinheit anzeigen, falls das entsprechende Informationsmerkmal existiert:

Merkmal
Name der DiGA-Verordnungseinheit
PZN
DiGA-Modul-Name
ICD 10-GM Kodes der Indikationen
Preis
Anwendungsdauer
Erforderlichkeit von Zusatzgeräten
Status im DiGA-Verzeichnis

2. Die Verordnungssoftware muss es den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten ermöglichen, sich durch einfache Interaktionen für eine bestimmte DiGA-Verordnungseinheit die Anzeige der weiteren geforderten Merkmale nach Pflichtfunktion P4-311 aufzurufen.
- a) Es muss für die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten möglich sein, durch maximal eine Interaktion zur Anzeige der Auswahlliste zurückzukehren, falls die Anzeige aus den Auswahllisten nach den Pflichtfunktionen P4-120, P4-220 oder P4-230 heraus erfolgt.

PFLICHTFUNKTION
P4-311 Angaben bei erster und wiederholter Verordnung – Zweite Ebene

Auf Anforderung durch die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten sind durch die Verordnungssoftware auf zweiter Ebene alle Merkmale aus den Daten des Produktverzeichnisses für eine bestimmte DiGA-Verordnungseinheit nach Pflichtfunktion **P2-020** anzuzeigen.

Begründung:

Für eine bestimmte DiGA-Verordnungseinheit sollen weitere Eigenschaften und Informationen, die für die Verordnung wichtig sind, den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten angezeigt werden können.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss es den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten ermöglichen, sich für eine bestimmte DiGA-Verordnungseinheit mindestens folgende Merkmale aus den Daten des Produktverzeichnisses nach Pflichtfunktion **P2-020** anzeigen zu lassen, falls das entsprechende Informationsmerkmal existiert:

Merkmal
Name der DiGA-Verordnungseinheit
PZN
DiGA-Modul-Name
DiGA-Name
Indikationen
Redaktioneller Steckbrief
Kontraindikationen
Nicht indizierte Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen
Altersgruppen der Ziel- /Patientengruppen
Preis
Zusätzliche Mehrkosten
Anwendungsdauer
Status im DiGA-Verzeichnis
Erforderlichkeit von Zusatzgeräten
Erforderliche Zusatzgeräte
Erforderliche vertragsärztliche Leistungen
Verfügbare Sprachversionen
Name des Herstellers

- a) Für die zusätzlichen Mehrkosten ist der Wert 0,00 anzuzeigen, falls im DiGA-Verzeichnis kein **Höchstbetrag oder Vergütungsbetrag** hinterlegt ist.
2. Die Verordnungssoftware muss es den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten während der Anzeige der Merkmale nach Akzeptanzkriterium 1 ermöglichen, sich durch einfache Interaktionen die Anzeige der weiteren Merkmale der ausgewählten DiGA-Verordnungseinheit gemäß der konditionalen Pflichtfunktion **KP4-312** aufzurufen, falls die Bedingung dieser Anforderungsfunktion zutrifft.
 - a) Es muss für die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten möglich sein, durch maximal eine Interaktion zur Anzeige der zweiten Ebene nach Akzeptanzkriterium 1 zurückzukehren.

KONDITIONALE PFLICHTFUNKTION	
KP4-312 Angaben bei erster und wiederholter Verordnung – Dritte Ebene	

Auf Anforderung durch die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten sind durch die Verordnungssoftware auf dritter Ebene weitere Merkmale aus den Daten des Produktverzeichnisses für eine bestimmte DiGA-Verordnungseinheit nach Pflichtfunktion **P2-020** anzuzeigen.

Begründung:

Für eine bestimmte DiGA-Verordnungseinheit sollen weitere Eigenschaften und Informationen, die für die Verordnung wichtig sein könnten, den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten angezeigt werden können.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Verordnungssoftware muss es den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten ermöglichen, sich für eine bestimmte DiGA-Verordnungseinheit **mindestens** folgende Merkmale aus den Daten des Produktverzeichnisses nach Pflichtfunktion **P2-020** anzeigen zu lassen, falls das entsprechende Informationsmerkmal existiert **und nicht auf der zweiten Ebene gemäß Pflichtfunktion P4-311 angezeigt wird**:

Merkmal
Plattformverfügbarkeit und -anforderungen, Versionen
Ansprechpartner des Herstellers
Kontaktdaten des Herstellers
Informationen zu Datenschutz und Datensicherheit
Informationen zum positiven Versorgungseffekt

Bedingung:

Die in Akzeptanzkriterium 1 benannten Merkmale aus den Daten des Produktverzeichnisses werden nicht **alle** von der Verordnungssoftware auf der zweiten Ebene gemäß Pflichtfunktion **P4-311** angezeigt.

PFLICHTFUNKTION	
P4-320 Zugriff auf zurückliegende Verordnungen	

Den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten muss die Möglichkeit gegeben werden, eine Verordnung auf Basis von zurückliegenden Verordnungen auszustellen.

Begründung:

Zur Vereinfachung des Verordnungsvorgangs muss es möglich sein, auf zurückliegende Verordnungen zugreifen zu können. Dabei muss die PZN der zurückliegenden Verordnungen in die neue Verordnung übernommen werden können.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, die PZN aus einer zurückliegenden Verordnung des jeweiligen Patienten in die aktuelle Verordnung zu übernehmen.
2. Die Verordnungssoftware muss bei Übernahme der PZN aus einer Vorverordnung sicherstellen,
 - a) dass keine Übernahme möglich ist, falls die PZN auf Basis der aktuellen Produktdaten nicht verordnungsfähig ist, d.h. falls ihr aktuell im DiGA-Verzeichnis weder der Status „Vorläufig aufgenommen“ noch „Dauerhaft aufgenommen“ zugeordnet ist oder sie nicht gültig ist.
 - b) dass die Angaben nach Pflichtfunktion **P2-020** auf Basis der aktuellen Produktdaten erfolgen.

3. Die Verordnungssoftware muss bei der Übernahme der PZN nach Akzeptanzkriterium 1 die mit der zurückliegenden Verordnung dokumentierten Angaben zu den vier Informationsmerkmalen
- › Indikationen
 - › Kontraindikationen
 - › Nicht indizierte Geschlechtskennzeichen der Ziel-/Patientengruppen
 - › Altersgruppen der Ziel-/Patientengruppen
- mit den Angaben auf Basis der aktuellen Produktdaten vergleichen und die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten allgemein unter Angabe der betroffenen Merkmale ohne den Workflow zu unterbrechen darauf hinweisen, dass entsprechende Änderungen der Produktdaten vorliegen, welche die Verordnungsfähigkeit des zu verordnenden Produkts betreffen.
4. Die Verordnungssoftware muss es den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten ermöglichen, sich für die zu verordnende DiGA-Verordnungseinheit die geforderten Merkmale nach Pflichtfunktion P4-311 anzeigen zu lassen.

PFLICHTFUNKTION

P4-321 Verordnung aus den Daten des Produktverzeichnisses

Die Verordnungssoftware muss Verordnungen von Produkten auf Grundlage der Daten des Produktverzeichnisses nach Pflichtfunktion P2-020 umsetzen.

Begründung:

Nach der Suche und Auswahl eines Produktes ist die Verordnung dieses Produktes der nächste Schritt im Verordnungsprozess.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss eine Verordnung von DiGA aus den Daten des Produktverzeichnisses umsetzen.
2. Die Verordnungssoftware muss während des Verordnungsvorgangs aus den Daten des Produktverzeichnisses sicherstellen, dass eine Änderung der auf Basis der PZN übernommenen Angaben durch die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten nicht möglich ist.

Hinweis:

Für die Bedruckung einer papiergebundenen Verordnung ist die Anforderungsfunktion P4-342 zu beachten.

KONDITIONALE PFLICHTFUNKTION

KP4-322 Freitext-Verordnung

Es muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten in Ausnahmefällen möglich sein, DiGA-Verordnungseinheiten zu verordnen, die im Produktverzeichnis aufgrund dessen begrenzter Aktualisierungsrate noch nicht enthalten sind.

Begründung:

Aufgrund der stets aktuellen Bereitstellung der Daten des Produktverzeichnisses durch das BfArM kann es vorkommen, dass neu zugelassene DiGA zum Zeitpunkt der Verordnung noch nicht per Update in den Datenstand der Verordnungssoftware übernommen worden sind.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten die Möglichkeit bieten, eine DiGA-Verordnungseinheit unter manueller Angabe der PZN und des Namens der DiGA-Verordnungseinheit zu verordnen, falls diese nicht im Produktverzeichnis enthalten ist.
 - a) Die Verordnungssoftware muss sicherstellen, dass die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten neben der PZN den Namen der DiGA-Verordnungseinheit separat angeben.

Bedingung:

Ausgenommen von der Umsetzung dieser Anforderung ist Verordnungssoftware, welche eine tagesaktuelle Aktualisierung des Produktverzeichnisses unterstützt.

PFLICHTFUNKTION
P4-340 Erstellung von Verordnungen

Die Verordnungssoftware muss die Bedruckung von papiergebundenen Verordnungen unterstützen.

Begründung:

Die Verordnung von DiGA erfolgt gemäß den gesetzlichen Vorgaben

Akzeptanzkriterium:

1. Die Verordnungssoftware muss für die Ausstellung von Verordnungen (**P4-320, P4-321, KP4-322**) die folgenden Varianten unterstützen:
 - a) papiergebundene Verordnung (gemäß P4-342)

PFLICHTFUNKTION
P4-342 Allgemeine Vorgaben für die Formularbedruckung

Die Verordnungssoftware muss gewährleisten, dass die notwendigen Informationen zu Digitalen Gesundheitsanwendungen auf papiergebundenen Verordnungen ausgedruckt werden können.

Begründung

Die Verordnung von Digitalen Gesundheitsanwendungen erfolgt gemäß den gesetzlichen Vorgaben. In der Vordruckerläuterung wurden zwischen KBV und GKV-Spitzenverband vereinbart, dass für die Verordnung von digitalen Gesundheitsanwendung das Muster 16 zu verwenden ist. Bei der Bedruckung eines Verordnungsblatts müssen alle verordnungsrelevanten Informationen aufgedruckt werden.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Verordnungssoftware muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten bei Bedarf die Bedruckung von Muster 16 zur Ausstellung von Verordnungen für digitale Gesundheitsanwendungen ermöglichen.
2. Die Verordnungssoftware muss die folgenden Informationen auf dem Muster 16 im Verordnungsbereich aufdrucken:
 - a) Zeile 1: Die Software muss den Text „Digitale Gesundheitsanwendung“ automatisch auftragen.
 - b) Zeile 2: Unbesetzt
 - Es müssen zur Verdeutlichung Trennstriche „---“ in passender Anzahl in der Zeile verwendet werden.
 - c) Zeile 3: PZN (in der Form 01234567 oder PZN01234567)
 - d) Zeile 4: Unbesetzt

- Es müssen zur Verdeutlichung Trennstriche „---“ in passender Anzahl in der Zeile verwendet werden.
 - e) Zeile 5: Name der DiGA-Verordnungseinheit
 - f) Zeile 6: Unbesetzt – falls der Name der DiGA-Verordnungseinheit in eine Zeile passt.
 - Es müssen zur Verdeutlichung Trennstriche „---“ in passender Anzahl in der Zeile verwendet werden.
 - g) Zeile 6: Name der DiGA-Verordnungseinheit – falls der Name der DiGA-Verordnungseinheit nicht in eine Zeile passt, muss dieser in die Zeile 6 umgebrochen werden.
 - Die Software muss den Namen der DiGA-Verordnungseinheit rechtsseitig kürzen, falls der in den Zeilen 5 und 6 vorhandene Platz nicht ausreicht.
3. Die Software muss sicherstellen, dass nur eine DiGA je Muster 16 verordnet wird.
 4. Die Software muss die Schriftgröße automatisch skalieren, um die Informationen vollständig abzubilden.
 - a) Die minimale Schriftgröße beträgt 12 Zeichen/Zoll (10pt.).
 - b) Es muss eine der Monotype-Schriftarten Courier bzw. Courier New oder eine andere metrisch kompatible Nachahmungsschriftart mit regulärer Strichstärke, Stil und Zeichenbreite verwendet werden.
 - c) Beim Einsatz von Nadeldruckern stellt zusätzlich die Unterstützung des NLQ-Modus eine Mindestvoraussetzung dar.

5 STATISTIK- UND CONTROLLING-FUNKTIONEN

PFLICHTFUNKTION
P5-010 Verordnungsstatistik

Die Software hält eine Funktion bereit, die den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten eine Verordnungsstatistik ihrer gesamten getätigten Verordnungen und pro Patient bereitstellt.

Begründung:

Den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten soll die Möglichkeit gegeben werden, eine Übersicht der von ihnen veranlassten Verordnungen von digitalen Gesundheitsanwendungen zur orientierenden Information zu erhalten. Die Verordnungsstatistik bildet unterschiedliche Parameter ab, die im Rahmen der Verordnung relevant sind.

Akzeptanzkriterien:

1. Die Software muss die Möglichkeit bieten, den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten eine Verordnungsstatistik seiner gesamten getätigten Verordnungen anzuzeigen.
 - a) Je dargestellter Verordnung müssen mindestens die folgenden Informationen in einer tabellarischen Übersichtsdarstellung der gesamten getätigten Verordnungen abgebildet werden:
 - Ausstellungsdatum der Verordnung
 - Name des Patienten
 - Geburtsdatum des Patienten
 - Versichertennummer des Patienten
 - PZN
 - Name der DiGA-Verordnungseinheit
 - Preis zum Zeitpunkt der Verordnung
 - b) Die Software muss die Möglichkeit bieten, aus der tabellarischen Übersichtsdarstellung der gesamten getätigten Verordnungen eine konkrete Verordnung unter Anzeige der Verordnungsdokumentation nach **P4-130** auszuwählen.
 - c) Die Software muss die Summe der angezeigten Preise aller DiGA-Verordnungseinheiten der in der Verordnungsstatistik dargestellten Verordnungen berechnen und anzeigen.
2. Die Software muss die Möglichkeit bieten, mittels Filter- bzw. Sortierkriterien die tabellarische Übersichtsdarstellung der gesamten getätigten Verordnungen einzugrenzen.
 - a) Mindestens die nachfolgenden Informationen der Verordnungsdokumentation nach **P4-130** müssen als Filter- bzw. Sortierkriterium in beliebiger Kombination genutzt werden können:
 - Zeitbereich des Ausstellungsdatums der Verordnungen (von, bis)
 - Name des Patienten
 - Geburtsdatum des Patienten
 - Versichertennummer des Patienten
 - PZN
 - Name der DiGA-Verordnungseinheit
 - b) Falls bestimmte Filter- bzw. Sortierkriterien durch die Software ohne Einstellungen durch die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten vorgegeben werden, müssen die nutzenden Ärzte und Psychotherapeuten die Möglichkeit haben, die vorgegebenen Kriterien anzupassen, z. B. zu deaktivieren.
 - c) Wenn mindestens ein Filter- bzw. Sortierkriterium für die tabellarische Übersichtsdarstellung ausgewählt wurde, muss den nutzenden Ärzten und Psychotherapeuten in geeigneter Form angezeigt werden, dass die angezeigte Darstellung gefiltert bzw. sortiert ist.

- d) Wenn die angezeigte tabellarische Übersichtsdarstellung gefiltert ist, muss die Filterung mit einer einzelnen Anwenderaktion ausgeschaltet oder auf vorgegebene Kriterien (nach Punkt b.) beschränkt werden können, um die unfilterte oder vorgegebene Darstellung anzuzeigen.

Hinweis:

Darüber hinaus können im Rahmen der Verordnungsstatistik weitere Auswertungen zur Verfügung gestellt werden, die auf alle Informationen zurückgreifen, die im Rahmen des Verordnungsvorgangs in der Software dokumentiert wurden. Ein Default-Filterkriterium für den Zeitbezug bei Aufruf der Statistik kann eigenständig vom Hersteller festgelegt werden.

PFLICHTFUNKTION
P5-020 Export von Verordnungsdaten

Die Software muss einen Transfer von allen oder ausgewählten Verordnungsdaten in Tabellenkalkulationsprogramme vorsehen.

Begründung:

Um eigene Auswertungen zu ermöglichen und im Falle von Wirtschaftlichkeitsprüfungen die Möglichkeit zu haben, eigene Verordnungsdaten auszuwerten und in ein etwaiges Stellungnahmeverfahren einzubringen, muss ein Export aller Verordnungsdaten möglich sein.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software bietet die Möglichkeit, die dokumentierten Verordnungsdaten (siehe **P4-130**) in Tabellenkalkulationsprogramme zu exportieren.

6 ABKÜRZUNGSVERZEICHNIS

ABKÜRZUNG	BEDEUTUNG
BfArM	Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
BMV-Ä	Bundesmantelvertrag-Ärzte
DiGA	Digitale Gesundheitsanwendung
ICD-10-GM	Deutsche Modifikation der 10. Version der internationalen statistischen Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme
KBV	Kassenärztliche Bundesvereinigung
PZN	Pharmazentralnummer
SGB	Sozialgesetzbuch
VDGA	Verordnung digitaler Gesundheitsanwendungen

7 GLOSSAR

BEGRIFF	BEDEUTUNG
PZN	<p>Die Pharmazentralnummer (PZN) stellt die für die Verordnung von DiGA relevante Kennnummer dar. Einzelne Verordnungseinheiten können unter Nutzung der PZN verordnet werden.</p> <p>Zur Verordnung einer spezifischen Verordnungseinheit einer DiGA durch die Ärzte und Psychotherapeuten wird jeder DiGA-Verordnungseinheit bei der Aufnahme ins Produktverzeichnis zusätzlich eine eindeutige 8-stellige numerische PZN zugeordnet.</p> <p>Die PZN wird zentral von der Informationsstelle für Arzneimittelspezialitäten - IFA GmbH vergeben, die dem BfArM die benötigten PZN zur Zuordnung zu den DiGA-Verordnungseinheiten zur Verfügung stellt.</p>
DiGA-Verordnungseinheit	Die DiGA-Verordnungseinheit stellt das im Verordnungsvorgang verordnete Produkt dar, dem die verordnungsrelevanten Daten wie beispielsweise ein Name, die PZN, zulässige Indikationen und Preisangaben zugeordnet sind. Die DiGA-Verordnungseinheit ist einem konkreten DiGA-Modul zugeordnet, welches wiederum einer DiGA zugeordnet ist.
DiGA-Modul-Name	Eine DiGA kann grundsätzlich aus verschiedenen DiGA-Modulen bestehen, die für speziellen Anwendungsfälle zum Einsatz kommen. Die Angabe des Namens des DiGA-Moduls entspricht dem offiziellen, vollständigen Handelsnamen des DiGA-Moduls. Diese Information ist dem DiGA-Modul zugeordnet.
DiGA-Name	Die Angabe des Namens der DiGA entspricht dem offiziellen, vollständigen Handelsnamen der DiGA. Diese Information ist der DiGA zugeordnet.
Indikationen	Die Indikationen beinhalten Informationen dazu, wann die Anwendung einer Verordnungseinheit einer digitalen Gesundheitsanwendung angezeigt ist. Sie werden durch eine Liste von ICD-Diagnosen repräsentiert, die jeweils aus dem ICD-10-GM-Kode und dem dazugehörigen ICD-10-GM-Diagnoseklartext bestehen. Diese Information ist der DiGA-Verordnungseinheit zugeordnet.
Redaktioneller Steckbrief	Der redaktionelle Steckbrief beinhaltet redaktionelle Beschreibungen einer DiGA oder eines Moduls einer DiGA. Diese Information ist der DiGA zugeordnet.
Kontraindikationen	Die Kontraindikationen beinhalten Informationen dazu, wann die Anwendung einer Verordnungseinheit einer digitalen Gesundheitsanwendung nicht angezeigt, also kontraindiziert ist. Sie werden sowohl durch eine Liste von ICD-Diagnosen repräsentiert, die jeweils aus dem ICD-10-GM-Kode und dem dazugehörigen Diagnoseklartext bestehen, als auch durch die Ausschlusskriterien. Diese Information ist der DiGA-Verordnungseinheit zugeordnet.
Informationen zum positiven Versorgungseffekt	Die Informationen zum positiven Versorgungseffekt beinhalten die Angaben und Nachweise zum positiven Versorgungseffekt, die der DiGA-Hersteller im Zuge des Antragsverfahrens für die Listung im

BEGRIFF	BEDEUTUNG
	<p>DiGA-Verzeichnis vorgelegt hat. Sie werden durch eine Liste von Antworten zu vorgegebenen Fragen repräsentiert, die zu einem Block von Fragen mit dem Titel „Angaben zum positiven Versorgungseffekt“ gehören. Diese Informationen sind dem DiGA-Antwortdatensatz der DiGA zugeordnet, der wiederum einem DiGA-Fragenkatalog zugeordnet ist. Der Fragenblock kann beispielsweise Fragen zu folgenden Einträgen enthalten:</p> <ul style="list-style-type: none">› Nachweis zum positiven Versorgungseffekt› Angabe Erprobungszeitraum (höchstens 12 Monate)› Kurzfassung zum vorliegenden oder geplanten Nachweis des positiven Versorgungseffektes nach PICO-Schema› Angaben zum positiven Versorgungseffekt <p>Diese Information ist der DiGA zugeordnet.</p>
Nicht indizierte Geschlechtskennzeichen der Ziel-/Patientengruppen	Die Angaben zu den nicht indizierten Geschlechtskennzeichen der Ziel- /Patientengruppen besteht aus einer Liste von menschenlesbaren Geschlechtskennzeichen. Diese Information ist der DiGA-Verordnungseinheit zugeordnet.
Altersgruppen der Ziel-/Patientengruppen	Die Angaben zu den Altersgruppen der Ziel- /Patientengruppen besteht aus einer Liste von menschenlesbaren Altersgruppenbezeichnungen. Diese Information ist der DiGA-Verordnungseinheit zugeordnet.
Anwendungsdauer	Die Angaben zur Anwendungsdauer bestehen aus einem dezimalem Wert und der menschenlesbaren Angabe einer Zeiteinheit. Diese Information ist der DiGA-Verordnungseinheit zugeordnet.
Status im DiGA-Verzeichnis	Die Angabe zum Status im DiGA-Verzeichnis repräsentiert den Status des Eintrags der DiGA im Verzeichnis. Dieser kann die folgenden drei Werte annehmen: <ul style="list-style-type: none">› draft: vorläufig aufgenommen› active: dauerhaft aufgenommen› retired: zurückgezogen/entfernt/gestrichen Diese Information ist dem Verzeichniseintrag zugeordnet.
Erforderlichkeit von Zusatzgeräten	Diese Angabe kennzeichnet, ob zusätzliche Geräte entweder im zu verordnenden Produkt enthalten sind, oder zusätzlich verpflichtend oder optional erworben werden müssen. Es sind folgende vier Kennzeichnungen zu verwenden: <ul style="list-style-type: none">› keine Zusatzgeräte› Zusatzgeräte enthalten› Zusatzgeräte optional› Zusatzgeräte benötigt Diese Information ist dem DiGA-Modul zugeordnet.
Erforderliche Zusatzgeräte	Diese Angabe enthält eine Beschreibung der erforderlichen Zusatzgeräte. Diese Information ist dem DiGA-Modul zugeordnet.

BEGRIFF	BEDEUTUNG
Erforderliche vertragsärztliche Leistungen	Die Angabe der erforderlichen vertragsärztlichen oder vertragspsychotherapeutischen Leistungen können aus einer Beschreibung von Leistungen, die bisher nicht im EBM abgebildet sind oder Tätigkeiten der Heilmittelerbringer oder Hebammen darstellen und/oder einer Liste von EBM-Gebührenordnungsnummern bestehen. Diese Information ist der DiGA-Verordnungseinheit zugeordnet.
Plattformverfügbarkeit und -anforderungen, Versionen	<p>Diese Informationen beinhalten die Angaben zu Plattformen, auf denen ein Modul einer DiGA verfügbar ist, sowie zu den Anforderungen an diese Plattformen bezüglich der Hard- und Softwarekompatibilität. Die Angaben können eine Liste mit diesen Informationen pro Listeneintrag enthalten:</p> <ul style="list-style-type: none"> › Typ und Version der Plattform › Beschreibung der Hardwarekompatibilität › Beschreibung der Softwarekompatibilität <p>Diese Information ist dem DiGA-Modul zugeordnet.</p>
Name des Herstellers	Diese Information gibt den Klarnamen des Herstellers einer DiGA an und ist dem DiGA-Hersteller zugeordnet.
Ansprechpartner des Herstellers	Diese Angabe enthält den Namen des Ansprechpartners des Herstellers. Diese Information ist dem DiGA-Hersteller zugeordnet.
Kontaktdaten des Herstellers	Die Kontaktdaten des Herstellers können den Namen, die E-Mail-Adresse und die Telefonnummer des Ansprechpartners umfassen. Diese Informationen sind dem DiGA-Hersteller zugeordnet.
Preis	<p>Diese Preisinformation gibt den von den Gesetzlichen Krankenkassen erstatteten Abgabepreis der DiGA-Verordnungseinheit in Form eines dezimalen monetären Wertes und der Währungsbezeichnung an. Diese Information ist der DiGA-Verordnungseinheit zugeordnet.</p> <p>Der Preis wird nicht direkt im DiGA-Verzeichnis gelistet. Er entspricht dem vom Hersteller festgelegte Preis, der als Herstellerpreis im Verzeichnis angegeben wird, falls kein niedrigerer Höchstbetrag oder Vergütungsbetrag vereinbart worden ist. Im entgegengesetzten Fall entspricht der Preis dem im Verzeichnis optional hinterlegten Höchstbetrag oder Vergütungsbetrag.</p>
Zusätzliche Mehrkosten	<p>Die zusätzlichen Mehrkosten in Form eines dezimalen monetären Wertes und der Währungsbezeichnung sind vom Versicherten zu tragen. Dies trifft zu, falls der Herstellerpreis über dem von den Gesetzlichen Krankenkassen erstatteten Abgabepreis in Gestalt eines Höchstbetrags oder Vergütungsbetrags liegt. Diese Information ist der DiGA-Verordnungseinheit zugeordnet.</p> <p>Die zusätzlichen Mehrkosten werden nicht direkt im DiGA-Verzeichnis gelistet. Sie entsprechen der Differenz zwischen dem Herstellerpreis und dem optional im Verzeichnis hinterlegten niedrigerem Höchstbetrag oder Vergütungsbetrag. Falls kein Höchstbetrag oder Vergütungsbetrag im Verzeichnis gelistet ist, ist der Zahlenwert 0,00 für die zusätzlichen Mehrkosten auszuweisen.</p>

BEGRIFF	BEDEUTUNG
Höchstbetrag oder Vergütungsbetrag	<p>Der Preis einer DiGA-Verordnungseinheit wird im ersten Jahr ihrer Aufnahme ins DiGA-Verzeichnis oder so lange, wie ihre Erprobungszeit anhält (max. 2 Jahre), grundsätzlich alleinig vom Hersteller bestimmt. Für Gruppen vergleichbarer DiGA gelten allerdings Höchstbeträge, d. h. Preisgrenzen, bis zu denen die Krankenkassen die Kosten einer DiGA-Verordnungseinheit erstatten. Sollte der Herstellerpreis höher als der für die DiGA- Verordnungseinheit relevante Höchstbetrag liegen, fallen für die Versicherten zusätzliche Mehrkosten an.</p> <p>Ein Vergütungsbetrag ist der Preis, zu dem eine DiGA-Verordnungseinheit ab dem 13. Monat ihrer Listung von den gesetzlichen Krankenkassen erstattet wird (Wird ein Vergütungsbetrag erst nach dem 13. Monat der Listung vereinbart, so tritt er rückwirkend ab dem 13. Monat der Listung in Kraft). Dieser Vergütungsbetrag tritt an die Stelle des eventuell durch einen Höchstbetrag gedeckelten Preises, den die Hersteller innerhalb der Erprobungszeit für ihre DiGA-Verordnungseinheit selbst bestimmen. Der Vergütungsbetrag wird zwischen Hersteller und GKV-Spitzenverband vereinbart. Kommt eine Vereinbarung nicht zustande, legt die zuständige Schiedsstelle diesen Vergütungsbetrag fest.</p> <p>Im DiGA-Verzeichnis wird optional entweder ein Höchstbetrag oder Vergütungsbetrag hinterlegt.</p>
Ausschlusskriterien	Die Angabe zu den Ausschlusskriterien benennt die Kriterien, bei denen die Anwendung der DiGA-Verordnungseinheit einer digitalen Gesundheitsanwendung ausgeschlossen ist. Diese Information ist der DiGA-Verordnungseinheit zugeordnet.
Informationen zu Datenschutz und Datensicherheit	<p>Die Informationen zu Datenschutz und Datensicherheit beinhalten die näheren Angaben des Herstellers zu den wichtigen Anforderungen an Datenschutz und Datensicherheit der DiGA, die der DiGA-Hersteller im Zuge des Antragsverfahrens für die Listung im DiGA-Verzeichnis vorgelegt hat. Sie werden durch eine Liste von Antworten zu vorgegebenen Fragen repräsentiert, die zu den drei möglichen Blöcken von Fragen mit den Titeln „Datenschutz“, „Datensicherheit“ und „Zusatzanforderungen bei digitalen Gesundheitsanwendungen mit sehr hohem Schutzbedarf“ gehören. Diese Informationen sind dem DiGA-Antwortdatensatz der DiGA zugeordnet, der wiederum einem DiGA-Fragenkatalog zugeordnet ist. Der Fragenblock kann beispielsweise Fragen zu folgenden Einträgen enthalten:</p> <ul style="list-style-type: none">› Werden personenbezogene Daten nach Erfüllung der Zwecke nach § 4 Absatz 2 Satz 1 Nummer 1 bis 4 nicht weiter gespeichert?› Resultieren alle Fehler und Fehlfunktionen der Zugriffskontrolle in einer Ablehnung von Zugriffen? <p>Diese Information ist der DiGA zugeordnet.</p>
Verfügbare Sprachversionen	Die Information zu den verfügbaren Sprachversionen gibt in Form einer Liste von Sprachbezeichnungen an, in welchen Sprachen das DiGA-Modul bereitgestellt wird. Diese Information ist dem DiGA-Modul zugeordnet.

BEGRIFF	BEDEUTUNG
DiGA-API	Das DiGA-API ist eine Softwareschnittstelle zur Bereitstellung der Daten aus dem DiGA-Verzeichnis nach §§ 33a und 139e Absatz 1 Satz 3 des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V) i.V.m. § 22 Absatz 1 Satz 1 Nr. 1 der Digitalen Gesundheitsanwendungen-Verordnung (DiGAV).

8 REFERENZIERTE DOKUMENTE

Referenz	Dokument
Anlage 2	Anlage 2 - Vereinbarung über die Vordrucke für die vertragsärztliche Versorgung https://www.kbv.de/media/sp/02_Vordruck-vereinbarung.pdf
Anlage 2b	Anlage 2b des Bundesmantelvertrages-Ärzte https://www.kbv.de/media/sp/02b_Vordruck-vereinbarung_digitale_Vordrucke.pdf
KBV_ITA_VGEX_Technisches_Handbuch_DiMus	Technisches Handbuch Anlage 2b https://update.kbv.de/ita-update/DigitaleMuster/KBV_ITA_VGEX_Technisches_Handbuch_DiMus.pdf
KBV_ITA_VGEX_Mapping_KVK	Anwendung der eGK - Technische Anlage zu Anlage 4a (BMV-Ä) https://update.kbv.de/ita-update/Abrechnung/KBV_ITA_VGEX_Mapping_KVK.pdf
DiGA-API	Beschreibung der DiGA-API https://simplifier.net/guide/diga/

Berlin, den 30.06.2023

Kassenärztliche Bundesvereinigung, K.d.ö.R., Berlin

GKV-Spitzenverband, K.d.ö.R., Berlin