

PRUEFPAKET EDMP-DM2

[KBV_ITA_AHEX_PRUEFPAKET_EDMP_DM2]

KASSENÄRZTLICHE
BUNDESVEREINIGUNG
DEZERNAT DIGITALISIERUNG UND IT
IT IN DER ARZTPRAXIS
23. FEBRUAR 2024
VERSION: 1.22
DOKUMENTENSTATUS: IN KRAFT

INHALT

ALLGEMEINES	6
1.1 Rechtsgrundlage	6
1.2 Zertifizierungsablauf	6
1.3 Zertifizierungsportal	7
1.4 Zertifizierungsdokumente	7
1.5 Prüfunterlagen	7
1.6 Prüfvorgaben	9
1.6.1 Prüfstammdaten	9
1.6.2 Versichertendaten	9
1.6.3 Praxisdaten/ Arztstempel	9
1.6.4 Krankenhausdaten	10
1.6.5 Prüfnummer	10
1.6.6 Stammdaten der Datenannahmestellen (SDDA)	10
1.6.7 Auflistung der Prüffälle	10
PRÜFFÄLLE	11
2.1 Prüffälle Dokumentation	11
2.1.1 Prüffall 6512	11
2.1.2 Prüffall 6517	14
2.1.3 Prüffall 6513	17
2.2 Prüffall Systemreaktion	22
2.2.1 Prüffall 6514	22
2.2.2 Konditionaler Prüffall 6515	27
2.3 Weitere Prüffälle zum Anforderungskatalog	28
2.3.1 Prüffall 6530	28
2.3.2 Prüffall 6540	31
TESTDATENVALIDIERUNG	32
3.1 Prüffall TDV6518	33
ANHANG	36
4.1 Versichertendaten 1 – Ersatzverfahren	36
4.2 Versichertendaten 2 – Ersatzverfahren	37
REFERENZIERTE DOKUMENTE	38

ABBILDUNGSVERZEICHNIS

Abbildung 1: Exemplarische Verzeichnisstruktur für die Zertifizierung	8
Abbildung 2: Exemplarische Struktur der Archivdatei mit den Prüfunterlagen	8
Abbildung 3: Testdatenvalidierung	32
Abbildung 4: Exemplarische Verzeichnisstruktur für die Testdatenvalidierung ohne Prüffall TDV6518	32

DOKUMENTENHISTORIE

Version	Datum	Autor	Änderung	Begründung	Seite
1.22	23.02.2024	KBV	Überarbeitung des Testfalls 6530 Änderungen der Nummerierung der Aktionen in den Prüffällen 6514 und 6515	Prüffallszenarien für die neuen Anforderungen KP1-210 und KP2-215	28 22
1.21	30.06.2023	KBV	Anpassung der Prüffälle an Schnittstellenversionen 6.07 Überarbeitung des Testfalls 6530	Schnittstellenversion 6.07 ist ab 01.10.2023 zu verwenden Prüffallszenarien für die neuen Anforderungen KP1-210 und KP2-215	11ff 28
1.20	08.11.2022	KBV	Datumsanpassungen der Prüffälle. Einführung eines Barcodes PDF417 auf der übergreifenden Teilnahmeerklärung. Neuer Prüffall 5540 zur Umsetzung der übergreifenden Teilnahmeerklärung	Datumsanpassungen wegen der übergreifenden Prüffälle. Schnittstellenversion 6.06 ist ab 01.04.2023 zu verwenden. Anpassung an Änderungen im Anforderungskatalog.	Alle 31
1.19	12.08.2021	KBV	Überarbeitung des Layouts	Überführung ins neue Corporate Design	Alle
1.18	17.03.2021	KBV	Anpassung der Prüffälle an Schnittstellenversionen 6.05	Schnittstellenversion 6.05 ist ab 01.07.2021 zu verwenden	11ff
1.17	15.02.2021	KBV	Anpassung der Prüffälle an Schnittstellenversionen 6.04	Schnittstellenversion 6.04 ist ab 01.04.2021 zu verwenden	11ff
1.16	28.02.2019	KBV	Aktualisierung der Testdatenvalidierung		
1.15	11.02.2019	KBV	Anpassung der Prüffälle an Schnittstellenversionen 6.03	Schnittstellenversion 6.03 ist ab 01.04.2019 zu verwenden	11ff
1.14	07.05.2018	KBV	Anpassung der Prüffälle an Schnittstellenversionen 6.01 und 6.02	Schnittstellenversion 6.02 ist ab 01.07.2018 zu verwenden	11ff

Version	Datum	Autor	Änderung	Begründung	Seite
1.13	12.03.2018	KBV	Einreichung des Antrags auf Zertifizierung	Anpassung des Zertifizierungsportales	6
1.12	24.01.2018	KBV	Anpassung der Prüffälle an Schnittstellenversionen 6.00 und 6.01 Aufnahme eines Testfalls für die Testdatenvalidierung zur Schnittstellenversion 6.02	Schnittstellenversion 6.01 ist ab 01.04.2018 zu verwenden Schnittstellenversion 6.02 ist ab 01.07.2018 zu verwenden	11ff
1.11	23.05.2017	KBV	Komplettüberarbeitung des Prüfpaketes	Aktualisierung der Zertifizierungsrichtlinie Neue Schnittstellenversion ab 01.07.2017	Alle

ALLGEMEINES

Dieses Dokument beschreibt das allgemeine Vorgehen und beinhaltet Prüffälle für die Zertifizierung eines Zertifizierungsgegenstandes im Bereich des elektronischen Disease-Management-Programms „Diabetes Mellitus Typ 2 – DM2“.

Die Zertifizierungsrichtlinie der KBV, welche die Rechte und Pflichten des Antragstellers definiert, bildet den Rahmen der Zertifizierung und ist zu beachten.

Des Weiteren können dem Antrag auf Zertifizierung neben Zertifizierungskosten und Laufzeit der Zulassung weitere wichtige Informationen entnommen werden, die nicht Bestandteil dieses Prüfpaketes sind.

1.1 RECHTSGRUNDLAGE

Die Regelungen zur Zertifizierung werden auf Landesebene zwischen den Kassenärztlichen Vereinigungen und Krankenkassen getroffen.

1.2 ZERTIFIZIERUNGSABLAUF

Die Zertifizierung erfolgt mit Unterstützung des Zertifizierungsportals der KBV im Rahmen einer Ergebnisprüfung. Dabei ist folgendes Vorgehen einzuhalten:

1. Der Antragsteller muss im Zertifizierungsportal den entsprechenden Prüfvorgang initiieren. Nach Einleitung des Prüfvorganges wird im Zertifizierungsportal der Antrag auf Zertifizierung mit den der KBV bisher bekannten Daten vorausgefüllt bereitgestellt. Dieser muss vollständig ausgefüllt und unterschrieben als PDF-Dokument eingescannt über das Zertifizierungsportal bei der KBV eingereicht werden.
Antragsteller, die keine Benutzerdaten für das Zertifizierungsportal besitzen, müssen zunächst den Antrag auf Zertifizierung eingescannt per Mail (pruefstelle@kbv.de) einreichen. Erst nach Erhalt der Zugangsdaten kann der Prüfvorgang im Zertifizierungsportal initiiert und der vorab via E-Mail eingereichten Antrag auf Zertifizierung dort hochgeladen werden.
2. Eine Verzeichnis- bzw. Ordnerstruktur mit den erstellten und für die Zertifizierung erforderlichen Prüfunterlagen muss als ZIP-Datei über das Zertifizierungsportal hochgeladen werden. Erst wenn alle Unterlagen vollständig eingereicht und von der Prüfautomatisierung des Zertifizierungsportals als fehlerfrei erkannt wurden, erfolgt eine manuelle Prüfung durch Mitarbeitende der KBV
3. Werden bei der Prüfung Fehler in den eingereichten Prüfunterlagen festgestellt, wird der Antragsteller mit einem Fehlerbrief aufgefordert, eine Korrekturlieferung im Zertifizierungsportal hochzuladen. Bei Vorliegen von schwerwiegenden Fehlern kann die KBV den Antragsteller zur Sichtprüfung auffordern.
4. Erst nach einem fehlerfreien Prüflauf (dieser schließt die manuelle Prüfung der eingereichten Unterlagen mit ein) kann dem Zertifizierungsgegenstand die entsprechende Zulassung ausgesprochen werden.

HINWEIS

Nach Bestätigung des Eingangs und der Korrektheit des Antrages auf Zertifizierung bei der KBV oder des Fehlerbriefes beim Antragsteller müssen der KBV innerhalb von vier Wochen die Prüfunterlagen vorliegen. Nach Ablauf dieser Frist kann die KBV das Zertifizierungsverfahren einstellen.

1.3 ZERTIFIZIERUNGSPORTAL

Das Zertifizierungsportal ist über <https://zertifizierungsportal2.kbv.de/> zu erreichen.

Die vorliegende Ergebnisprüfung besteht sowohl aus einer automatisierten als auch aus einer daran anschließenden manuellen Prüfung.

Die Zugangsdaten können direkt über das Portal oder per E-Mail an pruefstelle@kbv.de unter Angabe der System-ID (die letzten drei Stellen der Prüfnummer) oder des Systemnamens angefordert werden. Bitte beachten Sie, dass pro System bzw. System-ID nur ein Account vergeben wird.

Der Zertifizierungsprozess beginnt, sobald Sie das Zertifizierungsthema initiiert und den Antrag auf Zertifizierung hochgeladen haben. Das Portal zeigt dem Antragsteller in Form von Aufgaben (Menüpunkt: „Meine Aufgaben“) die nächsten Arbeiten an, die von ihm durchzuführen sind. Immer wenn Aktivitäten der Zertifizierungsstelle abgeschlossen wurden, wird eine neue Aufgabe generiert.

Alle erforderlichen **Prüfunterlagen** sind für die Zertifizierung zu übermitteln. Vor jedem Upload im Zertifizierungsportal muss die komplette vorgegebene **Verzeichnisstruktur** zusammen mit den erstellten Prüfunterlagen in Form einer ZIP-Datei archiviert werden.

Die in das Portal integrierte Prüfautomatisierung führt neben einer inhaltlichen Prüfung auch eine Prüfung auf Vollständigkeit der eingereichten Prüfunterlagen durch.

Solange fehlerhafte Dateien vorhanden sind oder die Lieferung als unvollständig eingestuft wird, wird der Antragsteller vom Zertifizierungsportal in Form einer neuen Aufgabe aufgefordert, den gemeldeten Fehler zu beheben bzw. die Lieferung zu vervollständigen.

Zwar werden auch unvollständige Lieferungen inhaltlich geprüft und entsprechende Fehlermeldungsbenachrichtigungen (sogenannte Log-Dateien im HTML- oder XML-Format) erzeugt und dem Antragsteller zur Verfügung gestellt, jedoch werden nur vollständige und fehlerfrei eingereichte Lieferungen geprüft. Erst wenn alle Prüfunterlagen vorliegen und von der Prüfautomatisierung als fehlerfrei erkannt wurden, erfolgt die Prüfung. Wird hierbei festgestellt, dass Dateien fehlerhaft sind, werden die Antragsteller aufgefordert, eine Korrekturlieferung hochzuladen.

Für das vorliegende Zertifizierungsthema kann auch die Testdatenvalidierung des Zertifizierungsportals genutzt werden. Bitte beachten Sie, dass hierfür eine anschließende Prüfung nicht stattfindet. Des Weiteren müssen für die Testdatenvalidierung die Hinweise in [Kapitel 3](#) berücksichtigt werden.

1.4 ZERTIFIZIERUNGSDOKUMENTE

Alle erforderlichen Unterlagen stehen im Internet zum Download unter [ITA-Update](#) bereit. In diesem Zusammenhang berücksichtigen Sie bitte das Kapitel [Referenzierte Dokumente](#).

1.5 PRÜFUNTERLAGEN

Für das Zertifizierungsverfahren werden als Nachweis folgende Unterlagen erwartet:

› **DM2-Unterlagen bestehend aus XML-Dokumenten:**

Je Schnittstellenversion und Betriebsstättennummer wird eine Begleitdatei und eine Archivdatei (*.zip.XKM), welche die einzelnen XML-Dateien im entsprechenden Verzeichnis enthält, erwartet. Diese müssen fehlerfrei gegen das jeweils aktuelle, von der KBV vorgegebene, Prüfschema validierbar sein. Entsprechende Vorgaben für die Bildung der Dateinamen, die Verzeichnisstruktur und die weiteren Angaben entnehmen Sie bitte dem Dokument [KBV_ITA_VGEX_XML-Schnittstellen](#).

[Konditional] Multimorbider Fall: Sofern Ihr System eine Zulassung für eine oder mehrere in dem Prüffall 6513 genannten Indikationen verfügt, müssen die entsprechenden Daten ebenfalls dokumentiert werden. Dabei müssen die Dateien entsprechend den Vorgaben als eine Archivdatei verschlüsselt (*.zip.XKM) direkt in dem Hauptverzeichnis des zip-Archives abgelegt werden.

› **Videodateien, Screenshots ausgewählter Anforderungen und Teilnahmeerklärung:**

Die geforderten Videomitschnitte, Screenshots sowie die Teilnahmeerklärung (Prüffall 5540) müssen in einem gesonderten Ordner „Dokumentation“ übermittelt werden und folgender Namenskonvention entsprechen. Diese werden durch den Prüfer begutachtet.

- [PrüffallNr.]¹_[lfdNr.]².*³
- Teilnahmeerklärung (Prüffall 5540): TE_EWE_DM2.pdf

- › Alle Prüfunterlagen (DM2-Unterlagen und der Ordner „Dokumentation“) sind in einem ZIP-Archiv zu übermitteln. Die DM2-Unterlagen werden direkt in dem Hauptverzeichnis übertragen und nicht gesondert in einem Unterordner abgelegt. Diese Dateien werden automatisiert geprüft. Der Ordner „Dokumentation“ enthält Videoaufzeichnungen, ggf. Screenshots sowie die Teilnahmeerklärung und wird ebenfalls direkt in dem Hauptverzeichnis übertragen. Das ZIP- Archiv muss wie folgt benannt werden:
- Zert_100_SystemID.zip

Die SystemID ergibt sich aus den letzten drei Stellen der Prüfnummer.

Das ZIP-Archiv kann je nach Komponentenzulassung (KHK und/oder Asthma bronchiale) unterschiedliche Strukturen aufweisen. Im Folgenden wird beispielhaft die Verzeichnisstruktur ohne zusätzliche Zulassungen (die alleinige Umsetzung von DM2) dargestellt.

Zert_100_SystemID.zip	
Name	Typ
Dokumentation	Dateiordner
391234511_20231230101010_1_DM2_607.idx	IDX-Datei
391234511_20231230101010_1_DM2_607.zip.XKM	XKM-Datei
856215715_20231230101010_1_DM2_607.idx	IDX-Datei
856215715_20231230101010_1_DM2_607.zip.XKM	XKM-Datei

Abbildung 1: Exemplarische Verzeichnisstruktur für die Zertifizierung

Name	Typ
391234511_20231230101010_1_DM2_607.zip.XKM	XKM-Datei
Diabetes_Mellitus_Typ_2	Dateiordner
Dokumentation	Dateiordner
391234511_6512_20231006.EED2	EED2-Datei
391234511_6512_20231206.EVD2	EVD2-Datei
391234511_6517_20231006.EED2	EED2-Datei
391234511_6517_20231206.EVD2	EVD2-Datei

Abbildung 2: Exemplarische Struktur der Archivdatei mit den Prüfunterlagen

¹ Nummer des Prüffalls

² Laufende Nummer

³ Gängiges Bild- bzw. Videoformat

1.6 PRÜFVORGABEN

Es sind alle geforderten Prüffälle zu bearbeiten und alle dazugehörigen Unterlagen unter Verwendung des jeweils gültigen XPM-Pakets einzureichen. Die Daten sind anschließend mit dem KBV-Kryptomodul (XKM) unter Nutzung des öffentlichen Testschlüssels zu verschlüsseln.

Als Einlesedatum der Versichertenkarte soll das Behandlungsdatum (Feld 22, „service_tmr“) eingesetzt werden, welches bei der Dokumentation angegeben ist. Das gleiche Datum sollte auch als Kopfdatum (Feld 9, „origination_dttm“) benutzt werden.

1.6.1 Prüfstammdaten

Für die Zertifizierung müssen die für die Prüfung speziell entwickelten **Prüfstammdateien** verwendet werden. Zur eindeutigen Unterscheidung der Daten für den Echtbetrieb wird die Dateinamenserweiterung bzw. der Dateiname mit „PRF“ gekennzeichnet.

1.6.2 Versichertendaten

Die Versichertendaten der Testpatienten enthalten alle für den jeweiligen Prüffall nötigen Angaben zu den Daten des Versicherten und werden als XML-Dateien zur Verfügung gestellt. Die Archivdatei (VSD_5.2.0_Testfaelle_Vn.n.zip) enthält für jeden Prüffall in einem jeweils separaten Verzeichnis die folgenden XML-Dateien mit **Versichertendatenstammdaten**:

- › EF.VD = allgemeine Versicherungsdaten
- › EF.PD = persönliche Versichertendaten
- › EF.GVD = geschützte Versichertendaten

1.6.3 Praxisdaten/ Arztstempel

Folgende Angaben sind für die Zertifizierung zu verwenden:

BEZEICHNUNG	INHALT
Betriebsstättennummer (BSNR)	391234511
Lebenslange Arztnummer (LANR)	838382202
Arztname	Dr. med. Hans Topp-Glücklich
Straße	Musterstr.
Hausnummer	1
PLZ/Ort	64283 Darmstadt
Telefon	06151 / 1111111
Telefax	06151 / 2222222

1.6.4 Krankenhausdaten

Für den Fall, dass ein Krankenhaus-IK im Prüffall angegeben ist, wird in der Begleitdatei als Absender bzw. dokumentierende Einrichtung die Adresse des Krankenhauses angegeben. Für die Angabe des dokumentierenden Arztes, der auch hier genannt werden muss, ist der oben genannte Arztname zu verwenden. Herr Topp-Glücklich ist also für die „Krankenhausfälle“ Angestellter des Krankenhauses und betreut den Patienten im eDMP. Es soll hier seine Telefonnummer angegeben werden. Die Vertragsarztnummer spielt hierfür keine Rolle. Im Rahmen der Bearbeitung des Prüfpaketes sind demzufolge zwei Absender (Krankenhaus und Arztpraxis) zu simulieren, d.h. es sind auch zwei Datenpakete und zwei Begleitdateien einzureichen.

BEZEICHNUNG	INHALT
Krankenhaus-IK	856215715
Name des Krankenhauses	Test-Krankenhaus, Pneumologie
Straße	Am Wehr
Hausnummer	20
Postleitzahl und Ort	10437 Berlin
Telefon	06151 / 3333333

1.6.5 Prüfnummer

Folgende Default-Prüfnummern sind bei der Zertifizierung zu verwenden:

- › DM2 = X/100/2202/36/000
- › KHK = X/102/2202/36/000
- › Asthma = X/103/2202/36/000

1.6.6 Stammdaten der Datenannahmestellen (SDDA)

Der Empfänger der elektronischen Dokumentationen muss, soweit möglich, automatisiert mit Hilfe der Daten der SDDA ermittelt werden. Ist dies nicht möglich (nötige Angaben in der SDDA fehlen), kann ein beliebiger Empfänger gewählt werden. Für die Bearbeitung des Krankenhausfalls kann ein beliebiger Empfänger gewählt werden.

1.6.7 Auflistung der Prüffälle

Auflistung der in diesem Prüfpaket verwendeten Prüffälle

PRÜFFALL-ID	NAME	VERZEICHNISNAME
6512	Martin Frühstück	XML_07
6517	Karl-Friederich Graf Freiherr von Schaumberg	XML_01
5540	Lija Malta	XML_36
TDV6518	Brigitte Althaus	XML_05
Ersatzverfahren		
6513	Ingrid Schimmelpennig-Hammerschmidt Federmannssohn	Versichertendaten 1 – Ersatzverfahren
6515	Martin Gruber	Versichertendaten 2 – Ersatzverfahren

PRÜFFÄLLE

2.1 PRÜFFÄLLE DOKUMENTATION

2.1.1 Prüffall 6512

Prüffall-ID		6512
Testziel	Anlage einer Erst- und einer Verlaufsdocumentation	
Voraussetzung		
Prüfunterlagen	DM2-Dokumentationsunterlagen	
Hinweis		

Aktionen, die durch den Antragsteller durchgeführt werden:

1. Versichertendaten:

Die Versichertendaten von Martin Frühstück (XML_07) einlesen und speichern.

2. Anlegen einer Erst- und einer Verlaufsdocumentation

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN		
Administrative Daten	Erstdokumentation	Verlaufsdocumentation
DMP-Fallnummer	6512	6512
Krankenhaus-IK		
Dokumentation in Vertretung erstellt		Ja
Datum	06.10.2023	06.12.2023
Einschreibung wegen	Diabetes mellitus Typ 2	Diabetes mellitus Typ 2
Geschlecht	Männlich	Männlich
Allgemeine Anamnese- und Befunddaten		
Körpergröße	1,71 m	1,70 m
Körpergewicht	068 kg	071 kg
Blutdruck (systolisch / diastolisch)	140 / 92 mmHg	155 / 100 mmHg
Raucher	Nein	Nein
Begleiterkrankungen	KHK	KHK
Behandlungsplanung		
Vom Patienten gewünschte Informationsangebote der Krankenkasse	Ernährungsberatung	
Dokumentationsintervall	Quartalsweise	Quartalsweise
Datum der Erstellung	06.10.2023	06.12.2023

INDIKATIONSSPEZIFISCHE DATEN		
Anamnese- und Befunddaten	Erstdokumentation	Verlaufsdocumentation
HbA1c-Wert	6,0 %	60 mmol/mol
eGFR	120 ml/min/1,73m ² KOF	Nicht bestimmt
Pulsstatus	Unauffällig	Nicht untersucht
Sensibilitätsprüfung	Unauffällig	Nicht untersucht
Weiteres Risiko für Ulcus	nein	Z. n. Amputation
Ulkus	nein	tief
(Wund)Infektion	nein	ja
Injektionsstellen (bei Insulintherapie)		Unauffällig
Intervall für künftige Fußinspektionen (bei Patientinnen und Patienten ab dem vollendeten 18. Lebensjahr)	alle 3 Monate oder häufiger	alle 6 Monate
Spätfolgen		Diabetische Retinopathie
Relevante Ereignisse		
Relevante Ereignisse	Keine der genannten Ereignisse	Keine der genannten Ereignisse
Schwere Hypoglykämien seit der letzten Dokumentation		0
Stationäre notfallmäßige Behandlung wegen Diabetes mellitus seit der letzten Dokumentation		0
Medikamente		
Insulin oder Insulin-Analoga	Nein	Ja
Metformin	Ja	Nein, Kontraindikation
Sonstige antidiabetische Medikation	Ja	Nein
SGLT2-Inhibitor	Nein, Kontraindikation	Ja
GLP-1-Rezeptoragonist	Ja	Nein, Kontraindikation
Thrombozytenaggregationshemmer	orale Antikoagulation	Nein

Schulung		
Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Hypertonie-Schulung	Keine
Schulung schon vor Einschreibung ins DMP bereits wahrgenommen	Keine	
Empfohlene Diabetes-Schulung wahrgenommen		Bei der letzten Dokumentation keine Schulung empfohlen
Empfohlene Hypertonie-Schulung wahrgenommen		War aktuell nicht möglich
Behandlungsplanung		
HbA1c-Zielwert	Zielwert noch nicht erreicht	Zielwert erreicht
Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation		Nicht durchgeführt
Behandlung/Mitbehandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung	Nein	Ja, Veranlasst
Diabetesbezogene stationäre Einweisung	Ja, Veranlasst	Nein

2.1.2 Prüffall 6517

Prüffall-ID	6517
Testziel	Anlage einer Erst- und einer Verlaufsdocumentation
Voraussetzung	
Prüfunterlagen	DM2-Dokumentationsunterlagen
Hinweis	

Aktionen, die durch den Antragsteller durchgeführt werden:

1. Versichertendaten:

Die Versichertendaten von Karl-Friederich Graf Freiherr von Schaumberg (XML_01) einlesen und speichern.

2. Anlegen einer Erst- und einer Verlaufsdocumentation

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN		
Administrative Daten	Erstdokumentation	Verlaufsdocumentation
DMP-Fallnummer	6517	6517
Krankenhaus-IK		
Dokumentation in Vertretung erstellt		
Datum	06.10.2023	06.12.2023
Einschreibung wegen	Diabetes mellitus Typ 2	Diabetes mellitus Typ 2
Geschlecht	Männlich	Männlich
Allgemeine Anamnese- und Befunddaten		
Körpergröße	1,80 m	1,80 m
Körpergewicht	095 kg	092 kg
Blutdruck	131 / 88 mmHg	125 / 85 mmHg
Raucher	Ja	Nein
Begleiterkrankungen	Fettstoffwechselstörung, AVK	Fettstoffwechselstörung
Behandlungsplanung		
Vom Patienten gewünschte Informationsangebote der Krankenkasse	Tabakverzicht, Körperliches Training	
Dokumentationsintervall	Quartalsweise	Jedes zweite Quartal
Datum der Erstellung	06.10.2023	06.12.2023

INDIKATIONSSPEZIFISCHE DATEN		
Anamnese- und Befunddaten	Erstdokumentation	Verlaufsdocumentation
HbA1c-Wert	8,0 %	160 mmol/mol
eGFR	160 ml/min/1,73m ² KOF	Nicht bestimmt
Pulsstatus	Auffällig	Nicht untersucht
Sensibilitätsprüfung	Nicht untersucht	Nicht untersucht
Weiteres Risiko für Ulcus	Fußdeformität	Fußdeformität, Hyperkeratose mit Einblutung
Ulkus	nein	tief
(Wund)Infektion	nein	ja
Injektionsstellen (bei Insulintherapie)		Unauffällig
Intervall für künftige Fußinspektionen (bei Patientinnen und Patienten ab dem vollendeten 18. Lebensjahr)	alle 3 Monate oder häufiger	Jährlich
Spätfolgen	Diabetische Neuropathie	Diabetische Retinopathie, Diabetische Neuropathie
Relevante Ereignisse		
Relevante Ereignisse	Nierenersatztherapie	Keine der genannten Ereignisse
Schwere Hypoglykämien seit der letzten Dokumentation		5
Stationäre notfallmäßige Behandlung wegen Diabetes mellitus seit der letzten Dokumentation		2
Medikamente		
Insulin oder Insulin-Analoga	Nein	Ja
Metformin	Ja	Ja
Sonstige antidiabetische Medikation	Nein	Nein
SGLT2-Inhibitor	Ja	Nein
GLP-1-Rezeptoragonist	Nein	Ja
Thrombozytenaggregationshemmer	Ja, orale Antikoagulation	Nein

Schulung		
Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Diabetes-Schulung	Keine
Schulung schon vor Einschreibung ins DMP bereits wahrgenommen	Hypertonie-Schulung	
Empfohlene Diabetes-Schulung wahrgenommen		Ja
Empfohlene Hypertonie-Schulung wahrgenommen		Bei der letzten Dokumentation keine Schulung empfohlen
Behandlungsplanung		
HbA1c-Zielwert	Zielwert erreicht	Zielwert noch nicht erreicht
Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation		Durchgeführt
Behandlung/Mitbehandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung	Nein	Ja, Veranlasst
Diabetesbezogene stationäre Einweisung	Nein	Nein

2.1.3 Prüffall 6513

Prüffall-ID	6513
Testziel	Anlage einer Erst- und einer Verlaufsdokumentation mit multimorbider Einschreibung
Voraussetzung	
Prüfunterlagen	<ul style="list-style-type: none"> › DM2-Dokumentationsunterlagen › zusätzlich Asthma- und/oder KHK-Dokumentationsunterlagen
Hinweis	Sofern das System eine Zulassung für die Indikatoren KHK und/oder Asthma bronchiale verfügt, müssen die entsprechenden Daten ebenfalls dokumentiert werden. Sollte das System keine der beiden Zulassungen besitzen, dann sind nur die DM2-Daten zu übermitteln.

Aktionen, die durch den Antragsteller durchgeführt werden:

1. Versichertendaten:

Die Versichertendaten von Ingrid Schimmelpfennig-Hammerschmidt Federmannssohn (Versichertendaten 1 – Ersatzverfahren 4.1) einlesen und speichern.

2. Anlegen einer Erst- und einer Verlaufsdokumentation

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN		
Administrative Daten	Erstdokumentation	Verlaufsdokumentation
DMP-Fallnummer	6513	6513
Krankenhaus-IK	856215715	856215715
Dokumentation in Vertretung erstellt		Ja
Datum	06.10.2023	06.12.2023
Einschreibung wegen	Diabetes mellitus Typ 2, Asthma bronchiale, KHK	Diabetes mellitus Typ 2, Asthma bronchiale, KHK
Geschlecht	Weiblich	Weiblich
Allgemeine Anamnese- und Befunddaten		
Körpergröße	1,75 m	1,75 m
Körpergewicht	064 kg	062 kg
Blutdruck	120 / 70 mmHg	124 / 76 mmHg
Raucher	Ja	Nein

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN

Begleiterkrankungen	Nach Funktion P1-47 des Anforderungskatalogs müssen die anderen eingeschriebenen Indikationen automatisch übernommen werden. Für die DM2-Dokumentation sind dieses KHK und Asthma bronchiale	Nach Funktion P1-47 des Anforderungskatalogs müssen die anderen eingeschriebenen Indikationen automatisch übernommen werden. Für die DM2-Dokumentation sind dieses KHK und Asthma bronchiale
---------------------	---	---

Behandlungsplanung

Vom Patienten gewünschte Informationsangebote der Krankenkasse	Tabakverzicht	
Dokumentationsintervall	Quartalsweise	Jedes zweite Quartal
Datum der Erstellung	06.10.2023	06.12.2023

INDIKATIONSSPEZIFISCHE DATEN

Anamnese- und Befunddaten		Erstdokumentation	Verlaufsdokumentation
Asthma	In den letzten 4 Wochen: Häufigkeit von Asthma-Symptomen tagsüber	Keine	Häufiger als 2 mal wöchentlich
Asthma	In den letzten 4 Wochen: Häufigkeit des Einsatzes der Bedarfsmedikation	Häufiger als 2 mal wöchentlich	< 1 mal wöchentlich
Asthma	In den letzten 4 Wochen: Einschränkung von Aktivitäten im Alltag wegen Asthma bronchiale	Ja	Nein
Asthma	In den letzten 4 Wochen: Asthmabedingte Störung des Nachschlafes	Nein	Nein
Asthma	Aktueller FEV ₁ -Wert (mindestens alle 12 Monate)	299,9 Prozent des Soll-Wertes	010,0 Prozent des Soll-Wertes

DM2	HbA1c-Wert	15,2 %	14,3 %
DM2	eGFR	Nicht bestimmt	180 ml/min/1,73m ² KOF
DM2	Pulsstatus	Auffällig	Unauffällig
DM2	Sensibilitätsprüfung	Unauffällig	Nicht untersucht
DM2	Weiteres Risiko für Ulcus	nein	Hyperkeratose mit Einblutung
DM2	Ulkus	nein	oberflächlich
DM2	(Wund)Infektion	nein	nicht untersucht
DM2	Injectionsstellen (bei Insulintherapie)	Unauffällig	

INDIKATIONSSPEZIFISCHE DATEN

DM2	Intervall für künftige Fußinspektionen (bei Patientinnen und Patienten ab dem vollendeten 18. Lebensjahr)	alle 6 Monate	Jährlich
DM2	Spätfolgen	Diabetische Nephropathie	Diabetische Nephropathie

KHK	Angina pectoris	CCS IV	CCS III
KHK	LDL-Cholesterin	Nicht bestimmt	20,2 mmol/l

Relevante Ereignisse

Asthma	Ungeplante, auch notfallmäßige (ambulant und stationär) ärztliche Behandlung wegen Asthma bronchiale seit der letzten Dokumentation		1
--------	---	--	---

DM2	Relevante Ereignisse	Keine der genannten Ereignisse	Herzinfarkt
DM2	Schwere Hypoglykämien seit der letzten Dokumentation		2
DM2	Stationäre notfallmäßige Behandlung wegen Diabetes mellitus seit der letzten Dokumentation		2

KHK	Relevante Ereignisse	Nein	Herzinfarkt, Instabile Angina pectoris
KHK	Ungeplante stationäre Behandlung wegen KHK seit der letzten Dokumentation		3
KHK	Herzinfarkt innerhalb der letzten 12 Monate	Ja	Ja

Medikamente

Asthma	Inhalative Glukokortikosteroide	Keine	Bei Bedarf
Asthma	Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika	Keine	Kontraindikation
Asthma	Kurz wirksame inhalative Beta-2-Sympathomimetika	Dauermedikation	Bei Bedarf
Asthma	Systemische Glukokortikosteroide	Kontraindikation	Keine
Asthma	Sonstige asthmaspezifische Medikation	Nein	Nein
Asthma	Inhalationstechnik überprüft	Ja	Nein

INDIKATIONSSPEZIFISCHE DATEN

DM2	Insulin oder Insulin-Analoga	Ja	Nein
DM2	Metformin	Ja	Kontraindikation
DM2	Sonstige antidiabetische Medikation	Ja	Nein
DM2	SGLT2-Inhibitor	Kontraindikation	Ja
DM2	GLP-1-Rezeptoragonist	Ja	Nein
DM2	Thrombozytenaggregationshemmer	Nein	Kontraindikation, Nein

KHK	Thrombozytenaggregationshemmer	Nein	Kontraindikation, Nein
KHK	Betablocker	Ja	Kontraindikation
KHK	ACE-Hemmer	Nein	Nein
KHK	Aktuelle Statin Dosis	Kein Statin	Kontraindikation gegen Statin

Schulung

Asthma	Asthma-Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Ja	Nein
Asthma	Asthma-Schulung schon vor Einschreibung in DMP bereits wahrgenommen	Ja	
Asthma	Empfohlene Schulung wahrgenommen		Ja

DM2	Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Hypertonie-Schulung	Keine
DM2	Schulung schon vor Einschreibung ins DMP bereits wahrgenommen	Diabetes-Schulung	
DM2	Empfohlene Diabetes-Schulung wahrgenommen		Bei letzter Dokumentation keine Schulung empfohlen
DM2	Empfohlene Hypertonie-Schulung wahrgenommen		Ja

KHK	Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Ja	Nein
KHK	Schulung bereits vor Einschreibung in DMP wahrgenommen	Ja	
KHK	Empfohlene Schulung(en) wahrgenommen		Ja

INDIKATIONSSPEZIFISCHE DATEN

Behandlungsplanung

Asthma	Schriftlicher Selbstmanagementplan	Nein	Ja
Asthma	Therapieanpassung	Keine	Steigerung der Medikation

DM2	HbA1c-Zielwert	Zielwert erreicht	Zielwert erreicht
DM2	Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation		Nicht durchgeführt
DM2	Behandlung/Mitbehandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung	Ja, Veranlasst	Nein
DM2	Diabetesbezogene stationäre Einweisung	Nein	Nein

KHK	Regelmäßiges sportliches Training	Nein	Ja
-----	-----------------------------------	------	----

2.2 PRÜFFALL SYSTEMREAKTION

2.2.1 Prüffall 6514

Prüffall-ID	6514
Testziel	Kontrolle der softwareseitigen Erkennung von Fehleingaben bzw. Prüfung, dass manche Fehleingaben nicht möglich sind.
Voraussetzung	Patient oder Patientin ist mindestens 18 Jahre alt
Prüfunterlagen	Dokumentieren Sie durch Video(s) die Eingaben nach einer möglichen Hinweissteuerung und wie das Softwaresystem die Eingabefehler verhindert. Wenn technisch möglich, markieren Sie bitte die in Spalte „Aktion“ markierten Aktionen in der Aufzeichnung. Dieses kann beispielsweise sprachlich oder durch Einblenden der entsprechenden Ziffer erfolgen.
Hinweis	Konkrete Dokumentationsdaten sind frei wählbar, sofern diese nicht vorgegeben sind.

Aktionen, die durch den Antragsteller durchgeführt werden:

1. Versichertendaten:

Die Personalien zu dem Testfall sind frei wählbar.

2. Anlegen einer Erstdokumentation

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN		
Administrative Daten	Erstdokumentation	Aktion
DMP-Fallnummer	6514	
Krankenhaus-IK		
Dokumentation in Vertretung erstellt		
Datum	06.10.2023	
Einschreibung wegen	Diabetes mellitus Typ 2	
Geschlecht	Je nach Auswahl des Patienten	

Allgemeine Anamnese- und Befunddaten

Körpergröße	2,51 m	Nr. 1
Körpergewicht	301 kg	Nr. 2
Blutdruck	115 / 89 mmHg	
Raucher	Ja	
Begleiterkrankungen	Fettstoffwechselstörung	

Behandlungsplanung

Vom Patienten gewünschte Informationsangebote der Krankenkasse		
Dokumentationsintervall	Quartalsweise	

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN

Datum der Erstellung	06.10.2023	
----------------------	------------	--

INDIKATIONSSPEZIFISCHE DATEN

Anamnese- und Befunddaten	Erstdokumentation	Aktion
HbA1c-Wert	209 mmol/mol	
eGFR	180 ml/min/1,73m ² KOF	
Pulsstatus	Auffällig	
Sensibilitätsprüfung	Nicht untersucht	
Weiteres Risiko für Ulcus	nein, Z. n. Ulcus	Nr. 3
Ulkus		Nr. 4
(Wund)Infektion	ja	
Injektionsstellen (bei Insulintherapie)	Nicht untersucht	
Intervall für künftige Fußinspektionen (bei Patientinnen und Patienten ab dem vollendeten 18. Lebensjahr)		Nr. 5
Spätfolgen	Diabetische Nephropathie	

Relevante Ereignisse

Relevante Ereignisse	Keine der genannten Ereignisse, Erblindung	Nr. 6
Schwere Hypoglykämien seit der letzten Dokumentation		
Stationäre notfallmäßige Behandlung wegen Diabetes mellitus seit der letzten Dokumentation		

Medikamente

Insulin oder Insulin-Analoga	Ja	
Metformin	Ja	
Sonstige antidiabetische Medikation	Ja	
SGLT2-Inhibitor		Nr. 7
GLP-1-Rezeptoragonist	Ja, Kontraindikation	Nr. 8
Thrombozytenaggregationshemmer	Ja	

Schulung

Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Keine	
Schulung schon vor Einschreibung ins DMP bereits wahrgenommen	Hypertonie-Schulung	

INDIKATIONSSPEZIFISCHE DATEN		
Empfohlene Diabetes-Schulung wahrgenommen	Ja	Nr. 9
Empfohlene Hypertonie-Schulung wahrgenommen		
Behandlungsplanung		
HbA1c-Zielwert	Zielwert erreicht	
Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation		
Behandlung/Mitbehandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung	Nein	
Diabetesbezogene stationäre Einweisung	Nein	

- 3. Korrektur der Daten der Erstdokumentation mit beliebigen Werten, damit die Erstdokumentation abgeschlossen werden kann.**

4. Anlegen einer Verlaufsdokumentation am 06.12.2023:

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN		
Anamnese- und Befunddaten	Verlaufsdokumentation	Aktion
HbA1c-Wert	12 %	
eGFR	18 ml/min/1,73m ² KOF	
Pulsstatus	Auffällig, Nicht untersucht	Nr. 10
Sensibilitätsprüfung	Auffällig	
Weiteres Risiko für Ulcus	ja, Fußdeformität	
Ulkus	tief	
(Wund)Infektion	ja	
Injektionsstellen (bei Insulintherapie)	Nicht untersucht	
Intervall für künftige Fußinspektionen (bei Patientinnen und Patienten ab dem vollendeten 18. Lebensjahr)	alle 6 Monate	
Spätfolgen	Diabetische Nephropathie	
Relevante Ereignisse		
Relevante Ereignisse	Nierenersatztherapie	
Schwere Hypoglykämien seit der letzten Dokumentation	3	
Stationäre notfallmäßige Behandlung wegen Diabetes mellitus seit der letzten Dokumentation	1	
Medikamente		
Insulin oder Insulin-Analoga	Ja	
Metformin		Nr. 11
Sonstige antidiabetische Medikation	Nein	
SGLT2-Inhibitor	Ja	
GLP-1-Rezeptoragonist	Ja, Nein	Nr. 12
Thrombozytenaggregationshemmer	Ja	
Schulung		
Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Keine	
Empfohlene Diabetes-Schulung wahrgenommen	Ja	
Empfohlene Hypertonie-Schulung wahrgenommen	Bei letzter Dokumentation keine Schulung empfohlen	
Behandlungsplanung		
HbA1c-Zielwert	Zielwert erreicht	

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN

Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation	Veranlasst	
Behandlung/Mitbehandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung	Nein	
Diabetesbezogene stationäre Einweisung	Ja, Veranlasst	

2.2.2 Konditionaler Prüffall 6515

Prüffall-ID		6515
Testziel		Kontrolle einer Erstdokumentation mit fehlerhafter Einschreibung
Voraussetzung		Software ist in der Lage, sowohl DM1 als auch DM2 zu dokumentieren
Prüfunterlagen		Screenshots / Videodateien und ggf. Erläuterungen, wie das Softwaresystem die Eingabefehler verhindert
Hinweis		Nur umzusetzen, wenn Dokumentation von DM1 und DM2 möglich ist.

Aktionen, die durch den Antragsteller durchgeführt werden:

1. Versichertendaten:
Martin Gruber ([Versichertendaten 2 – Ersatzverfahren](#)) im Ersatzverfahren erfassen.

2. Anlegen einer Erstdokumentation

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN		
Administrative Daten	Erstdokumentation	Screenshot
DMP-Fallnummer	6515	
Krankenhaus-IK		
Dokumentation in Vertretung erstellt		
Datum	06.10.2023	
Einschreibung wegen	Diabetes mellitus Typ 1, Diabetes mellitus Typ 2	Nr. 13
Geschlecht	Männlich	
Allgemeine Anamnese- und Befunddaten		
Körpergröße	2,00 m	
Körpergewicht	091 kg	
Blutdruck	130 / 78 mmHg	
Raucher	Ja	
Begleiterkrankungen	Fettstoffwechselstörung	
Behandlungsplanung		
Vom Patienten gewünschte Informationsangebote der Krankenkasse		
Dokumentationsintervall	Quartalsweise	
Datum der Erstellung	06.10.2023	

2.3 WEITERE PRÜFFÄLLE ZUM ANFORDERUNGSKATALOG

2.3.1 Prüffall 6530

Prüffall-ID	6530
Testziel	Kontrolle der korrekten Umsetzung von Teilen des Anforderungskataloges (KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_eDMP)
Voraussetzung	
Prüfunterlagen	Dokumentieren Sie durch Videos die Eingaben einschließlich der Ergebnisse nach einer möglichen Hinweissteuerung.
Hinweis	Dieser Testfall ist unterteilt in drei Szenarien

SZENARIEN
Szenario 1

Das System bietet dem Anwender bei dem eDMP Diabetes mellitus Typ 1 und Typ 2 zu spezifischen Parametern die Möglichkeit, sich die erläuternden Texte gemäß Anforderung **KP2-210** anzeigen zu lassen (siehe [KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_eDMP](#)).

Die Angaben der anderen Pflichtparameter können beliebig gesetzt werden.

1. Erfassen Sie für das aktuelle Quartal für einen beliebigen Patienten eine Verlaufsdocumentation, in der:

- a) der Parameter „Fußstatus: Ulkus“ auf die Angabe „tief“ gesetzt ist, und zeigen Sie das Systemverhalten.
- b) der Parameter „Fußstatus: Ulkus“ auf die Angabe „oberflächlich“ und der Parameter „Fußstatus: Pulsstatus“ auf die Angabe „Unauffällig“ gesetzt ist, und zeigen Sie das Systemverhalten.
- c) der Parameter „Fußstatus: Ulkus“ auf die Angabe „oberflächlich“ und der Parameter „Fußstatus: Pulsstatus“ auf die Angabe „Auffällig“ gesetzt ist, und zeigen Sie das Systemverhalten.

2. Bitte legen Sie für einen beliebigen Patienten für die letzten **drei Quartale** Verlaufsdocumentationen mit dem Parameter „Fußstatus: Pulsstatus“ = „Nicht untersucht“ an.

Bitte legen Sie zusätzlich eine Dokumentation an, aus der hervorgeht, dass die letzte komplette Fußuntersuchung vor **10 Monaten** durchgeführt wurde.

Bitte legen Sie für einen beliebigen Patienten für die Quartale Q-3 und Q-2 Verlaufsdocumentationen an, in denen **keine der Ausprägungen für „Fußstatus“ die Angabe „Nicht untersucht“ hat**.

- a) Erfassen Sie für das aktuelle Quartal und denselben Patienten eine Verlaufsdocumentation mit den folgenden Parametern:
„Dokumentationsintervall“ = „Jedes zweite Quartal“
„Fußstatus: weiteres Risiko für Ulcus“ = „nicht untersucht“
und zeigen Sie das Systemverhalten.
- b) Setzen Sie die Parameter wieder zurück. Erfassen Sie für das aktuelle Quartal und denselben Patienten eine Verlaufsdocumentation mit den folgenden Parametern:
„Dokumentationsintervall“ = „Quartalsweise“

SZENARIEN

„Fußstatus: weiteres Risiko für Ulcus“ = „nicht untersucht“
und zeigen Sie das Systemverhalten.

Bitte legen Sie für einen beliebigen Patienten für die Quartale Q-3 und Q-2 Verlaufsdocumentationen an, in denen der Parameter „Fußstatus: Pulsstatus“ die Angabe „Nicht untersucht“ hat.
Erfassen Sie für das aktuelle Quartal und denselben Patienten eine Verlaufsdocumentation mit den folgenden Parametern:
„Dokumentationsintervall“ = „Quartalsweise“
„Fußstatus: weiteres Risiko für Ulcus“ = „nicht untersucht“
und zeigen Sie das Systemverhalten.

Szenario 2

Das System bietet dem Anwender bei dem eDMP Diabetes mellitus Typ 2 zu spezifischen Parametern die Möglichkeit, sich die erläuternden Texte gemäß Anforderung KP2-215 anzeigen zu lassen (siehe KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_eDMP).

Die Angaben der anderen Pflichtparameter können beliebig gesetzt werden.

1. Bitte legen Sie für einen beliebigen Patienten für die letzten **sechs Quartale** Verlaufsdocumentationen an, in denen der Parameter „Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ die Angabe „Nicht Durchgeführt“ hat.
In der Dokumentation vor **19 Monaten** hatte der Parameter „Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ **letztmalig** die Angabe „Durchgeführt“.

Bitte legen Sie für einen beliebigen Patienten für die Quartale Q-4 und Q-3 Verlaufsdocumentationen an, in denen der Parameter „Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ die Angabe „Nicht Durchgeführt“ hat.
In der Dokumentation von Q-5 hatte der Parameter „Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ **letztmalig** die Angabe „Durchgeführt“.

- a) Erfassen Sie für das aktuelle Quartal und denselben Patienten eine Verlaufsdocumentation mit den folgenden Parametern:
„Dokumentationsintervall“ = „Jedes zweite Quartal“
„Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ = „Nicht Durchgeführt“
und zeigen Sie das Systemverhalten.
 - b) Setzen Sie die Parameter wieder zurück. Erfassen Sie für das aktuelle Quartal und denselben Patienten eine Verlaufsdocumentation mit den folgenden Parametern:
„Dokumentationsintervall“ = „Quartalsweise“
„Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ = „Nicht Durchgeführt“
und zeigen Sie das Systemverhalten.

2. Bitte legen Sie für einen beliebigen Patienten Verlaufsdocumentationen an, in denen das System keine Augenuntersuchung ermittelten konnte.

Bitte legen Sie für einen beliebigen Patienten für die Quartale Q-5 und Q-4 Verlaufsdocumentationen an, in denen der Parameter „Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten

SZENARIEN

Dokumentation“ die Angabe „**Nicht Durchgeführt**“ hat.

Erfassen Sie für das aktuelle Quartal und denselben Patienten eine Verlaufsdocumentation mit den folgenden Parametern:

„Dokumentationsintervall“ = „Quartalsweise“

„Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ = „**Nicht Durchgeführt**“ und zeigen Sie das Systemverhalten.

Szenario 3

Das System bietet dem Anwender die Möglichkeit, sich die erläuternden Texte zu den Parametern „Behandlung/Mitbehandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung“, „Intervall für künftige Fußinspektionen“ und „Fußstatus“ bei den Indikationen DM1 und DM2 gemäß Anforderung KP2-210 anzeigen zu lassen (siehe [KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_eDMP](#)).

2.3.2 Prüffall 6540

Prüffall-ID	6540
Testziel	Kontrolle der korrekten Umsetzung von Teilen des Anforderungskataloges eDMP (KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_eDMP)
Voraussetzung	
Prüfunterlagen	PDF-Datei „TE_EWE_DM2.pdf“ der indikationsübergreifenden Teilnahme- und Einwilligungserklärung
Hinweis	Falls Ihr System die optionale Anforderung O7-10 (Ausdruck des Barcodes auf der indikationsübergreifenden Teilnahme- und Einwilligungserklärung) umsetzt, ist ein Barcode aufzudrucken.

Aktionen, die durch den Antragsteller durchgeführt werden:

- Versichertendaten**
Die Versichertendaten von **Lija Malta (XML_36)** einlesen und speichern.
- Erstellen der Teilnahmeerklärung (Exemplar für die Datenstelle)** gemäß Kapitel 3 des Anforderungskataloges eDMP ([KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_eDMP](#)) mit den folgenden Daten:

Administrative Daten	
DMP	Diabetes mellitus Typ 2
DMP-Fallnummer	1010
Datum	05.04.2023

TESTDATENVALIDIERUNG

Alle in Prüffälle beschriebenen Prüffälle, bei welchen eine XML-Dokumentation das Ergebnis ist, können auch in der Testdatenvalidierung des Zertifizierungsportals genutzt werden. Eine Ausnahme bildet der multimorbide Fall „Prüffall 6513“.

Zusätzlich kann optional auch der Prüffall TDV6518 in der Testdatenvalidierung genutzt werden. Die übermittelten Testdaten werden auf Vollständigkeit und Korrektheit automatisiert geprüft. Eine manuelle Prüfung der eingereichten Unterlagen durch Mitarbeitende der KBV findet nicht statt, demzufolge ist der Ordner „Dokumentation“ im Gegensatz zur Zertifizierung nicht Gegenstand der Testdatenvalidierung. Nach dem das Thema ausgewählt wurde, kann das ZIP-Archiv mit den Prüfunterlagen hochgeladen werden. An die angegebene E-Mail-Adresse werden die Testergebnisse gesendet.

Testdaten validieren

Zertifizierungsthema *

eDMP-DM2

Prüfpaket

KBV_ITA_AHEX_Pruefpaket_eDMP_DM2

Prüfunterlagen *

Durchsuchen... Keine Datei ausgewählt.
Wählen Sie hier eine ZIP-Datei aus.

E-Mail-Adresse (Testergebnis)

E-Mail-Adresse eingeben
An diese E-Mail-Adresse wird nur das Testergebnis gesendet. Die E-Mail wird nicht gespeichert.

Captcha *

8x2dx

Captcha eingeben

Testdaten validieren

Abbildung 3: Testdatenvalidierung

Bitte beachten Sie die folgende Verzeichnisstruktur des ZIP-Archives. Beachten Sie, dass der Dateinamen des Archivs mit „**Test_100**“ beginnen muss, sonst schlägt die Validierung fehl.

Name	Typ
Dokumentation	Dateiordner
391234511_20231030101010_1_DM2_606.idx	IDX-Datei
391234511_20231030101010_1_DM2_606.zip.XKM	XKM-Datei

Abbildung 4: Exemplarische Verzeichnisstruktur für die Testdatenvalidierung ohne Prüffall TDV6518

3.1 PRÜFFALL TDV6518

Prüffall-ID	TDV6518
Testziel	Anlage einer Erstdokumentation mit der Schnittstellenversion 6.06
Voraussetzung	
Prüfunterlagen	DM2-Dokumentationsunterlagen
Hinweis	Dieser Prüffall ist nur für die Testdatenvalidierung, die Prüfunterlagen müssen daher nicht im Zertifizierungsportal hochgeladen werden.

Aktionen, die durch den Antragsteller durchgeführt werden:

1. Versichertendaten:

Die Versichertendaten von Brigitte Althaus (XML_05) einlesen und speichern.

2. Anlegen einer Erstdokumentation

INDIKATIONSÜBERGREIFENDE DATEN	
Administrative Daten	Erstdokumentation
DMP-Fallnummer	TDV6518
Krankenhaus-IK	
Dokumentation in Vertretung erstellt	
Datum	06.04.2023
Einschreibung wegen	Diabetes mellitus Typ 2
Geschlecht	Weiblich
Allgemeine Anamnese- und Befunddaten	
Körpergröße	1,60 m
Körpergewicht	060 kg
Blutdruck	120 / 80 mmHg
Raucher	Nein
Begleiterkrankungen	Keine der genannten Erkrankungen
Behandlungsplanung	
Vom Patienten gewünschte Informationsangebote der Krankenkasse	
Dokumentationsintervall	Quartalsweise
Datum der Erstellung	06.04.2023

INDIKATIONSSPEZIFISCHE DATEN	
Anamnese- und Befunddaten	Erstdokumentation
HbA1c-Wert	10,1 %
Pathologische Urin-Albumin-Ausscheidung	Nein
eGFR	Nicht bestimmt
Pulsstatus	Unauffällig
Sensibilitätsprüfung	Auffällig
Weiteres Risiko für Ulcus	Hyperkeratose mit Einblutung
Ulkus	oberflächlich
(Wund)Infektion	nein
Injektionsstellen (bei Insulintherapie)	
Intervall für künftige Fußinspektionen (bei Patientinnen und Patienten ab dem vollendeten 18. Lebensjahr)	alle 6 Monate
Spätfolgen	
Relevante Ereignisse	
Relevante Ereignisse	Keine der genannten Ereignisse
Schwere Hypoglykämien seit der letzten Dokumentation	
Stationäre notfallmäßige Behandlung wegen Diabetes mellitus seit der letzten Dokumentation	
Medikamente	
Insulin oder Insulin-Analoga	Nein
Glibenclamid	Nein
Metformin	Ja
Sonstige antidiabetische Medikation	Nein
Thrombozytenaggregationshemmer	Nein
Betablocker	Nein
ACE-Hemmer	Ja
HMG-CoA-Reduktase-Hemmer	Nein
Thiaziddiuretika, einschließlich Chlorthalidon	Ja

SCHULUNG	
Schulung empfohlen (bei aktueller Dokumentation)	Keine
Schulung schon vor Einschreibung ins DMP bereits wahrgenommen	Diabetes-Schulung
Empfohlene Diabetes-Schulung wahrgenommen	
Empfohlene Hypertonie-Schulung wahrgenommen	
Behandlungsplanung	
HbA1c-Zielwert	Zielwert erreicht
Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation	
Behandlung/Mitbehandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung	Nein
Diabetesbezogene stationäre Einweisung	Nein

ANHANG

4.1 VERSICHERTENDATEN 1 – ERSATZVERFAHREN

PERSONALIEN		
3100	Namenszusatz	Erbprinzessin Przin
3120	Vorsatzwort	von und zu der
3101	Name	Schimmelpfennig-Hammerschmidt Federmannssohn
3102	Vorname	Ingrid
3103	Geburtsdatum	31.01.1940
3104	Titel	Dr.
3119	Versicherten_ID	M310119802
3107	Straße	Anneliese- und Georg-von-Groscurth-Plaetzchen
3109	Hausnummer	149-C
3112	PLZ	10117
3114	Wohnsitzländercode	D
3113	Ort	Berlin
3116	WOP	72
3108	Versichertenart	5
3110	Geschlecht	W
4133	Versicherungsschutz Beginn	
4110	Versicherungsschutz Ende	
4111	Kostentraegerkennung	108416214
4131	BesonderePersonengruppe	00
4132	DMP_Kennzeichnung	06

4.2 VERSICHERTENDATEN 2 – ERSATZVERFAHREN

PERSONALIEN		
3100	Namenszusatz	
3120	Vorsatzwort	
3101	Name	Gruber
3102	Vorname	Martin
3103	Geburtsdatum	23.10.2020
3104	Titel	
3119	Versicherten_ID	G231082448
3107	Straße	Anneliese- und Georg-von-Groscurth-Plaetzchen
3109	Hausnummer	100 B
3112	PLZ	10623
3114	Wohnsitzländercode	D
3113	Ort	Berlin
3116	WOP	72
3108	Versichertentart	1
3110	Geschlecht	M
4133	Versicherungsschutz Beginn	
4110	Versicherungsschutz Ende	
4111	Kostentraegerkennung	104829759
4131	BesonderePersonengruppe	00
4132	DMP_Kennzeichnung	06

REFERENZIERTE DOKUMENTE

Referenz	Dokument
Austausch_von_XML-Daten_V(n.nn).ZIP	KBV_ITA_VGEX_XML-Schnittstellen - Austausch von XML Daten in der Vertragsärztlichen Versorgung
EXT_ITA_AHEX_Anleitung_eDMP_DM1_DM2	Ausfüllanleitung zum indikationsspezifischen Datensatz für die strukturierten Behandlungsprogramme Diabetes mellitus Typ 1 und 2
EXT_ITA_AHEX_Teilnahme_eDMP_DM1_DM2	Erklärung Diabetes mellitus zur Teilnahme an einem strukturierten Behandlungsprogramm für Diabetes mellitus
EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_Asthma	Plausibilitätsrichtlinie zur Prüfung der Dokumentationsdaten des strukturierten Behandlungsprogramms Asthma
EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_DM1_DM2	Plausibilitätsrichtlinie zur Prüfung der Dokumentationsdaten der strukturierten Behandlungsprogramms DM1 und DM2
EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_KHK	Plausibilitätsrichtlinie zur Prüfung der Dokumentationsdaten des strukturierten Behandlungsprogramms KHK
EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_Uebergreifend	Plausibilitätsrichtlinie zur Prüfung der Dokumentationsdaten des indikationsübergreifenden allgemeinen Datensatzes
KBV_ITA_FMEX_AAZ_eDMP_DM2	Antrag auf Zertifizierung eDMP-DM2 (Ergänzende Erklärung)
[KBV_ITA_RLEX_Zert]	Zertifizierungsrichtlinie der KBV
KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_eDMP	Anforderungskatalog eDMP
KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eDMP_DM2	Dokumentation DM2 Schnittstellenbeschreibung
KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_SDDA	Datensatzbeschreibung SDDA (Datenannahmestellen Stammdatei)
KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_SDKT	Datensatzbeschreibung SDKT
KBV-Kryptomodul (XKM) und öffentlicher Testschlüssel	KBV-Kryptomodul
Prüfstammdateien	Alle für das Verfahren ggf. relevanten Prüfstammdateien
VSD_5.2.0_Testfaelle_Vn.n.zip (eGK Daten im XML-Format)	eGK Daten

Ansprechpartner:

Dezernat Digitalisierung und IT

IT in der Arztpraxis

Tel.: 030 4005-2077, pruefstelle@kbv.de

Kassenärztliche Bundesvereinigung

Herbert-Lewin-Platz 2, 10623 Berlin

pruefstelle@kbv.de, www.kbv.de