

ANFORDERUNGSKATALOG EDMP

[KBV_ITA_VGEX_ANFORDERUNGSKATALOG_EDMP]

KASSENÄRZTLICHE
BUNDESVEREINIGUNG
DEZERNAT DIGITALISIERUNG UND IT
IT IN DER ARZTPRAXIS

15. MAI 2025

VERSION: 2.48

DOKUMENTENSTATUS: IN KRAFT

INHALT

| | | |
|----------|--|-----------|
| 1 | EINLEITUNG | 7 |
| 1.1 | Zielbestimmung | 7 |
| 1.2 | Pflichtfunktionen und optionale Funktionen der Software | 7 |
| 2 | ÄRZTLICHES DOKUMENTIEREN | 8 |
| 2.1 | Allgemeine Vorgaben | 8 |
| 2.1.1 | Anlage von Dokumentationen | 8 |
| 2.1.2 | Automatische Vorauswahlen vom System | 13 |
| 2.1.3 | Dateneingabe | 13 |
| 2.1.4 | Parameter-Erläuterungen | 14 |
| 2.1.5 | Übernahme von Parametern | 30 |
| 2.1.6 | Multimorbide Auswahl | 34 |
| 2.1.7 | Erhebung der Symptome für das eDMP chronischer Rückenschmerz | 34 |
| 2.1.8 | Erhebung der Symptomatik für das eDMP Depression | 38 |
| 2.1.9 | Erhebung der Krankheitsaktivität für das eDMP Rheumatoide Arthritis | 40 |
| 2.1.10 | Datenprüfung | 46 |
| 2.1.11 | Beenden der Dokumentation | 48 |
| 2.1.12 | Speichern von Dokumentationsdaten | 49 |
| 2.1.13 | Archivieren von Dokumentationsdaten | 49 |
| 2.1.14 | Eindeutigkeit von elektronischen Dokumentationen | 49 |
| 2.1.15 | Übersicht der Dokumentation | 50 |
| 2.1.16 | Reminderfunktion | 51 |
| 2.1.17 | Kostenerstattung | 51 |
| 2.1.18 | Korrekturlieferung | 52 |
| 2.2 | Versicherteninformationen | 52 |
| 2.2.1 | Patientenstammdaten "manuell" erfassen | 53 |
| 2.2.1.1 | Ersatzverfahren | 53 |
| 2.2.2 | Geburtsdatum mit besonderem Wertebereich | 56 |
| 2.2.3 | Name der Krankenkasse | 56 |
| 2.2.4 | Administratives Geschlecht des Patienten | 57 |
| 2.3 | Drucken der Dokumentation | 57 |
| 2.4 | Datenübermittlung | 59 |
| 2.4.1 | Anwendung Prüfmodul (XPM) | 59 |
| 2.4.2 | Export der Daten | 59 |
| 2.4.3 | Verschlüsseln der Daten | 60 |
| 2.4.4 | Datenträgerbeschriftung und Transportbegleitzettel | 60 |
| 2.4.5 | Übertragungsweg | 62 |
| 3 | BARCODE DES FORMULARS DER TEILNAHMEERKLÄRUNG (EXEMPLAR FÜR DIE DATENSTELLE) | 63 |
| 3.1 | Anforderungen zur Barcodebedruckung | 63 |
| 3.1.1 | Zielbestimmung | 63 |
| 3.1.2 | Barcode PDF 417 | 63 |
| 3.1.3 | Bedruckungsvorgaben | 63 |
| 3.2 | Datensatzbeschreibung Barcode | 64 |
| 3.2.1 | Allgemeine Informationen Barcode | 64 |
| 3.2.2 | Positionierung / Aufdruck des Barcodes | 64 |
| 3.3 | Barcode Inhalt | 65 |

| | | |
|----------|---|-----------|
| 4 | STAMMDATEIEN DER KBV | 67 |
| 4.1 | Kostenträger-Stammdaten der KBV (EHD-Format) | 67 |
| 4.1.1 | Verbindlichkeit und Gültigkeit der SDKT | 67 |
| 4.1.2 | Temporäre Erweiterung | 68 |
| 4.1.2.1 | Temporäre Erweiterung durch den Anwender | 68 |
| 4.1.2.2 | Temporäre Erweiterung durch den Softwareverantwortlichen | 68 |
| 4.2 | Stammdaten Datenannahmestellen (SDDA) | 68 |
| 4.2.1 | Verbindlichkeit und Gültigkeit | 68 |
| 4.2.2 | Temporäre Erweiterung | 69 |
| 4.2.2.1 | Temporäre Erweiterung und Änderung durch den Anwender | 69 |
| 4.2.2.2 | Temporäre Erweiterung und Änderung durch den Softwareverantwortlichen | 70 |
| 5 | REFERENZIERTE DOKUMENTE | 71 |

DOKUMENTENHISTORIE

Die Änderungen vom 15.05.2025 (Version 2.48) treten zum 01.07.2025 in Kraft.

| Version | Datum | Autor | Änderung | Begründung | Seite |
|---------|------------|-------|---|---|--|
| 2.48 | 15.05.2025 | KBV | Anpassung der Anforderung KP2-20 | | 40 |
| 2.47 | 15.11.2024 | KBV | Aufnahme der Anforderung O4-42 Anpassung der folgenden Anforderungen: KP1-48 P1-15 KP1-22 P4-20 Redaktionelle Anpassungen | Aufnahme von KIM als Übertragungsweg Änderungen der Plausibilitäten Herzinsuffizienz Redaktionelle Anpassungen für die Vereinheitlichung der Anforderungen | 60 26 11 8 59 |
| 2.46 | 15.08.2024 | KBV | Anpassung der folgenden Anforderungen: KP2-210 KP2-310 KP2-410 KP1-48 P1-47 P1-101 P2-50 P4-20 Aufnahme der Anforderung KP2-320 Ergänzung einer zu berücksichtigenden Anforderung aus KVDT (Abschnitt 2.2) Anpassung der möglichen DMP-Kennzeichen (Abschnitt 3.3) | Redaktionelle Änderungen Nähere Parametererläuterung Asthma | 15 18 21 26 30 50 56 59 20 53 65 |
| 2.45 | 15.01.2024 | KBV | Anpassung der P1-15 an die COPD-Änderungen Streichung der Anforderung KP1-42 Überarbeitung der Anforderung KP2-210 und KP2-210 KP2-220 Aufnahme der Anforderung KP2-310 | Überführung in einzelne Anforderungen | 11 16 15, 17, 18 18 |

| Version | Datum | Autor | Änderung | Begründung | Seite |
|---------|------------|-------|--|---|---|
| | | | Aufnahme der Anforderung KP2-310 Anpassung der Anforderung P1-100 | Nähere Parametererläuterung COPD Nähere Parametererläuterung KHK | 21 49 |
| 2.44 | 25.10.2023 | KBV | Anpassung der Anforderung P1-50 Verbesserung der Formulierung bzw. Korrektur der Verlinkung | | 29 17, 30, 49 |
| 2.43 | 26.04.2023 | KBV | Redaktionelle Korrekturen Anpassung an die DM1 & 2 Anpassungen Redaktionelle Bearbeitung / Anpassungen Anpassung der Anforderung O1-45 Aktualisierung der Anforderung P1-70 Aktualisierung der Anforderung P1-72 Klarstellung der Anforderung P1-100 | | 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 13, 14, 15, 22, 26, 30, 33, 35, 48, 51, 57, 67 15, 17, 18, 30, 34, 59 52, 54 29 46 46 49 |
| 2.42 | 11.08.2022 | KBV | Einführung eDMP Rheumatoide Arthritis | | 9, 11, 25, 29, 30, 30, 40, 59 62 |

| Version | Datum | Autor | Änderung | Begründung | Seite |
|---------|------------|-------|--|------------|---|
| | | | Einführung eines Barcodes PDF417 auf der übergreifenden Teilnahmeerklärung Klarstellung der Anforderungen P6-20 und K6-21 | | 69, 70 |
| 2.41 | 12.11.2021 | KBV | Anpassung der Anforderung P1-61 | | 34 |
| 2.40 | 13.08.2021 | KBV | Neue Pflichtfunktion P1-82 | | 48 |
| 2.39 | 15.02.2021 | KBV | Einführung des eDMP Osteoporose Anpassung der eDMP DM1 und DM2 Redaktionelle Anpassungen | | 9, 11, 29, 30, 59, 71 16, 17, 29, 59 34, 35, 58 |
| 2.38 | 12.02.2021 | KBV | Fehlerkorrektur bei KP1-76 Akzeptanzkriterium 2 | | 35 |
| 2.37 | 15.01.2021 | KBV | Anpassung der Schnittstellenversion und der Archivbezeichnungen des eDMP Depression | | 11, 59 |
| 2.36 | 13.11.2020 | KBV | Fehlerkorrektur der Archivbezeichnungen | | 59 |

TABELLENVERZEICHNIS

| | |
|---|----|
| Tabelle 1: Parameter abhängig von Dokumentationsart | 15 |
| Tabelle 2: Schweregradeinteilung der stabilen Angina pectoris nach der Canadian Cardiovascular Society (CCS) Quelle: Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Nationale VersorgungsLeitlinie | |
| Chronische KHK – Langfassung, 3. Auflage. Version 1. 2014 | 21 |
| Tabelle 3: NYHA-Klassifikation bei Herzinsuffizienz (nach Leistungsfähigkeit) | 27 |
| Tabelle 4: Evidenzbasierte Dosistabelle | 27 |
| Tabelle 5: Evidenzbasierte Dosistabelle | 28 |
| Tabelle 6 Evidenzbasierte Dosistabelle | 28 |
| Tabelle 7: relevante Parameter mit Art der Quittierung | 33 |
| Tabelle 8: Übersicht der zu realisierenden Pflichtfunktionen analog zu [KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_KVDT] | 53 |
| Tabelle 9: Übersicht der zu erfassenden Daten im Ersatzverfahren / „manuelle“ Erfassung von Versichertendaten | 55 |
| Tabelle 10: Abbildung der Geschlechtsausprägung auf Schlüsseltabellenwert (2.16.840.1.113883.5.1) | 57 |
| Tabelle 11: Inhalt des Barcodes des Formulars der Teilnahmeerklärung | 66 |

1 EINLEITUNG

1.1 ZIELBESTIMMUNG

Dieser Anforderungskatalog gilt für Software, welche im Rahmen der indikationsübergreifenden elektronischen Dokumentation¹ (eDMP) eingesetzt wird.

Die Anwender sollen durch das Softwareprodukt in die Lage versetzt werden,

- › die medizinische Dokumentation entsprechend den Anforderungen durchzuführen und
- › den regelmäßigen Datentransfer an die Datenstellen zu realisieren.

1.2 PFLICHTFUNKTIONEN UND OPTIONALE FUNKTIONEN DER SOFTWARE

Der vorliegende Anforderungskatalog differenziert zwischen Pflichtfunktionen, konditionalen Pflichtfunktionen und optionalen Funktionen, die im Folgenden näher erläutert werden.

Eine **Pflichtfunktion** bedeutet, dass die entsprechende Anforderung zwingend umgesetzt werden muss.

Eine **konditionale Pflichtfunktion** dagegen muss nur dann umgesetzt werden, wenn alle notwendigen Bedingungen zutreffen. Diese werden am Ende direkt nach Festlegung der Anforderung beschrieben.

Bei den **optionalen Funktionen** handelt es sich um Anforderungen, die umgesetzt werden können. Die Entscheidung hierzu liegt im Ermessen des jeweiligen Softwareherstellers.

Pflichtfunktionen sind wie folgt gekennzeichnet:

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|---|----------------------|
| <i>Eindeutige Ident-Nummer Pn-nn, z. B. P4-10</i> | Funktionsbezeichnung |

Konditionale Pflichtfunktionen sind wie folgt gekennzeichnet:

| KONDITIONALE PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|---|----------------------|
| <i>Eindeutige Ident-Nummer KPn-nn, z. B. KP4-10</i> | Funktionsbezeichnung |

Optionale Funktionen sind wie folgt gekennzeichnet:

| OPTIONALE FUNKTION EDMP | |
|---|----------------------|
| <i>Eindeutige Ident-Nummer On-nn, z. B. O8-30</i> | Funktionsbezeichnung |

¹ Dazu zählen die DMP (Disease Management Programme) Diabetes Mellitus Typ 1, Diabetes Mellitus Typ 2, Koronare Herzkrankheit (KHK), Asthma bronchiale, COPD, Herzinsuffizienz (HI), chronischer Rückenschmerz, Depression, Osteoporose und Rheumatoide Arthritis.

2 ÄRZTLICHES DOKUMENTIEREN

2.1 ALLGEMEINE VORGABEN

2.1.1 Anlage von Dokumentationen

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|---|
| P1-10 | Neuanlage einer erstmaligen Dokumentation |
|-------|---|

Bei der Neuanlage einer erstmaligen Dokumentation für einen Patienten muss der Anwender eine bisher nicht für einen anderen Patienten vergebene, eindeutige DMP-Fallnummer eingeben. Systemseitig kann der Anwender dabei unterstützt werden. Die DMP-Fallnummer muss dem Patienten eindeutig zugeordnet werden.

Hinweis:

Beachten Sie diesbezüglich auch Kapitel 2.1.14.

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|--|
| P1-12 | Verlaufsdokumentationen bedürfen einer erstmaligen Dokumentation |
|-------|--|

Wird für einen eingeschriebenen Patienten eine Verlaufsdokumentation angelegt, so muss die Software sicherstellen, dass eine Erstdokumentation existiert. Dies ist über den internen Datenbestand zu prüfen oder aber vom Anwender explizit zu bestätigen, nachdem die Software eine Warnmeldung zu diesem Sachverhalt ausgegeben hat.

Diese Regelung greift nicht, wenn der eingeschriebene Patient den dokumentierenden Arzt wechselt und in der Verlaufsdokumentation der Arztwechsel (s. P1-13) oder die Vertretung gekennzeichnet werden kann.

Prinzipiell ist es also möglich, dass der Verlauf einer Falldokumentation mit einer Verlaufsdokumentation beginnt.

KONDITIONALE PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|--------|--|
| KP1-22 | Prüfung auf Verlaufsdokumentationen bei dem eDMP chronischer Rückenschmerz |
|--------|--|

Das System prüft bei der Anlage einer Dokumentation des eDMPs chronischer Rückenschmerz, ob bei dem Patienten in der vorherigen Dokumentation die Beendigung der Teilnahme vereinbart wurde.

Begründung:

Der Anwender soll darauf hingewiesen werden, dass er möglicherweise eine Verlaufsdokumentation bei einem Patienten durchführt, welcher nicht mehr eingeschrieben ist. Aufgrund der nicht mehr gültigen Einschreibung wird dem Anwender diese Dokumentation für den Patienten nicht vergütet.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss beim Anlegen einer Verlaufsdokumentation prüfen, welche Angabe in der letzten Dokumentation der Behandlung bei dem Parameter „Beendigung der DMP-Teilnahme vereinbart“ gemacht wurde. Falls die Angabe „Ja“ gesetzt war, erhält der Anwender eine Hinweismeldung mit folgendem Inhalt:
 - › „Im Rahmen der letzten Dokumentation haben Sie gemeinsam mit Ihrem Patienten die Beendigung der Teilnahme am DMP chronischer Rückenschmerz vereinbart. Bitte beachten Sie, dass keine weitere Verlaufsdokumentation vergütet wird. Für eine erneute Teilnahme am DMP chronischer

Rückenschmerz ist bei Vorliegen der Einschlusskriterien eine erneute Einschreibung mittels einer neuen Teilnahme- und Einwilligungserklärung sowie Erstdokumentation notwendig.“

2. Im Rahmen eines Arztwechsels (siehe P1-13) oder im Falle einer Vertretung, welche in der Verlaufsdokumentation dokumentiert werden können, wird Akzeptanzkriterium 1. nicht geprüft.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP chronischer Rückenschmerz unterstützen.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

| | |
|--------|--|
| KP1-23 | Vorbelegung des Parameters „Beendigung der DMP-Teilnahme vereinbart“ beim eDMP chronischer Rückenschmerz |
|--------|--|

Das System belegt den Parameter „Beendigung der DMP-Teilnahme vereinbart“ mit dem Wert „Nein“ vor.

Begründung:

Die Vorbelegung des Parameters soll verhindern, dass Patienten versehentlich aus dem eDMP chronischer Rückenschmerz ausgeschrieben werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System belegt den Parameter „Beendigung der DMP-Teilnahme vereinbart“ in der Verlaufsdokumentation standardmäßig mit dem Wert „Nein“ vor.
› Der Anwender hat die Möglichkeit diesen Wert zu verändern.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP chronischer Rückenschmerz unterstützen.

Pflichtfunktion EDMP

| | |
|-------|---|
| P1-21 | Benennung der Eingabefelder für die Parameter |
|-------|---|

Das System muss die Eingabefelder (Parameter und Ausprägungen) für die eDMP-Dokumentation wie vom Gemeinsamen Bundesausschuss (G-BA) für die einzelnen Indikationen beschlossen benennen.

Begründung:

Die Benennung der einzelnen Eingabefelder soll wortgleich mit den im Bundesanzeiger veröffentlichten Richtlinientexten des G-BA erfolgen, da ansonsten die Gefahr einer Verfälschung der inhaltlichen Aussage der Eingabefelder besteht und die Felder nicht mehr mit denen in der Ausfüllanleitung übereinstimmen.

Akzeptanzkriterium:

1. Asthma:
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Asthma
2. COPD:
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_COPD
3. Diabetes Mellitus Typ 1 und 2:
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_DM1_DM2

4. KHK
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_KHK
5. Herzinsuffizienz
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_HI
6. Chronischer Rückenschmerz
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Ruecken
7. Depression
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Depression
8. Osteoporose
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Osteoporose
9. Rheumatoide Arthritis
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend
 - EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Rheumatoide Arthritis

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|-------------|
| P1-13 | Arztwechsel |

Wechselt der eingeschriebene Patient den dokumentierenden Arzt muss das bei Erfassung der Verlaufsdocumentation gekennzeichnet werden. Das Element Arztwechsel wird nicht in den Datensatz übermittelt.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--------------------------|
| P1-14 | Umgang mit dem Kopfdatum |

Die Software muss den Zeitpunkt der Dokumentation erfassen.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software muss bei der Erstellung einer Dokumentation das Kopfdatum systemseitig setzen.
2. Die Software überträgt das Kopfdatum in der Dokumentation über das Element *origination_dttm*.
3. Das Kopfdatum ist nach erstmaliger Anlage bzw. Start der Dokumentation nicht mehr änderbar.

Hinweis:

Zu beachten ist in diesem Zusammenhang auch die Pflichtfunktion P1-15.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|-----------------------|
| P1-19 | Erläuterung Kopfdatum |

Die Software muss dem Anwender bei Bedarf die Bedeutung des Kopfdatums anzeigen.

Begründung:

Mithilfe der Anforderung soll es dem Anwender ermöglicht werden, eine Erläuterung über die Bedeutung des Kopfdatums zu erhalten.

Akzeptanzkriterium:

Die Software muss dem Anwender die folgende Erläuterung zum Kopfdatum anzeigen, wenn der Anwender diese abruft:

„Mithilfe dieses Datumsfeldes wird von Ihrem System angegeben, wann die aktuelle Dokumentation erstmalig gestartet wurde.“

Hinweis:

Das Datum hat keinen Einfluss auf die weiteren Prozesse im DMP.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|-----------------------------|
| P1-15 | Umgang mit dem Erstelldatum |

Die Software muss vom Anwender den Zeitpunkt abfragen, an dem die Dokumentation bearbeitet wird.

Begründung:

Über das Erstelldatum wird festgestellt:

In welchem Quartal die der Dokumentation zugrundeliegende Behandlung stattgefunden hat.

2. Welche Version der Dokumentationsrichtlinie der Dokumentation zugrunde liegt.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software muss bei der Erstellung und nach jeder Korrektur einer Dokumentation das Erstelldatum vom Anwender angeben bzw. bestätigen lassen.
2. Die Software muss das Erstelldatum explizit vom Anwender bestätigen lassen.
3. Die Software überträgt das Erstelldatum in der Dokumentation über das Element `service_tmr`.
4. Die Software muss anhand des Erstelldatums die folgenden gültigen Schnittstellenversionen verwenden:
 - › Indikation Asthma:
 - ab dem 01.04.2021 bis zum 31.03.2023 die Schnittstellenversion 4.45
 - ab dem 01.04.2023 die Schnittstellenversion 4.46
 - › Indikation COPD:
 - ab dem 01.04.2023 bis zum 31.03.2024 die Schnittstellenversion 4.05
 - ab dem 01.04.2024 die Schnittstellenversion 4.06
 - › Indikation KHK:
 - ab dem 01.04.2021 bis zum 31.03.2023 die Schnittstellenversion 4.15
 - ab dem 01.04.2023 die Schnittstellenversion 4.16
 - › Indikation DM1:
 - ab dem 01.07.2021 bis zum 31.03.2023 die Schnittstellenversion 5.05
 - ab dem 01.04.2023 bis zum 30.09.2023 die Schnittstellenversion 5.06
 - ab dem 01.10.2023 die Schnittstellenversion 5.07
 - › Indikation DM2:
 - ab dem 01.07.2021 bis zum 31.03.2023 die Schnittstellenversion 6.05
 - ab dem 01.04.2023 bis zum 30.09.2023 die Schnittstellenversion 6.06
 - ab dem 01.10.2023 die Schnittstellenversion 6.07
 - › Indikation HI:

- ab dem 01.04.2021 bis zum 31.03.2023 die Schnittstellenversion 1.01
 - ab dem 01.04.2023 bis zum 31.12.2024 die Schnittstellenversion 1.02
 - ab dem 01.01.2025 die Schnittstellenversion 1.03
- › Indikation chronischer Rückenschmerz:
- ab dem 01.04.2021 bis zum 31.03.2023 die Schnittstellenversion 1.00
 - ab dem 01.04.2023 die Schnittstellenversion 1.01
- › Indikation Depression:
- ab dem 01.04.2021 bis zum 31.03.2023 die Schnittstellenversion 1.01
 - ab dem 01.04.2023 die Schnittstellenversion 1.02
- › Indikation Osteoporose:
- ab dem 01.07.2021 bis zum 31.03.2023 die Schnittstellenversion 1.00
 - ab dem 01.04.2023 die Schnittstellenversion 1.01
- › Indikation Rheumatoide Arthritis:
- ab dem 01.04.2023 die Schnittstellenversion 1.00

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|--------------------------|
| P1-16 | Erläuterung Erstelldatum |
|-------|--------------------------|

Die Software muss dem Anwender bei Bedarf die Bedeutung des Erstelldatums anzeigen.

Begründung:

Mithilfe der Anforderung soll dem Anwender ermöglicht werden, eine Erläuterung über die Bedeutung des Erstelldatums zu erhalten.

Akzeptanzkriterium:

Die Software muss dem Anwender die folgende Erläuterung zum Erstelldatum anzeigen, wenn der Anwender diese abruft:

„Mithilfe von diesem Datumsfeld wird angegeben, für welches Quartal die Dokumentation erstellt wurde. Das Datum muss in dem entsprechenden Abrechnungsquartal liegen. Anhand dieses Datums wird von Ihrer Datenannahmestelle geprüft, ob die korrekten Parameter für die Dokumentation erfasst wurden.“

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|---------------------------|
| P1-17 | Quartal der Dokumentation |
|-------|---------------------------|

Der Anwender muss vor Beginn der Dokumentation auswählen, für welches Quartal die Dokumentation erstellt werden soll.

Begründung:

Um zu gewährleisten, dass der Anwender die korrekten Parameter erfasst und das Softwaresystem die korrekte Schnittstellenversion verwendet, soll zu Beginn der Dokumentation abgefragt werden, für welches Quartal der Anwender dokumentieren möchte.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software muss zu Beginn der Dokumentation abfragen, für welches Quartal die Dokumentation erfolgen soll.
2. Eine Vorbelegung der Quartalsangabe durch das Softwaresystem ist möglich, muss aber für den Anwender änderbar sein.
3. Die Software muss dem Anwender die korrekten Parameter zum ausgewählten Quartal anzeigen.

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|--|
| P1-18 | Validierung Erstelldatum zum Quartal der Dokumentation |
|-------|--|

Die Software prüft das Erstelldatum mit der Quartalsauswahl (P1-17) auf Konsistenz.

Begründung:

Es soll sichergestellt werden, dass das vom Anwender angegebene Dokumentationsquartal das Erstelldatum enthält.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software prüft nach den folgenden Bedingungen, ob die Angabe des Erstelldatums im Element service_tmr zur Quartalsangabe passt:
 - › Für das erste Quartal gilt der Zeitraum 01.01.XXXX bis einschließlich 31.03.XXXX.
 - › Für das zweite Quartal gilt der Zeitraum 01.04.XXXX bis einschließlich 30.06.XXXX.
 - › Für das dritte Quartal gilt der Zeitraum 01.07.XXXX bis einschließlich 30.09.XXXX.
 - › Für das vierte Quartal gilt der Zeitraum 01.10.XXXX bis einschließlich 31.12.XXXX.
2. Wenn das Erstelldatum nicht mit der Quartalsangabe übereinstimmt, muss der Anwender von der Software eine Fehlermeldung erhalten. Die Fehlermeldung weist den Anwender auf die Diskrepanz zwischen der Quartalsangabe und dem Erstelldatum hin und fordert ihn zur Korrektur auf.

2.1.2 Automatische Vorauswahlen vom System

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|----------------------------------|
| P1-20 | Vorauswahl der Dokumentationsart |
|-------|----------------------------------|

- a) Wurde ein bereits im System vorhandener Patient ausgewählt, so muss das System erkennen, ob bereits eine Einschreibung in ein DMP vorliegt. Es muss systemseitig eine Vorauswahl zum Parameter „Einschreibung wegen“ erfolgen.
- b) Das System muss dem Anwender die Möglichkeit geben, die systemseitige Vorauswahl diagnosespezifisch zu modifizieren.

Beispiel 1 zu b:

Für den Patienten Karl Mustermann liegt bereits eine Erstdokumentation DM2 vor. Systemseitig wird die Vorauswahl Verlaufsdokumentation DM2 getroffen. Der Anwender wählt darüber hinaus eine Erstdokumentation für KHK aus.

Beispiel 2 zu b:

Für den Patienten Karl Mustermann liegt bereits eine Erstdokumentation DM2 vor. Systemseitig wird die Vorauswahl Verlaufsdokumentation DM2 getroffen. Hierbei muss es dennoch möglich sein, die Vorauswahl einer Verlaufsdokumentation in eine Erstdokumentation abzuändern, wenn bspw. eine zwischenzeitliche Ausschreibung stattfand. Zusätzlich sollte der Arzt bei diesem Wechsel noch einmal per Hinweis ganz gezielt darauf aufmerksam gemacht werden.

2.1.3 Dateneingabe

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|-----------------------------|
| P1-30 | Inhalte der Dokumentationen |
|-------|-----------------------------|

Die Software muss die Dokumentationsparameter (Parameter) der Plausibilitäten je nach Indikation(en) und Dokumentationsart auf der Benutzeroberfläche abbilden.

Begründung:

Die indikationsspezifische Darstellung der Parameter unterstützt den Anwender bei der korrekten Erfassung der Dokumentation.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss die indikationsspezifischen Parameter sowie die indikationsübergreifenden Parameter [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend] je nach Dokumentationsart in der Benutzeroberfläche abbilden.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|----------------------------|
| P1-31 | Position der Dokumentation |

Das System muss über die aktuelle Position der Dokumentationseingabe Auskunft geben.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|---------------------------------------|
| P1-32 | Anzeige von aktuellen Dokumentationen |

Das System muss sicherstellen, dass zweifelsfrei erkennbar ist, welche Dokumentation aktuell dokumentiert wird.

2.1.4 Parameter-Erläuterungen

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|------------------|
| P1-40 | Ausfüllanleitung |

Die zu den Parametern angegebenen Ausfüllanleitungen müssen für den Anwender zur Einsicht hinterlegt werden. Dabei muss es für den Anwender möglich sein, die jeweils zum Parameter gehörenden Abschnitte der Ausfüllanleitung ohne Verlassen der eigentlichen Benutzeroberfläche abzurufen.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--|
| P1-41 | Textuelle Erläuterung der Parameter abhängig von der Dokumentationsart |

Das System muss die Parameter, deren Eingabe von der Dokumentationsart (Erstdokumentation, Verlaufsdocumentation) abhängig sind, textuell näher erläutern.

Zur textuellen Erläuterung muss bei einer Erstdokumentation der Parameter um den Text „(Bitte bereits stattgefundene Ereignisse dokumentieren)“ erweitert werden.

Bei einer Verlaufsdocumentation muss der Parameter um die textuelle Erläuterung „(Bitte neu aufgetretene Ereignisse dokumentieren)“ erweitert werden.

Die textuellen Erläuterungen gelten für die in Tabelle 1 aufgeführten Parameter abhängig von der Dokumentationsart.

Beispiel:

Das folgende Beispiel soll diese Pflichtfunktion anhand des KHK-Parameters „Relevante Ereignisse“ verdeutlichen.

- a) Handelt es sich um eine Erstdokumentation des Patienten in die Indikation KHK, wird dieser Parameter um den Text „*(Bitte alle bereits stattgefundene Ereignisse dokumentieren)*“ erweitert.
- b) Handelt es sich um eine Verlaufsdokumentation, wird dieser Parameter um den Text „*(Bitte neu aufgetretene Ereignisse dokumentieren)*“ erweitert.

| Indikation | Parameter |
|------------------------------|----------------------|
| KHK; Diabetes mellitus 1 + 2 | Relevante Ereignisse |

Tabelle 1: Parameter abhängig von Dokumentationsart

| KONDITIONALE PFLECHTFUNKTION EDMP | |
|-----------------------------------|---|
| KP2-210 | Nähere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP Diabetes mellitus Typ 1 und 2 |

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP Diabetes mellitus Typ 1 und 2 zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der Umsetzung der Anforderungen der Richtlinie unterstützt werden. Das System weist den Anwender bei der Dokumentation bestimmter Parameter auf Anforderungen der Richtlinie hin.

Akzeptanzkriterium:

- Bei dem Parameter „Intervall für künftige Fußinspektionen“ muss dem Anwender ermöglicht werden, sich die entsprechende Ausfüllanleitung zu dem Parameter anzeigen zu lassen. Dabei soll dem Anwender als nähere Erläuterung der folgende Text und die folgende Tabelle zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Anhand der folgenden Kriterien ist die künftige Frequenz der Fußinspektion, einschließlich Kontrolle des Schuhwerks, festzulegen:“

| | |
|--|-----------------------------|
| Keine sensible Neuropathie | Mindestens jährlich |
| sensible Neuropathie | Mindestens alle 6 Monate |
| sensible Neuropathie und Zeichen einer peripheren arteriellen Verschlusskrankheit und/oder Risiken wie Fußdeformitäten (ggf. infolge Osteoarthropathie), Hyperkeratose mit Einblutung, Z. n. Ulkus, Z. n. Amputation | alle 3 Monate oder häufiger |

- Bei dem Parameter „Behandlung/Mitbehandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung“ muss dem Anwender ermöglicht werden, sich die entsprechende Ausfüllanleitung zu dem Parameter anzeigen zu lassen. Dabei soll dem Anwender als nähere Erläuterung der folgende Text zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Eine Behandlung/Mitbehandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung ist mindestens erforderlich bei:

Fuß-Läsion mit oberflächlicher Wunde mit Ischämie und bei allen tiefen Ulcera (mit oder ohne Wundinfektion, mit oder ohne Ischämie) sowie bei Verdacht auf Charcot-Fuß.

Wenn Sie selbst für die Behandlung des Diabetischen Fußsyndroms qualifiziert sind und Ihre Patientin oder Ihren Patienten daher nicht überweisen, geben Sie bitte „Ja“ an.“

3. Bei den Ausprägungen „Pulsstatus“ und „Sensibilitätsprüfung“ des Parameters „Fußstatus“ muss dem Anwender ermöglicht werden, sich die entsprechende Ausfüllanleitung zu dem Parameter anzeigen zu lassen. Dabei soll dem Anwender als nähere Erläuterung der folgende Text zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Sofern unveränderliche auffällige Befunde bekannt sind, ist keine erneute Untersuchung notwendig. Diese Befunde sind in den folgenden Dokumentationen weiterhin als „Auffällig“ zu dokumentieren. Die Angabe „Nicht untersucht“ soll nur erfolgen, wenn der Status nicht bekannt ist, weil keine Untersuchung stattgefunden hat.“

4. Falls in einer Dokumentation im Parameter „Fußstatus“ die Angabe

- a) Ulkus „tief“ oder
- b) Ulkus „oberflächlich“ gemeinsam mit der Angabe Pulsstatus „auffällig“

erfolgt ist, dann muss das System dem Anwender den folgenden Text anzeigen, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Es ist eine Behandlung in einer für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Einrichtung erforderlich! Wenn Sie selbst zur Gruppe der für das Diabetische Fußsyndrom qualifizierten Ärztinnen oder qualifizierten Ärzte gehören, müssen Sie keine Überweisung veranlassen.“

5. Wenn der Patient mindestens 18 Jahre alt ist, eine Verlaufsdocumentation vorliegt und bei mindestens einer der Ausprägungen des Parameters „Fußstatus“ die Angabe „Nicht untersucht“ erfolgt ist, muss das System prüfen, wann die letzte komplette Fußuntersuchung (siehe Hinweise) stattgefunden hat.

- a) Wenn das System errechnet, dass diese mehr als 9 Monate vor dieser Dokumentation erfolgt ist, dann muss das System dem Anwender den folgenden Text anzeigen, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Denken Sie an die mindestens jährlich durchzuführende komplett Inspektion der Füße! In der aktuellen und den Dokumentationen der letzten [ANZAHL_MONATE] Monate haben Sie bei diesem Patienten keine komplette Fußuntersuchung dokumentiert.“

Die Angabe [ANZAHL_MONATE] im anzugezeigenden Text muss von der Software durch die tatsächliche Anzahl an Monaten ersetzt werden, seit denen keine komplette Fußuntersuchung stattgefunden hat.

- b) Falls das System keine komplette Fußuntersuchung ermitteln konnte, muss stattdessen der folgende Text angezeigt werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Denken Sie an die mindestens jährlich durchzuführende komplett Inspektion der Füße! Bisher haben Sie bei diesem Patienten noch keine komplette Fußuntersuchung dokumentiert.“

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche eines oder mehrere der der folgenden eDMP unterstützen:

- › Diabetes Mellitus Typ 1
- › Diabetes Mellitus Typ 2

Hinweis:

Eine komplette Fußuntersuchung liegt vor, wenn innerhalb **einer** Dokumentation bei allen Ausprägungen des Parameters „Fußstatus“ eine andere Angabe als „Nicht untersucht“ erfolgt, also:

[[1. Pulsstatus: „unauffällig“ ODER „auffällig“]
UND
[2. Sensibilitätsprüfung: „unauffällig ODER auffällig“]
UND
[3. weiteres Risiko für Ulcus: „Fußdeformität“ ODER „Hyperkeratose mit Einblutung“ ODER „Z. n. Ulkus“
ODER „Z.n. Amputation“ ODER „ja“ ODER „nein“]
UND
[4. Ulkus: „oberflächlich“ ODER „tief“ ODER „nein“]
UND
[5. (Wund)Infektion: „ja“ ODER „nein“]]

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

| | |
|---------|---|
| KP2-215 | Nähere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP Diabetes mellitus Typ 2 |
|---------|---|

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP Diabetes mellitus Typ 2 zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der Umsetzung der Anforderungen der Richtlinie unterstützt werden. Das System weist den Anwender bei der Dokumentation bestimmter Parameter auf Anforderungen der Richtlinie hin.

Akzeptanzkriterium:

1. Falls in einer Verlaufsdocumentation im Parameter „Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ die Angabe „Nicht durchgeführt“ erfolgt, muss das System prüfen, wann die letzte Untersuchung dokumentiert wurde, in der die Angabe "Durchgeführt" im Parameter „Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ gemacht wurde.
 - a) Wenn das System errechnet, dass diese Untersuchung mehr als 18 Monate vor dieser Dokumentation erfolgt ist, dann muss das System dem Anwender den folgenden Text anzeigen, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Denken Sie an die Kontrolle beim Augenarzt!

Eine augenärztliche Kontrolle soll mindestens alle 2 Jahre durchgeführt werden. In der aktuellen und den Dokumentationen der letzten [ANZAHL_MONATE] Monate haben Sie bei diesem Patienten keine durchgeführte Augenuntersuchung dokumentiert.“

Die Angabe [ANZAHL_MONATE] im anzugezeigenden Text muss von der Software durch die tatsächliche Anzahl an Monaten ersetzt werden, seit denen keine Augenuntersuchung dokumentiert wurde.

- b) Falls das System keine Dokumentation ermitteln konnte, in der eine Augenuntersuchung dokumentiert wurde, muss stattdessen der folgende Text angezeigt werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Denken Sie an die Kontrolle beim Augenarzt! Bisher haben Sie bei diesem Patienten keine durchgeführte Augenuntersuchung dokumentiert.“

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Diabetes Mellitus Typ 2 unterstützen.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

| | |
|---------|---|
| KP2-220 | Nähere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP Diabetes mellitus Typ 1 |
|---------|---|

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP Diabetes mellitus Typ 1 zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der Umsetzung der Anforderungen der Richtlinie unterstützt werden. Das System weist den Anwender bei der Dokumentation bestimmter Parameter auf Anforderungen der Richtlinie hin.

Akzeptanzkriterium:

1. Wenn der Patient mindestens 10 Jahre alt ist und falls in einer Verlaufsdocumentation im Parameter „Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ die Angabe „Nicht durchgeführt“ erfolgt, muss das System prüfen, wann die letzte Untersuchung dokumentiert wurde, in der die Angabe "Durchgeführt" im Parameter „Ophthalmologische Netzhautuntersuchung seit der letzten Dokumentation“ gemacht wurde.
 - a) Wenn das System errechnet, dass diese Untersuchung mehr als 18 Monate vor dieser Dokumentation erfolgt ist, muss das System dem Anwender den folgenden Text anzeigen, ohne den Workflow zu unterbrechen:

*„Denken Sie an die Kontrolle beim Augenarzt!
Eine augenärztliche Kontrolle soll mindestens alle 2 Jahre durchgeführt werden. In der aktuellen und den Dokumentationen der letzten [ANZAHL_MONATE] Monate haben Sie bei diesem Patienten keine durchgeführte Augenuntersuchung dokumentiert.
Bei Kindern und Jugendlichen mit Diabetes mellitus Typ 1 soll die augenärztliche Untersuchung nach fünf Jahren Diabetesdauer, frühestens ab dem 11. Lebensjahr erfolgen.“*

Die Angabe [ANZAHL_MONATE] im anzuzeigenden Text nach Akzeptanzkriterium 1 muss von der Software durch die tatsächliche Anzahl an Monaten ersetzt werden, seit denen keine Augenuntersuchung dokumentiert wurde.

- b) Falls das System keine Dokumentation ermitteln konnte, in der eine Augenuntersuchung dokumentiert wurde, muss stattdessen der folgende Text angezeigt werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Denken Sie an die Kontrolle beim Augenarzt! Bisher haben Sie bei diesem Patienten keine durchgeführte Augenuntersuchung dokumentiert. Bei Kindern und Jugendlichen mit Diabetes mellitus Typ 1 soll die augenärztliche Untersuchung nach fünf Jahren Diabetesdauer, frühestens ab dem 11. Lebensjahr erfolgen.“

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Diabetes Mellitus Typ 1 unterstützen.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

| | |
|---------|--|
| KP2-310 | Nähere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP COPD |
|---------|--|

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP COPD zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der Umsetzung der Anforderungen der Richtlinie unterstützt werden. Das System weist den Anwender bei der Dokumentation bestimmter Parameter auf Anforderungen der Richtlinie hin.

Akzeptanzkriterium:

1. Falls in der aktuellen Verlaufsdocumentation für den Parameter „Aktueller FEV₁-Wert (alle sechs bis zwölf Monate)“ eine Angabe in der Ausprägung „X Prozent des Soll-Wertes“ erfolgt ist, muss das System folgende Texte zur Anzeige bringen, ohne den Workflow zu unterbrechen:

- a) Wenn in der Erstdokumentation eine Angabe für den Parameter „Aktueller FEV₁-Wert (alle sechs bis zwölf Monate)“ in der Ausprägung „X Prozent des Soll-Wertes“ erfolgt ist:

„FEV₁-Wert in der Erstdokumentation am [DATUM]: [FEV1-WERT]“

Für [DATUM] wird das Datum der Erstdokumentation im Format DD.MM.YYYY und für [FEV1-WERT] wird der FEV₁-Wert der Erstdokumentation in Prozent des Soll-Wertes angegeben.

- b) Wenn in einer vorherigen Verlaufsdocumentation eine Angabe für den Parameter „Aktueller FEV₁-Wert (alle sechs bis zwölf Monate)“ in der Ausprägung „X Prozent des Soll-Wertes“ erfolgt ist, muss der Wert der letzten verfügbaren Verlaufsdocumentation für die Hinweismeldung verwendet werden:

„FEV₁-Wert in der vorherigen Dokumentation am [DATUM]: [FEV1-WERT]“

Für [DATUM] wird das Datum der vorherigen Verlaufsdocumentation im Format DD.MM.YYYY und für [FEV1-WERT] wird der FEV₁-Wert der vorherigen Verlaufsdocumentation in Prozent des Soll-Wertes angegeben.

- c) Wenn keine Erstdokumentation vorliegt, soll dem Anwender folgender Text angezeigt werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„FEV₁-Wert in der Erstdokumentation: Es liegt keine Erstdokumentation vor.“

2. Falls in der aktuellen Verlaufsdocumentation für den Parameter „Aktueller FEV₁-Wert (alle sechs bis zwölf Monate)“ die Angabe „Nicht durchgeführt“ erfolgt ist, muss das System prüfen, wann die letzte Untersuchung dokumentiert wurde, in der eine Angabe in der Ausprägung „X Prozent des Soll-Wertes“ bei dem Parameter „Aktueller FEV₁-Wert (alle sechs bis zwölf Monate)“ erfolgt ist.

- a) Wenn das System errechnet, dass diese Untersuchung mehr als 9 Monate vor dieser Dokumentation erfolgt ist, muss das System den folgenden Text zur Anzeige bringen, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Bitte denken Sie an die mindestens jährliche Bestimmung des FEV₁-Wertes. In der aktuellen und den Dokumentationen der letzten [ANZAHL_MONATE] Monate haben Sie keinen FEV₁-Wert bei diesem Patienten dokumentiert.“

Für [ANZAHL_MONATE] wird die Anzahl der Monate angegeben, seitdem für den Parameter „Aktueller FEV₁-Wert (alle sechs bis zwölf Monate)“ keine Angabe in „X Prozent des Soll-Wertes“ in den vorherigen Dokumentationen erfolgt ist.

- b) Falls das System keinen FEV₁-Wert ermitteln konnte, muss stattdessen der folgende Text angezeigt werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Bitte denken Sie an die mindestens jährliche Bestimmung des FEV₁-Wertes. Bisher haben Sie bei diesem Patienten keinen FEV₁-Wert dokumentiert.“

3. Falls in der aktuellen Verlaufsdocumentation für den Parameter „Klinische Einschätzung des Osteoporoserisikos durchgeführt“ ein „Nein“ angegeben, muss das System prüfen, wann die letzte Untersuchung dokumentiert wurde, in der die Angabe „Ja“ bei dem Parameter „Klinische Einschätzung des Osteoporoserisikos durchgeführt“ gemacht wurde.

- a) Wenn das System errechnet, dass diese Untersuchung mehr als 9 Monate vor dieser Dokumentation erfolgt ist, muss das System den folgenden Text zur Anzeige bringen, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Bitte denken Sie an die jährlich durchzuführende klinische Einschätzung des Osteoporoserisikos. In der aktuellen und den Dokumentationen der [ANZAHL_MONATE] Monate haben Sie bei diesem Patienten keine klinische Einschätzung des Osteoporoserisikos durchgeführt.“

Für [ANZAHL_MONATE] wird die Anzahl der Monate angegeben, seitdem für den Parameter „Klinische Einschätzung des Osteoporoserisikos durchgeführt“ ein „Nein“ angegeben wurde.

- b) Falls das System keine solche Untersuchung ermitteln konnte, muss stattdessen der folgende Text angezeigt werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Bitte denken Sie an die jährlich durchzuführende klinische Einschätzung des Osteoporoserisikos. Bisher haben Sie bei diesem Patienten keine klinische Einschätzung des Osteoporoserisikos durchgeführt.“

Bedingung:

Diese Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP COPD unterstützen.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

| | |
|----------------|---|
| KP2-320 | Nähere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP Asthma bronchiale |
|----------------|---|

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP Asthma bronchiale zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der Umsetzung der Anforderungen der Richtlinie unterstützt werden. Das System weist den Anwender bei der Dokumentation bestimmter Parameter auf Anforderungen der Richtlinie hin.

Akzeptanzkriterium:

1. Wenn der Patient mindestens 5 Jahre alt ist und falls in der aktuellen Verlaufsdocumentation für den Parameter „Aktueller FEV1-Wert (mindestens alle 12 Monate)“ die Angabe „Nicht durchgeführt“ erfolgt, muss das System prüfen, wann die letzte Untersuchung dokumentiert wurde, in der eine Angabe in der Ausprägung „X Prozent des Soll-Wertes“ bei dem Parameter „Aktueller FEV1-Wert (mindestens alle 12 Monate)“ gemacht wurde.
 - a) Wenn das System errechnet, dass diese Untersuchung mehr als 9 Monate vor dieser Dokumentation erfolgt ist, muss das System den folgenden Text zur Anzeige bringen, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Bitte denken Sie an die mindestens jährliche Bestimmung des FEV1-Wertes. In der aktuellen und den Dokumentationen der letzten [ANZAHL_MONATE] Monate haben Sie keinen FEV1-Wert bei diesem Patienten dokumentiert.“

Für [ANZAHL_MONATE] wird die Anzahl der Monate angegeben, seitdem für den Parameter „Aktueller FEV1-Wert (mindestens alle 12 Monate)“ keine Angabe in „X Prozent des Soll-Wertes“ in den vorherigen Dokumentationen erfolgt ist.

- b) Falls das System keinen FEV1-Wert ermitteln konnte, muss stattdessen der folgende Text angezeigt werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Bitte denken Sie an die mindestens jährliche Bestimmung des FEV1-Wertes. Bisher haben Sie bei diesem Patienten keinen FEV1-Wert dokumentiert.“

Bedingung:

Diese Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Asthma bronchiale unterstützen.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

KP2-410 Nähtere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP Koronare Herzkrankheit

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP Koronare Herzkrankheit zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der Umsetzung der Anforderungen der Richtlinie unterstützt werden. Das System weist den Anwender bei der Dokumentation bestimmter Parameter auf Anforderungen der Richtlinie hin.

Akzeptanzkriterien

- Bei dem Parameter „Angina pectoris“ muss dem Anwender ermöglicht werden, sich die entsprechende Ausfüllanleitung zu dem Parameter anzeigen zu lassen. Dabei soll dem Anwender die folgende Tabelle als nähere Erläuterung zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

| Schweregrad | Belastungstoleranz |
|-------------|---|
| CCS 4 | Ruhebeschwerden oder Beschwerden bei geringster körperlicher Belastung |
| CCS 3 | Angina pectoris bei leichter körperlicher Belastung (normales Gehen, Ankleiden) |
| CCS 2 | Angina pectoris bei stärkerer Anstrengung (schnelles Laufen, Bergaufgehen, Treppensteigen nach dem Essen, bei Kälte, Wind oder psychischer Belastung) |
| CCS 1 | Keine Angina pectoris bei Alltagsbelastung (Laufen, Treppensteigen), jedoch bei plötzlicher oder längerer physischer Belastung |

Tabelle 2: Schweregradeinteilung der stabilen Angina pectoris nach der Canadian Cardiovascular Society (CCS)
Quelle: Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Nationale VersorgungsLeitlinie Chronische KHK – Langfassung, 3. Auflage.
Version 1. 2014

- Bei dem Parameter „Aktuelle Statin-Dosis“ muss dem Anwender ermöglicht werden, sich die entsprechende Ausfüllanleitung zu dem Parameter anzeigen zu lassen. Dabei soll dem Anwender die folgende Tabelle als nähere Erläuterung zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

| Intensität | Statin und Dosierung |
|--|---|
| Niedrig (relative LDL-Reduktion < 30 %) | Lovastatin 20 mg Pravastatin 10-20 mg Simvastatin 10 mg |
| Moderat (relative LDL-Reduktion 30 – 49 %) | Atorvastatin 10-20 mg Rosuvastatin 5-10 mg Simvastatin 20-40 mg Pravastatin 40-80 mg Lovastatin 40 mg |
| Hoch (relative LDL-Reduktion ≥ 50 %) | Atorvastatin 40-80 mg |

| Intensität | Statin und Dosierung |
|------------|-----------------------|
| | Rosuvastatin 20-40 mg |

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Koronare Herzkrankheit unterstützen.

KONDITIONALE PFLECHTFUNKTION EDMP

| | |
|---------------|---|
| KP1-46 | Nähere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP chronischer Rückenschmerz |
|---------------|---|

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP chronischer Rückenschmerz zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der richtlinienkonformen Befüllung der Dokumentation unterstützt werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Dem Anwender muss bei dem Parameter „Aktuelle kreuzschmerzbedingte Schmerzmedikation: Nicht-Opioidanalgetika“ der folgende Text angezeigt werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Hier ist auch die Selbstmedikation zu dokumentieren.“

2. Dem Anwender muss bei dem Parameter „Beendigung der DMP-Teilnahme vereinbart“ der folgende Text angezeigt werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

„Sofern Sie hier „Ja“ angeben, erfolgt eine Beendigung der DMP-Teilnahme (Ausschreibung!) durch die Krankenkasse. In diesem Fall endet die DMP-Teilnahme mit dem Erstelldatum dieser Dokumentation. Der Patient wird hierüber nochmals gesondert von der Krankenkasse informiert. Bitte beachten Sie, dass DMP-spezifische Leistungen, die nach dem Erstelldatum erbracht werden, nicht mehr vergütet werden. Eine erneute Teilnahme des Patienten ist bei Vorliegen der Einschlusskriterien möglich.“

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP chronischer Rückenschmerz unterstützen.

KONDITIONALE PFLECHTFUNKTION EDMP

| | |
|---------------|--|
| KP1-53 | Nähere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP Depression |
|---------------|--|

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP Depression zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der richtlinienkonformen Befüllung der Dokumentation unterstützt werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Falls eine Erstdokumentation erstellt wird, muss dem Anwender nach der Erfassung des Parameters „Aktuelle Symptomatik – PHQ-9 Summenwert“ in Abhängigkeit vom aktuellen Wert der folgende Text als Hinweis zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

| Aktueller Wert im Parameter „Aktuelle Symptomatik – PHQ-9 Summenwert“ | Angezeigter Text |
|---|---|
| 0 – 4 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Keine Symptomatik“ |
| 5 – 9 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Leichte Symptomausprägung“ |
| 10 – 14 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Mittelgradige Symptomausprägung“ |
| 15 – 19 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Schwere Symptomausprägung“ |
| 20 – 27 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Schwerste Symptomausprägung“ |

2. Falls eine Verlaufsdocumentation erstellt wird, muss das System nach der Erfassung des Parameters „Aktuelle Symptomatik – PHQ-9 Summenwert“ die Differenz zum Wert dieses Parameters aus der vorhergehenden verfügbaren Dokumentation berechnen.

| | |
|-------------|---|
| Differenz = | Wert (vorhergehende verfügbare Dokumentation) – Wert (aktuelle Dokumentation) |
|-------------|---|

3. Falls eine Verlaufsdocumentation erstellt wird, muss dem Anwender nach der Erfassung des Parameters „Aktuelle Symptomatik – PHQ-9 Summenwert“ in Abhängigkeit vom aktuellen Wert und vom berechneten Differenzwert der folgende Text als Hinweis zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

| Wert der aktuellen Dokumentation | Differenzwert (Wert der vorhergehenden Dokumentation minus Wert der aktuellen Dokumentation) | Angezeigter Text |
|----------------------------------|--|--|
| 0 – 4 | Größer oder gleich 5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Keine Symptomatik. Relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |
| 0 – 4 | Kleiner als 5 und größer als -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Keine Symptomatik. Keine relevante Veränderung zur letzten Dokumentation“ |
| 0 – 4 | Kleiner oder gleich -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Keine Symptomatik. Relevante Verschlechterung zur letzten Dokumentation“ |
| 5 – 9 | Größer oder gleich 5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Leichte Symptomausprägung. Relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |
| 5 – 9 | Kleiner als 5 und größer als -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Leichte Symptomausprägung. Keine relevante Veränderung zur letzten Dokumentation“ |

| Wert der aktuellen Dokumentation | Differenzwert (Wert der vorhergehenden Dokumentation minus Wert der aktuellen Dokumentation) | Angezeigter Text |
|---|---|--|
| 5 – 9 | Kleiner oder gleich -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Leichte Symptomausprägung. Relevante Verschlechterung zur letzten Dokumentation“ |
| 10 – 14 | Größer oder gleich 5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Mittelgradige Symptomausprägung. Relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |
| 10 – 14 | Kleiner als 5 und größer als -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Mittelgradige Symptomausprägung. Keine relevante Veränderung zur letzten Dokumentation“ |
| 10 – 14 | Kleiner oder gleich -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Mittelgradige Symptomausprägung. Relevante Verschlechterung zur letzten Dokumentation“ |
| 15 – 19 | Größer oder gleich 5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Schwere Symptomausprägung. Relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |
| 15 – 19 | Kleiner als 5 und größer als -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Schwere Symptomausprägung. Keine relevante Veränderung zur letzten Dokumentation“ |
| 15 – 19 | Kleiner oder gleich -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Schwere Symptomausprägung. Relevante Verschlechterung zur letzten Dokumentation“ |
| 20 – 27 | Größer oder gleich 5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Schwerste Symptomausprägung. Relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |
| 20 – 27 | Kleiner als 5 und größer als -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Schwerste Symptomausprägung. Keine relevante Veränderung zur letzten Dokumentation“ |
| 20 – 27 | Kleiner oder gleich -5 | „Aktueller PHQ-9-Wert: Schwerste Symptomausprägung. Relevante Verschlechterung zur letzten Dokumentation“ |

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Depression unterstützen.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

KP2-01

Nähere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP Rheumatoide Arthritis

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP Rheumatoide Arthritis zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der richtlinienkonformen Befüllung der Dokumentation unterstützt werden.

Akzeptanzkriterium:

- Bei jeder Erstdokumentation muss das System dem Anwender nach der Erfassung des Parameters „Aktuelle Krankheitsaktivität – DAS-28-Wert“ einen Hinweistext anzeigen, ohne den Workflow zu unterbrechen. Der Inhalt des Hinweistexts hängt vom eingegebenen Parameterwert ab:

| Aktueller Wert im Parameter „Aktuelle Krankheitsaktivität - DAS-28-Wert“ | Angezeigter Text |
|--|--|
| < 2,6 | „Aktuell in Remission“ |
| ≥ 2,6 bis < 3,2 | „Aktuell niedrige Krankheitsaktivität“ |
| ≥ 3,2 bis ≤ 5,1 | „Aktuell moderate Krankheitsaktivität“ |
| > 5,1 | „Aktuell hohe Krankheitsaktivität“ |

- Falls eine Verlaufsdokumentation erstellt wird, muss das System nach der Erfassung des Parameters „Aktuelle Krankheitsaktivität - DAS-28-Wert“ die Differenz zum Wert dieses Parameters aus der vorhergehenden verfügbaren Dokumentation berechnen.

| | |
|-------------|---|
| Differenz = | Wert (vorhergehende verfügbare Dokumentation) – Wert (aktuelle Dokumentation) |
|-------------|---|

- Falls eine Verlaufsdokumentation erstellt wird, muss das System dem Anwender nach der Erfassung des Parameters „Aktuelle Krankheitsaktivität – DAS-28-Wert“ einen Hinweistext anzeigen, ohne den Workflow zu unterbrechen. Der Inhalt des Hinweistexts hängt vom aktuellen Parameterwert und vom berechneten Differenzwert ab:

| Aktueller Wert im Parameter „Aktuelle Krankheitsaktivität - DAS-28-Wert“ | Differenzwert (Wert der vorhergehenden Dokumentation minus Wert der aktuellen Dokumentation) | Angezeigter Text |
|--|--|--|
| < 2,6 | <i>Nicht relevant für den anzugezeigenden Text</i> | „Aktuell in Remission“ |
| ≥ 2,6 bis < 3,2 | > 0,6 | „Aktuell niedrige Krankheitsaktivität. Relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |
| ≥ 2,6 bis < 3,2 | ≤ 0,6 | „Aktuell niedrige Krankheitsaktivität. Keine relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |

| Aktueller Wert im Parameter „Aktuelle Krankheitsaktivität - DAS-28-Wert“ | Differenzwert (Wert der vorhergehenden Dokumentation minus Wert der aktuellen Dokumentation) | Angezeigter Text |
|--|--|--|
| >= 3,2 bis <= 5,1 | > 0,6 | „Aktuell moderate Krankheitsaktivität. Relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |
| >= 3,2 bis <= 5,1 | <= 0,6 | „Aktuell moderate Krankheitsaktivität. Keine relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |
| > 5,1 | > 1,2 | „Aktuell hohe Krankheitsaktivität. Relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |
| > 5,1 | <= 1,2 | „Aktuell hohe Krankheitsaktivität. Keine relevante Verbesserung zur letzten Dokumentation“ |

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Rheumatoide Arthritis unterstützen.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

| | |
|--------|--|
| KP1-48 | Nähere Parameter-Erläuterungen bei dem eDMP Herzinsuffizienz |
|--------|--|

Das System muss sicherstellen, dass dem Anwender bei dem eDMP Herzinsuffizienz zu spezifischen Parametern nähere Erläuterungen zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Der Anwender soll bei der richtlinienkonformen Befüllung der Dokumentation unterstützt werden.

Akzeptanzkriterium:

- Bei dem Parameter „Symptomatik“ muss dem Anwender ermöglicht werden, sich die entsprechende Ausfüllanleitung zu dem Parameter anzeigen zu lassen. Dabei soll die folgende Tabelle zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

| | |
|----------------------------|--|
| NYHA I (asymptomatisch) | Herzerkrankung ohne körperliche Limitation. Alltägliche körperliche Belastung verursacht keine inadäquate Erschöpfung, Rhythmusstörungen, Luftnot oder Angina pectoris. |
| NYHA II (leicht) | Herzerkrankung mit leichter Einschränkung der körperlichen Leistungsfähigkeit. Keine Beschwerden in Ruhe und bei geringer Anstrengung. Stärkere körperliche Belastung verursacht Erschöpfung, Rhythmusstörungen, Luftnot oder Angina pectoris, z. B. Bergaufgehen oder Treppensteigen. |
| NYHA III (mittelschwer) | Herzerkrankung mit höhergradiger Einschränkung der körperlichen Leistungsfähigkeit bei gewohnter Tätigkeit. Keine Beschwerden in Ruhe. Geringe |

| | |
|----------------------------|---|
| NYHA I (asymptomatisch) | Herzerkrankung ohne körperliche Limitation. Alltägliche körperliche Belastung verursacht keine inadäquate Erschöpfung, Rhythmusstörungen, Luftnot oder Angina pectoris. |
| | körperliche Belastung verursacht Erschöpfung, Rhythmusstörungen, Luftnot oder Angina pectoris, z. B. Gehen in der Ebene. |
| NYHA IV (schwer) | Herzerkrankung mit Beschwerden bei allen körperlichen Aktivitäten und in Ruhe, Bettlägerigkeit. |

Tabelle 3: NYHA-Klassifikation bei Herzinsuffizienz (nach Leistungsfähigkeit)

Aus: Bundesärztekammer (BÄK), Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF). Nationale VersorgungsLeitlinie Chronische Herzinsuffizienz, Langfassung, Version 4, 2023

2. Bei der Auswahl des Parameters „Evidenzbasierte Zieldosis“ muss dem Anwender ermöglicht werden, sich die entsprechende Ausfüllanleitung zu dem Parameter anzeigen zu lassen. Dabei soll bei dem Parameter „ACE-Hemmer oder ARB“ die folgende Tabelle zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

| Wirkstoff | Zieldosierung |
|-----------------------|---------------|
| ACE-Hemmer | |
| Captopril | 3x50 mg/d |
| Enalapril | 2x10-20 mg/d |
| Lisinopril | 1x20-35 mg/d |
| Ramipril | 1x10 mg/d |
| Trandolapril | 1x4 mg/d |
| ARB | |
| Candesartan | 1x32 mg/d |
| Losartan | 1x150 mg/d |
| Valsartan | 2x160 mg/d |
| ARNI | |
| Sacubitril/ Valsartan | 2x97/103 mg/d |

Tabelle 4: Evidenzbasierte Dosistabelle

Quelle: modifiziert übernommen aus „2021 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure“, S. 3621

3. Bei der Auswahl des Parameters „Evidenzbasierte Zieldosis“ muss dem Anwender ermöglicht werden, sich die entsprechende Ausfüllanleitung zu dem Parameter anzeigen zu lassen. Dabei soll bei dem Parameter „Betablocker“ die folgende Tabelle zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

| Wirkstoff | Zieldosierung |
|-----------|---------------|
|-----------|---------------|

| Beta-blocker | |
|--------------------|------------|
| Bisoprolol | 1x10 mg/d |
| Carvedilol | 2x25 mg/d |
| Metoprololsuccinat | 1x190 mg/d |
| Nebivolol | 1x10 mg/d |

Tabelle 5: Evidenzbasierte Dosistabelle

Quelle: modifiziert übernommen aus "2021 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure", S. 3621

4. Bei der Auswahl des Parameters „Evidenzbasierte Zieldosis“ muss dem Anwender ermöglicht werden, sich die entsprechende Ausfüllanleitung zu dem Parameter anzeigen zu lassen. Dabei soll bei dem Parameter „MRA“ die folgende Tabelle zur Anzeige gebracht werden, ohne den Workflow zu unterbrechen:

| Wirkstoff | Zieldosierung |
|---------------|---------------|
| MRA | |
| Eplerenon | 1x50 mg/d |
| Spironolacton | 1x50 mg/d |

Tabelle 6 Evidenzbasierte Dosistabelle

Quelle: modifiziert übernommen aus "2021 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure", S. 3621

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Herzinsuffizienz unterstützen.

| OPTIONALE FUNKTION EDMP | |
|-------------------------|---|
| O1-43 | Übernahme von Daten aus näheren Parameter-Erläuterungen |

Das System kann dem Anwender die Übernahme von definierten Parameter-Erläuterungen ermöglichen.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--|
| P1-44 | Kennzeichnung Pflichtfeld / Kein Pflichtfeld |

Das System muss die Parameter als:

- c) Pflichtfeld bzw.
- d) Kein Pflichtfeld

unterschiedlich kennzeichnen.

OPTIONALE FUNKTION EDMP

O1-45

Inaktive Parameter

Das System muss Parameter, die für die Erstdokumentation eines eDMP spezifisch sind, in der jeweiligen Verlaufsdokumentation inaktiv anzeigen. Genauso muss das System Parameter, die spezifisch für die Verlaufsdokumentation eines eDMP sind, in der jeweiligen Erstdokumentation inaktiv anzeigen.

Begründung:

Die Deaktivierung von Parametern, die bei der jeweiligen Dokumentationsart nicht erfasst werden dürfen, unterstützt den Anwender bei der korrekten Datenerfassung.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss Parameter, die für eine der Dokumentationsarten des jeweiligen eDMPs (Erstdokumentation oder Verlaufsdokumentation) spezifisch sind und in der jeweils anderen Dokumentationsart nicht erfasst werden dürfen, als nicht aktiv darstellen und eine Parametereingabe verhindern.

Hinweis:

Die Anforderung betrifft in der Regel Parameter, die in den indikationsspezifischen sowie indikationsübergreifenden Plausibilitäten [EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_Uebergreifend] beispielweise als bedingtes Pflichtfeld und einem Hinweis wie „Eine Angabe ist erforderlich, wenn die Anlage XX im Rahmen einer Verlaufsdokumentation auszufüllen ist. Eine Angabe im Rahmen einer Erstdokumentation ist nicht zulässig“ markiert sind.

Beispiel:

- › Bei der Indikation Asthma bronchiale muss der Parameter „Empfohlene Asthma-Schulung wahrgenommen“ bei der Eingabe einer Erstdokumentation inaktiv dargestellt werden.
- › „Bei der Indikation Asthma bronchiale muss der Parameter „Asthma-Schulung schon vor Einschreibung in DMP bereits wahrgenommen“ bei der Eingabe einer Verlaufsdokumentation inaktiv dargestellt werden.

OPTIONALE FUNKTION EDMP

O1-46

Dynamisches Ein- und Ausblenden von Parametern

Das System kann direkt auf Eingaben mit Ein- und Ausblenden von weiteren Parametern reagieren, falls dies erforderlich ist.

Beispiel 1:

Auswahl der Indikation DM2 und Eingabe der Anamnese- und Befunddaten. Werden zum Parameter „Weiteres Risiko für Ulcus“ die Angaben „Nein“ oder „Nicht untersucht“ ausgewählt, so muss die Eingabe weiterer Angaben unterbunden werden. Wurden andere Angaben als „Nein“ oder „Nicht untersucht“ angegeben, so muss die zusätzliche Angabe von „Nein“ oder „Nicht untersucht“ unterbunden werden.

Beispiel 2:

Auswahl der Indikation KHK und Eingabe der Anamnese- und Befunddaten. Wird zum Parameter „Angina pectoris“ die Ausprägung „Nein“ seitens des Anwenders gewählt, so muss eine Angabe Möglichkeit zu CCS I bis CCS IV unterbunden werden.

Beispiel 3:

Auswahl der Indikation KHK und Eingabe der Medikamente. Wird zum Parameter „Aktuelle Statin-Dosis“ die Ausprägung „Kein Statin“ seitens des Anwenders gewählt, so muss eine Angabemöglichkeit zum Parameter „Aktuelle Therapiestrategie Statin“ unterbunden werden.

PFLICHTFUNKTION EDMP

P1-47

Parameter Begleiterkrankungen

Die Ausprägungen des Parameters „Begleiterkrankungen“ (siehe Plausibilitäten [EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_Uebergreifend]) müssen nach der Eingabe der Indikation aufgrund der ein Versicherter in ein DMP eingeschrieben wurde, angepasst werden. Dabei darf die Indikation, wegen der ein Versicherter in das DMP eingeschrieben wurde, nicht mehr angezeigt werden.

Im Falle einer Multimorbidität und Einschreibung in mehrere DMP müssen die jeweils anderen Indikationen, sofern als Ausprägung des Parameters „Begleiterkrankungen“ vorhanden, automatisch in den Datensatz übernommen werden.

Beispiel:

Der Anwender wählt beim Parameter „Einschreibung wegen“: Diabetes mellitus Typ 1 (Erstdokumentation) und KHK (Erstdokumentation) gleichzeitig aus. Somit verringern sich die Ausprägungen für den Parameter „Begleiterkrankungen“ um Diabetes mellitus sowie um KHK. Bei der Speicherung der jeweiligen Dokumentation muss dann für z. B. die Dokumentation zum DMP DM1 automatisch KHK als Begleiterkrankung, neben eventuell weiteren ausgewählten Begleiterkrankungen, in den Datensatz übernommen werden. Gleichermaßen muss dies für die Dokumentation zum DMP KHK umgesetzt werden. Hier muss für den Parameter „Begleiterkrankungen“ automatisch Diabetes mellitus in den Datensatz aufgenommen werden.

2.1.5 Übernahme von Parametern

PFLICHTFUNKTION EDMP

P1-50

Datenübernahme aus vorhergehender Dokumentation

Das System muss ermöglichen, Daten aus einer vorhergehenden Dokumentation zu übernehmen.

Dabei ist zu berücksichtigen, dass dies ausschließlich für ausgewählte Parameter gilt sowie eine Quittierung der Datenübernahme durch den Anwender erfolgen muss. Es wird zwischen blockweiser und einzelner Quittierung unterschieden. Diese Anforderung gilt für alle Formen der Dateneingabe (z. B. Beleglesung, Digitalisierbrett, Tastatur, Scanner).

Es ist darauf zu achten, dass stets der aktuellste verfügbare Wert zur Übernahme herangezogen wird. Die übernahmerelevanten Parameter mit Art der Quittierung sind der **Tabelle 7** zu entnehmen.

| Indikation | Übernahmerelevanter Parameter | Quittierung |
|--|-------------------------------|---|
| Indikationsübergreifend | Geschlecht | einzel oder blockweise mit weiteren indikationsübergreifenden Anamnese- und Befunddaten |
| Indikationsübergreifend | Körpergröße | einzel oder blockweise mit weiteren indikationsübergreifenden Anamnese- und Befunddaten |
| Diabetes mellitus 1 + 2 KHK Asthma COPD Chronischer Rückenschmerz | Körpergewicht | einzel oder blockweise mit weiteren indikationsübergreifenden Anamnese- und Befunddaten |

| Indikation | Übernahmerelevanter Parameter | Quittierung |
|---|--|---|
| Depression Osteoporose Rheumatoide Arthritis (für die Indikation Herzinsuffizienz darf keine automatische Übernahme erfolgen) | | |
| Diabetes mellitus 1 + 2 KHK Herzinsuffizienz Chronischer Rückenschmerz Depression Osteoporose (für die Indikation COPD, Asthma und Rheumatoide Arthritis darf keine automatische Übernahme erfolgen) | Raucher | einzeln oder blockweise mit weiteren indikationsübergreifenden Anamnese- und Befunddaten |
| Indikationsübergreifend | Begleiterkrankungen | einzeln oder blockweise mit weiteren indikationsübergreifenden Anamnese- und Befunddaten |
| Diabetes mellitus Typ 2 | Insulin oder Insulin-Analoga | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: › Thrombozytenaggregationshemmer › Sonstige antidiabetische Medikation |
| Diabetes mellitus Typ 2 | Thrombozytenaggregationshemmer | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: › Insulin oder Insulin-Analoga › Sonstige antidiabetische Medikation |
| Diabetes mellitus Typ 2 | Sonstige antidiabetische Medikation | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: › Insulin oder Insulin-Analoga › Thrombozytenaggregationshemmer |
| Diabetes mellitus Typ 2 | Metformin | einzeln |
| Diabetes mellitus Typ 2 | SGLT2-Inhibitor | einzeln |
| Diabetes mellitus Typ 2 | GLP-1-Rezeptoragonist | einzeln |
| Diabetes mellitus Typ 1 | Thrombozyten- aggregationshemmer | einzeln |

| Indikation | Übernahmerelevanter Parameter | Quittierung |
|------------|--|---|
| | | |
| KHK | Thrombozyten-aggregationshemmer | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: › Betablocker › ACE-Hemmer |
| KHK | Betablocker | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: › Thrombozytenaggregationshemmer › ACE-Hemmer |
| KHK | ACE-Hemmer | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: › Thrombozytenaggregationshemmer › Betablocker |
| Asthma | Inhalative Glukokortikosteroide | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: › Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika › Kurz wirksame inhalative Beta-2-Sympathomimetika › Systemische Glukokortikosteroide › Sonstige asthmaspezifische Medikation |
| Asthma | Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: › Inhalative Glukokortikosteroide › Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika › Systemische Glukokortikosteroide › Sonstige asthmaspezifische Medikation |
| Asthma | Kurz wirksame inhalative Beta-2-Sympathomimetika | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: › Inhalative Glukokortikosteroide › Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika › Systemische Glukokortikosteroide › Sonstige asthmaspezifische Medikation |
| Asthma | Systemische Glukokortikosteroide | einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern: |

| Indikation | Übernahmerelevanter Parameter | Quittierung |
|-------------------------|---|---|
| | | <ul style="list-style-type: none"> › Inhalative Glukokortikosteroide › Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika › Kurz wirksame inhalative Beta-2-Sympathomimetika › Sonstige asthmaspezifische Medikation |
| Asthma | Sonstige asthmaspezifische Medikation | <p>einzeln oder blockweise mit ausschließlich folgenden Parametern:</p> <ul style="list-style-type: none"> › Inhalative Glukokortikosteroide › Inhalative lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika › Kurz wirksame inhalative Beta-2-Sympathomimetika › Systemische Glukokortikosteroide |
| COPD | Kurz wirksame Beta-2-Sympathomimetika und/oder Anticholinergika | <p>einzeln oder blockweise ausschließlich mit den folgenden beiden Parametern: (Lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika, Lang wirksame Anticholinergika)</p> |
| COPD | Lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika | <p>einzeln oder blockweise ausschließlich mit den folgenden beiden Parametern: (Kurz wirksame Beta-2-Sympathomimetika und/oder Anticholinergika, Lang wirksame Anticholinergika)</p> |
| COPD | Lang wirksame Anticholinergika | <p>einzeln oder blockweise ausschließlich mit den folgenden beiden Parametern: (Kurz wirksame Beta-2-Sympathomimetika und/oder Anticholinergika, Lang wirksame Beta-2-Sympathomimetika)</p> |
| Diabetes mellitus 1 + 2 | Spätfolgen | <p>einzeln oder blockweise mit weiteren Anamnese- und Befunddaten</p> |
| Rheumatoide Arthritis | Aktuelle DMARD-Therapie | <p>einzeln oder blockweise mit weiteren Anamnese- und Befunddaten</p> |

Tabelle 7: relevante Parameter mit Art der Quittierung

| OPTIONALE FUNKTION eDMP | |
|-------------------------|---|
| O1-51 | Datenübernahme aus dem PVS ² |

² Praxisverwaltungssystem

Die Software kann eine automatisierte Übernahme von Parametern aus dem PVS unterstützen, falls diese durch eine **Quittierung** des Anwenders in das eDMP übernommen werden. Dies gilt für alle Formen der Dateneingabe (z. B. Beleglesung, Digitalisierbrett, Tastatur, Scanner).

Hierbei ist darauf zu achten, dass stets der aktuellste verfügbare Wert zur Übernahme herangezogen wird. Eine Quittierung hat immer zu erfolgen, auch wenn es sich um tagesaktuelle Werte handelt.

OPTIONALE FUNKTION EDMP

| | |
|-------|---|
| O1-52 | Datenübernahme für den Parameter Schulung |
|-------|---|

Das System kann den Parameter mit dem Wert „Bei letzter Dokumentation keine Schulung empfohlen“ vorbelegen, falls bei der vorangegangenen Dokumentation zu diesem Patienten und zu der jeweiligen Indikation diese Schulung nicht empfohlen wurde.

2.1.6 Multimorbide Auswahl

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|----------------------|
| P1-60 | Multimorbide Auswahl |
|-------|----------------------|

Es muss die Möglichkeit bestehen, bei dem Parameter „Einschreibung wegen“ mehrere Indikationen, unabhängig von der Dokumentationsart, auszuwählen (siehe Feld 10 der Anlage 2 der Plausibilitäten [[EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_Uebergreifend](#)]) und diese auch parallel zu dokumentieren.

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|--|
| P1-61 | Automatisierte Auswahl bei multimorbider Eingabe |
|-------|--|

Handelt es sich bei der Dokumentation um eine multimorbide Eingabe, d. h. es werden mehrere Indikationen für einen Patienten gleichzeitig dokumentiert, so muss für inhaltlich identische Parameter eine dynamische Auswahl von logischen Ausprägungen seitens des Systems erfolgen (siehe Plausibilitäten [[EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_Uebergreifend](#)]).

Das System muss dem Anwender bei der Dokumentation des Parameters „Dokumentationsintervall“ die Möglichkeit bieten, unterschiedliche indikationsspezifische Werte anzugeben.

Beispiel:

Es wird eine Kombination von DM2 und KHK dokumentiert. Hierbei überschneiden sich die Parameter „Thrombozytenaggregationshemmer“ im Abschnitt „Medikamente“ sowie der Parameter „Dokumentationsintervall“ im Abschnitt „Behandlungsplanung“. Selektiert der Anwender bspw. bei DM2 „Ja“ beim Parameter „Thrombozytenaggregationshemmer“, so muss automatisch beim Parameter „Thrombozytenaggregationshemmer“ bei KHK die Ausprägung „Ja“ ausgewählt werden. Ändert der Anwender die Angabe bei KHK auf „Nein“, so erfolgt automatisch eine gleichartige Änderung bei der Indikation DM2. Selektiert der Anwender bspw. bei DM2 „Quartalsweise“ beim Parameter „Dokumentationsintervall“, so muss automatisch beim Parameter „Dokumentationsintervall“ bei KHK die Ausprägung „Quartalsweise“ ausgewählt werden. Ändert der Anwender die Angabe bei KHK auf „Jedes zweite Quartal“, darf keine automatische gleichartige Änderung bei der Indikation DM2 erfolgen.

2.1.7 Erhebung der Symptome für das eDMP chronischer Rückenschmerz

KONDITIONALE PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|--------|------------------------------|
| KP1-75 | Ausdruck des CPG-Fragebogens |
|--------|------------------------------|

Das System muss dem Anwender den Ausdruck des Chronic Pain Grade (CPG)-Fragebogens ermöglichen.

Begründung:

Der Anwender soll die Möglichkeit erhalten, einem relevanten Patienten den Fragebogen vorausfüllen zu lassen, damit der Praxisablauf flexibel gestaltet werden kann.

Akzeptanzkriterium:

Das System muss dem Anwender die Möglichkeit bieten, den CPG-Fragebogen [[KBV_ITA_VHEX_CPG-Fragebogen](#)] im Rahmen der Erst- und Verlaufsdokumentation vollständig auszudrucken.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP chronischer Rückenschmerz unterstützen.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

| | |
|---------------|--|
| KP1-76 | Überprüfung der Eingaben des CPG-Fragebogens auf Plausibilität im Rahmen der Erstdokumentation |
|---------------|--|

Das System muss sicherstellen, dass ein Anwender vor der Erstellung einer Erstdokumentation für das eDMP chronischer Rückenschmerz die Bestimmung des Schweregrades nach von Korff mittels der sieben Fragen des CPG-Fragebogens durchführt.

Begründung:

Die verpflichtende Schweregradbestimmung mittels des CPG-Fragebogens leitet sich aus der Vorgabe zum DMP chronischer Rückenschmerz ab, dass Patienten nur dann in das DMP chronischer Rückenschmerz eingeschrieben werden können, wenn sie einen bestimmten Schweregrad nach von Korff (größer gleich II) aufweisen.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System stellt sicher, dass der Anwender vor Erstellung einer Erstdokumentation jeweils eine gültige Angabe zu den Fragen 1 bis 7 zur Bestimmung des Schweregrades nach von Korff gemacht hat.

CPG-FRAGEBOGEN

Frage 1: Wie würden Sie Ihre **momentanen** Rückenschmerzen, d. h. **jetzt im Augenblick**, auf einer Skala einschätzen, wenn **0 = kein Schmerz und 10 = stärkster vorstellbarer Schmerz** bedeuten?

Auswahlmöglichkeit zu Frage 1: Ganzzahl zwischen 0 bis 10

Frage 2: Wie würden Sie Ihre **stärksten Rückenschmerzen** in den letzten 3 Monaten einschätzen, wenn **0 = kein Schmerz und 10 = stärkster vorstellbarer Schmerz** bedeuten?

Auswahlmöglichkeit zu Frage 2: Ganzzahl zwischen 0 bis 10

Frage 3: Wie stark waren Ihre Rückenschmerzen **in den letzten 3 Monaten im Durchschnitt**, wenn **0 = kein Schmerz und 10 = stärkster vorstellbarer Schmerz** bedeuten?

Auswahlmöglichkeit zu Frage 3: Ganzzahl zwischen 0 bis 10

Frage 4: **An wie vielen Tagen** konnten Sie in den letzten 3 Monaten aufgrund von Rückenschmerzen nicht Ihren üblichen Aktivitäten nachgehen (z. B. Arbeit, Schule, Haushalt)?

CPG-FRAGEBOGEN

Angabe in Tagen zu Frage 4: Ganzzahl

Frage 5: In welchem Maße haben Rückenschmerzen in den letzten 3 Monaten Ihre alltäglichen Aktivitäten (Ankleiden, Waschen, Essen, Einkaufen etc.) beeinträchtigt, wenn 0 = *keine Beeinträchtigung* und 10 = *keine Aktivitäten mehr möglich* bedeuten?

Auswahlmöglichkeit zu Frage 5: Ganzzahl zwischen 0 bis 10

Frage 6: In welchem Maße haben Rückenschmerzen in den letzten 3 Monaten Ihre **Freizeitaktivitäten** oder Unternehmungen im **Familien- und Freundeskreis** beeinträchtigt, wenn 0 = *keine Beeinträchtigung* und 10 = *keine Aktivitäten mehr möglich* bedeuten?

Auswahlmöglichkeit zu Frage 6: Ganzzahl zwischen 0 bis 10

Frage 7: In welchem Maße haben Rückenschmerzen in den letzten 3 Monaten Ihre **Arbeitsfähigkeit** (einschließlich Hausarbeit) beeinträchtigt, wenn 0 = *keine Beeinträchtigung* und 10 = *keine Aktivitäten mehr möglich* bedeuten?

Auswahlmöglichkeit zu Frage 7: Ganzzahl zwischen 0 bis 10

2. Das System führt die folgenden Berechnungen durch:

| Berechnung | Bewertung | |
|---|--|---|
| Schmerzintensität (Ergebnis Frage 1 + Ergebnis Frage 2 + Ergebnis Frage 3) / 3 * 10 | Schmerz-Score: 0 = 0 (kein) 1 - 49 = 1 (geringer) 50 - 100 = 2 (hoher) | |
| Beeinträchtigungsgrad (Ergebnis Frage 5 + Ergebnis Frage 6 + Ergebnis Frage 7) / 3 * 10 | Disability-Score: 0 - 29 = 0 30 - 49 = 1 50 - 69 = 2 70 - 100 = 3 | Disability-Punkte: Summe aus Disability-Score und Disability-Tagen |
| Beeinträchtigungstage Anzahl der Tage in Frage 4 | Disability-Tage: 0 - 6 = 0 7 - 14 = 1 15 - 30 = 2 >= 31 = 3 | |

3. Das System ermittelt aus dem Schmerz-Score und den Disability-Punkten den Schweregrad nach von Korff wie folgt:

| Schweregrad nach von Korff | Schmerz-Score | Disability-Punkte |
|----------------------------|---------------|-------------------|
| Grad I | 0 - 1 | 0 bis 2 |
| Grad II | 2 | 0 bis 2 |
| Grad III | 0 - 2 | 3 bis 4 |
| Grad IV | 0 - 2 | 5 bis 6 |

4. Das System zeigt dem Anwender den Schwerograd nach von Korff in Form der römischen Zahl I, II, III, oder IV an. Im Zusammenhang mit den ermittelten Werten wird dem Anwender folgender Text zur Anzeige gebracht:

„Patienten mit dem Schwerograd II, III und IV können in das DMP eingeschrieben werden.“

- a) Des Weiteren muss der Anwender mittels Bestätigung entscheiden, ob mit der Einschreibung in das eDMP chronischer Rückenschmerz fortgefahrene werden soll.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP chronischer Rückenschmerz unterstützen.

| KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP | |
|-----------------------------------|--|
| KP1-77 | Eingaben des CPG-Fragebogens im Rahmen der Verlaufsdocumentation |

Das System muss es dem Anwender ermöglichen, den CPG-Fragebogen im Rahmen einer Verlaufsdocumentation freiwillig auszufüllen.

Begründung:

Im Rahmen der Verlaufsdocumentation und gegebenenfalls eines Vergleiches kann der Anwender freiwillig den CPG-Fragebogen ausfüllen.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System ermöglicht dem Anwender das freiwillige Ausfüllen des CPG-Fragebogens im Rahmen einer Verlaufsdocumentation, nach den aufgeführten Fragen des Akzeptanzkriteriums 1 der Anforderung KP1-76.
2. Sofern der Anwender alle Fragen des CPG-Fragebogens ausgefüllt hat, führt die Software erst die Berechnungen nach Akzeptanzkriterium 2 und dann nach Akzeptanzkriterium 3 der Anforderung KP1-76 durch.
 - a) Das System zeigt dem Anwender den Schwerograd nach von Korff in Form der römischen Zahl I, II, III, oder IV an.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP chronischer Rückenschmerz unterstützen.

| KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP | |
|-----------------------------------|--|
| KP1-78 | Übernahme von Angaben des CPG-Fragebogens in die Erst- und Verlaufsdocumentation |

Das System ermöglicht die Übernahme der Ergebnisse der Fragen 3 und 5 des CPG-Fragebogens in die Erst- und gegebenenfalls in die Verlaufsdocumentation.

Begründung:

Die doppelte Eingabe von bereits erfassten Daten soll verhindert werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System übernimmt die Ergebniswerte der Fragen 3 und 5 des CPG-Fragebogens wie folgt in die Erst- und gegebenenfalls in die Verlaufsdocumentation:
 - a) Das Ergebnis der „Frage 3 des CPG-Fragebogens“ in den Parameter „CPG Item 3: Durchschnittliche Stärke der Kreuzschmerzen in den letzten drei Monaten“
 - b) Das Ergebnis der „Frage 5 des CPG-Fragebogens“ in den Parameter „CPG Item 5: Kreuzschmerzbedingte Beeinträchtigung der alltäglichen Aktivitäten (Ankleiden, Waschen, Essen, Einkaufen etc.) in den letzten drei Monaten“

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP chronischer Rückenschmerz unterstützen.

2.1.8 Erhebung der Symptomatik für das eDMP Depression

| KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP | |
|-----------------------------------|--------------------------------|
| KP1-79 | Ausdruck des PHQ-9-Fragebogens |

Das System muss dem Anwender den Ausdruck des Patient Health Questionnaire 9 (PHQ-9) Fragebogens ermöglichen.

Begründung:

Der Anwender soll die Möglichkeit erhalten, den im eDMP Depression verpflichtend einzusetzenden Fragebogen vorausfüllen zu lassen, damit der Praxisablauf flexibel gestaltet werden kann.

Akzeptanzkriterium:

Das System muss dem Anwender die Möglichkeit bieten, den PHQ-9-Fragebogen [[KBV_ITA_VHEX_PHQ-9-Fragebogen](#)] im Rahmen der Erst- und/oder Verlaufsdocumentation vollständig auszudrucken.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Depression unterstützen.

| KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP | |
|-----------------------------------|--|
| KP1-80 | Überprüfung der Eingaben des PHQ-9-Fragebogens auf Plausibilität |

Das System muss sicherstellen, dass ein Anwender bei jeder Dokumentation (Erst- und Verlaufsdocumentation) die Bestimmung der Symptomschwere mittels der neun Fragen des PHQ-9-Fragebogens durchführt.

Begründung:

Die verpflichtende regelmäßige Bestimmung der Symptomschwere mittels des PHQ-9-Fragebogens leitet sich aus der Vorgabe zum eDMP Depression ab.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System stellt sicher, dass der Anwender die folgenden Fragen zur Bestimmung der Symptomschwere mittels des PHQ-9 im Rahmen der Erst- und Verlaufsdocumentation durchläuft:

PHQ-9-Fragebogen

| Wie oft fühlten Sie sich im Verlauf der letzten 2 Wochen durch die folgenden Beschwerden beeinträchtigt? | Überhaupt nicht | An einzelnen Tagen | An mehr als der Hälfte der Tage | Beinahe jeden Tag |
|---|---|-------------------------------|---------------------------------|-------------------------------|
| | a. Wenig Interesse oder Freude an Ihren Tätigkeiten | <input type="checkbox"/> 0 | <input type="checkbox"/> 1 | <input type="checkbox"/> 2 |
| b. Niedergeschlagenheit, Schwermut oder Hoffnungslosigkeit | <input type="checkbox"/> 0 | <input type="checkbox"/> 1 | <input type="checkbox"/> 2 | <input type="checkbox"/> 3 |
| c. Schwierigkeiten ein- oder durchzuschlafen oder vermehrter Schlaf | <input type="checkbox"/> 0 | <input type="checkbox"/> 1 | <input type="checkbox"/> 2 | <input type="checkbox"/> 3 |
| d. Müdigkeit oder Gefühl, keine Energie zu haben | <input type="checkbox"/> 0 | <input type="checkbox"/> 1 | <input type="checkbox"/> 2 | <input type="checkbox"/> 3 |
| e. Verminderter Appetit oder übermäßiges Bedürfnis zu essen | <input type="checkbox"/> 0 | <input type="checkbox"/> 1 | <input type="checkbox"/> 2 | <input type="checkbox"/> 3 |
| f. Schlechte Meinung von sich selbst; Gefühl, ein Versager zu sein oder die Familie enttäuscht zu haben | <input type="checkbox"/> 0 | <input type="checkbox"/> 1 | <input type="checkbox"/> 2 | <input type="checkbox"/> 3 |
| g. Schwierigkeiten, sich auf etwas zu konzentrieren, z. B. beim Zeitunglesen oder Fernsehen | <input type="checkbox"/> 0 | <input type="checkbox"/> 1 | <input type="checkbox"/> 2 | <input type="checkbox"/> 3 |
| h. Waren Ihre Bewegungen oder Ihre Sprache so verlangsamt, dass es auch anderen auffallen würde? Oder waren Sie im Gegenteil „zappelig“ oder ruhelos und hatten dadurch einen stärkeren Bewegungsdrang als sonst? | <input type="checkbox"/> 0 | <input type="checkbox"/> 1 | <input type="checkbox"/> 2 | <input type="checkbox"/> 3 |
| i. Gedanken, dass Sie lieber tot wären oder sich Leid zufügen möchten | <input type="checkbox"/> 0 | <input type="checkbox"/> 1 | <input type="checkbox"/> 2 | <input type="checkbox"/> 3 |

2. Das System führt die folgenden Berechnungen durch: Es wird die Summe aller Werte der Fragen a. bis i. gebildet. Der Summenscore muss zwischen 0 und 27 liegen.

| | |
|---------------|---|
| Summenscore = | $\text{Wert a} + \text{Wert b} + \text{Wert c} + \text{Wert d} + \text{Wert e} + \text{Wert f} + \text{Wert g} + \text{Wert h} + \text{Wert i}$ |
|---------------|---|

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Depression unterstützen.

KONDITIONALE PFLECHTFUNKTION EDMP

KP1-81 Übernahme des Summenscores des PHQ-9-Fragebogens

Das System ermöglicht die Übernahme des Summenscores in den Parameter „Aktuelle Symptomatik – PHQ-9 Summenwert“ in die aktuelle Dokumentation.

Begründung:

Die doppelte Eingabe von bereits erfassten Daten soll verhindert werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System übernimmt den Summenscore (siehe KP1-80 Akzeptanzkriterium 2).

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Depression unterstützen.

2.1.9 Erhebung der Krankheitsaktivität für das eDMP Rheumatoide Arthritis

| KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP | |
|-----------------------------------|--|
| KP2-10 | Ausdruck des Disease Activity Score (DAS-28) |

Das System muss dem Anwender den Ausdruck des Disease Activity Score 28 (DAS-28) ermöglichen.

Begründung:

Der Anwender soll die Möglichkeit erhalten, das im eDMP Rheumatoide Arthritis verpflichtend einzusetzende Dokument vorausfüllen zu lassen, damit der Praxisablauf flexibel gestaltet werden kann.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss dem Anwender die Möglichkeit bieten, den DAS-28 [**DAS-28 Print**] im Rahmen der Erst- und Verlaufsdokumentation vollständig auszudrucken.
2. Der Ausdruck muss es dem Anwender ermöglichen, die vier Parameter zur Berechnung des DAS-28-Scores einzutragen:
 - a) Anzahl geschwollener Gelenke (sw28): Darstellung der 14 beidseitig zu beurteilenden Gelenke in Form einer Tabelle oder als Grafik.
 - b) Anzahl druckschmerzhafter Gelenke (t28): Darstellung der 14 beidseitig zu beurteilenden Gelenke in Form einer Tabelle oder als Grafik.
 - c) Subjektive Krankheitsaktivität (VAS): Einschätzung der Krankheitsaktivität in den letzten sieben Tagen durch die Patientin oder den Patienten auf einer visuellen Analogskala von 0 (keine Krankheitsaktivität) bis 100 (stärkste mögliche Krankheitsaktivität).
 - d) Blutsenkung (BSG): Angabe der Blutsenkung in mm/h

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Rheumatoide Arthritis unterstützen.

| KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP | |
|-----------------------------------|---|
| KP2-20 | Überprüfung der Eingaben des DAS-28 auf Plausibilität im Rahmen jeder Dokumentation (Erst- und Verlaufsdokumentation) |

Das System muss sicherstellen, dass ein Anwender vor der Erstellung einer Erst- oder Verlaufsdokumentation für das eDMP Rheumatoide Arthritis die Bestimmung des Disease Activity Scores 28 (DAS-28) mittels der vier unten genannten Parameter durchführt.

Begründung:

Die verpflichtende Bestimmung der Krankheitsaktivität mittels des DAS-28-Scores bei jeder Dokumentation leitet sich aus der Vorgabe zum DMP Rheumatoide Arthritis (RA) ab.

Zur Anwendung des DAS-28-Scores, im Folgenden DAS-28-Wertes, müssen in diesem DMP folgende vier Parameter erfasst werden:

- (1) die Anzahl der druckschmerhaften Gelenke von insgesamt 28 definierten Gelenken
- (2) die Anzahl der geschwollenen Gelenke von insgesamt 28 definierten Gelenken
- (3) Einschätzung der Krankheitsaktivität in den letzten 7 Tagen durch die Patientin oder den Patienten selbst auf einer visuellen Analogskala (VAS, 0 – 100 mm): die Skala wird über eine 10 cm lange horizontale Linie mit den Begrenzungen 0 und 100 dargestellt. Die 0 bedeutet dabei „keine Krankheitsaktivität“ und die 100 „stärkste mögliche Krankheitsaktivität“. Die VAS wird der Patientin oder dem Patienten mit folgender Instruktion vorgelegt: „Bitte geben Sie auf dieser Skala an, wie aktiv Ihre rheumatoide Arthritis in den letzten 7 Tagen gewesen ist.“ Der Wert kann dort, wo die Patientin ihr oder der Patient sein Kreuz setzt, millimetergenau abgelesen werden. Dabei entspricht 1 mm einem Punkt. Kann die Skala der Patientin bzw. dem Patienten nicht vorgelegt werden, kann die Ärztin bzw. der Arzt die Stärke der Krankheitsaktivität auch mündlich erfragen und die Patientin oder der Patient eine Zahl zwischen 0 und 100 nennen.
- (4) die Blutsenkungsgeschwindigkeit (BSG) in der Einheit mm pro Stunde (mm/h) als aktuelles serologisches Entzündungszeichen

Die unter (1) und (2) durch die Ärztin oder den Arzt zu beurteilenden Gelenke sind jeweils rechts- und linksseitig wie folgt definiert:

1. Schultergelenk
2. Ellenbogengelenk
3. Handgelenk
4. Fingergrundgelenk MCP 1
5. Fingergrundgelenk MCP 2
6. Fingergrundgelenk MCP 3
7. Fingergrundgelenk MCP 4
8. Fingergrundgelenk MCP 5
9. Fingermittelgelenk PIP 1
10. Fingermittelgelenk PIP 2
11. Fingermittelgelenk PIP 3
12. Fingermittelgelenk PIP 4
13. Fingermittelgelenk PIP 5
14. Kniegelenk

Die 14 definierten Gelenke werden sowohl auf der rechten als auch auf der linken Körperseite beurteilt, sodass eine Anzahl von 28 zu beurteilenden Gelenken resultiert. Dabei soll für jedes der 28 Gelenke zum einen angegeben werden, ob es geschwollen ist und zum anderen, ob es druckschmerhaft ist. Ein von der RA betroffenes Gelenk kann entweder geschwollen und gleichzeitig nicht druckschmerhaft, druckschmerhaft und gleichzeitig nicht geschwollen oder gleichzeitig geschwollen und druckschmerhaft sein. Daher sind die Gelenke separat hinsichtlich der Schwellung und hinsichtlich der Schmerzen zu beurteilen.

Die folgenden schematischen Darstellungen dienen der Erfassung der Anzahl der geschwollenen Gelenke von 28 definierten Gelenken (Abb. 1) sowie der Anzahl der druckschmerhaften Gelenke von 28 definierten Gelenken (Abb. 2).

Geschwollene Gelenke (sw28)

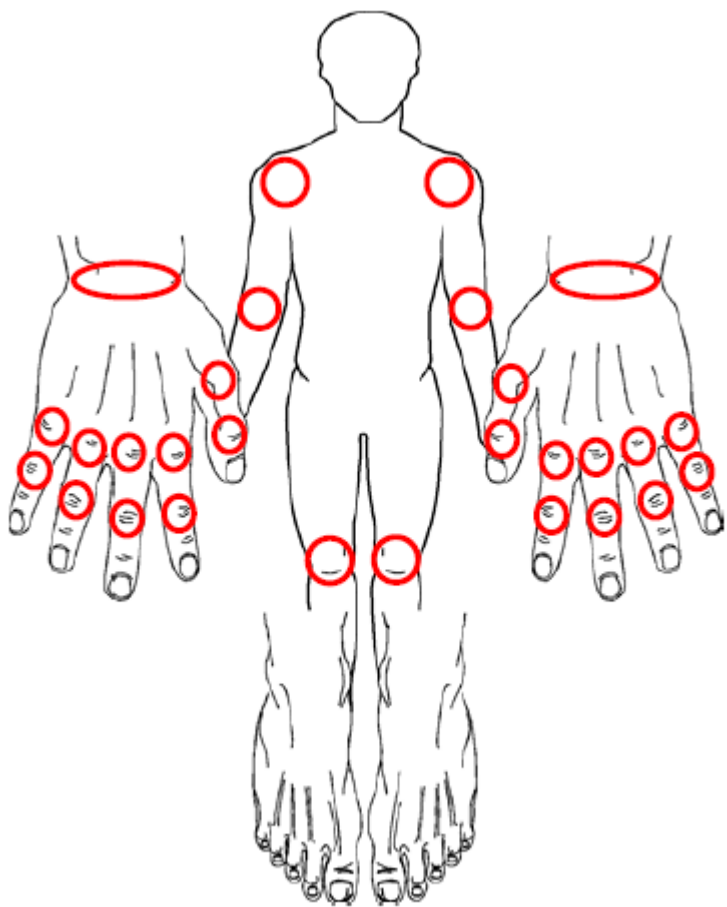


Abbildung 1: Erfassung der Anzahl der geschwollenen Gelenke (sw28)

Druckschmerzhafte Gelenke (t28)

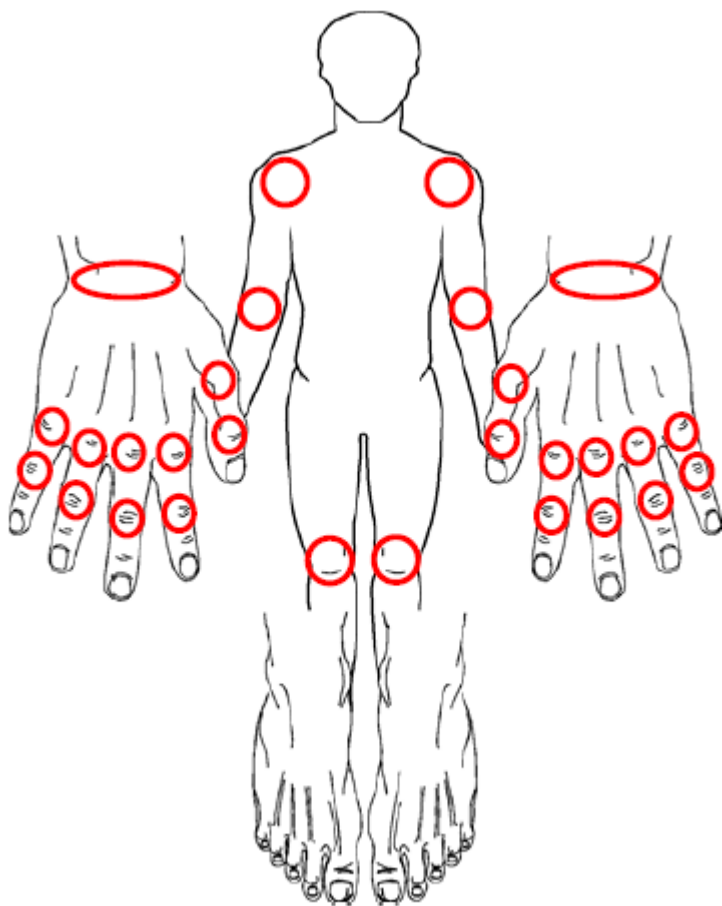


Abbildung 2: Erfassung der Anzahl der druckschmerzhaften Gelenke (t28)

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss dem Anwender die 14 beidseitig zu erfassenden Gelenke darstellen, die für die Abfrage „Geschwollen“ und die Abfrage „Druckschmerhaft“ geprüft werden müssen. Die Darstellung kann in textueller oder grafischer Form [Markierte_Gelenke] erfolgen.
2. Das System muss sicherstellen, dass der Anwender zur Erstellung einer Erst- oder Verlaufsdokumentation die folgenden vier Parameter zur Berechnung des DAS-28-Scores („Aktuelle Krankheitsaktivität – DAS-28-Wert“ in [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Rheumatoide Arthritis]) eingibt:

| | | |
|----|--|------------|
| 1. | Anzahl geschwollener Gelenke (sw28) (Wertebereich: 0 – 28) | _____ |
| 2. | Anzahl druckschmerzhafter Gelenke (t28) (Wertebereich 0 - 28) | _____ |
| 3. | Subjektive Krankheitsaktivität (VAS) (Wertebereich 0 – 100) | _____ |
| 4. | Blutsenkung (BSG) (Wertebereich 0 – 999) | _____ mm/h |

Tabelle 8: Berechnung des DAS-28-Scores

3. Das System sollte dem Anwender für den Parameter „Blutsenkung (BSG)“ den Wertebereich nicht anzeigen.
4. Das System muss sicherstellen, dass die Wertebereiche der Parameter eingehalten werden und dass die Angabe der Blutsenkung (BSG) in der Einheit mm/h erfolgt.
5. Das System muss aus diesen Parameterwerten den DAS-28-Score automatisch anhand der unten genannten Formel berechnen, anzeigen sowie in die Dokumentation übernehmen. Dabei muss das System sicherstellen, dass der berechnete Wert des DAS-28-Scores im Wertebereich 0,0 bis 9,9 liegt.
 - a) Wenn der berechnete DAS-28-Score nicht im gültigen Wertebereich liegt, muss der Anwender von der Software folgende Fehlermeldung erhalten:
„Der berechnete DAS-28-Score liegt nicht im gültigen Wertebereich 0,0 bis 9,9 und die Eingaben der vier Parameter müssen überprüft und korrigiert werden.“

$$\text{DAS-28-Wert} = 0.56 * \sqrt{t28} + 0.28 * \sqrt{sw28} + 0.70 * \ln(\text{BSG}) + 0.014 * \text{VAS}$$

Legende: t28: Anzahl druckschmerzhafter Gelenke; sw28: Anzahl geschwollener Gelenke; $\ln(\text{BSG})$: natürlicher Logarithmus des Wertes der BSG; BSG: Blutsenkungsgeschwindigkeit; VAS: Visuelle Analogskala.
Das Zeichen * ist das mathematische Multiplikationszeichen.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Rheumatoide Arthritis unterstützen.

Hinweis:

Die Versendung einer fehlerhaften Dokumentation muss systemseitig ausgeschlossen werden.

OPTIONALE FUNKTION EDMP

| | |
|-------|--|
| O2-25 | Anzeige und Auswahl der druckschmerzhaften Gelenke und der geschwollenen Gelenke |
|-------|--|

Das System kann dem Anwender ermöglichen, die in KP2-20 aufgelisteten 14 beidseitig zu erfassenden Gelenke in der Programmoberfläche als druckschmerhaft und / oder geschwollen zu markieren.

Begründung:

Die Auswahl der druckschmerzhaften Gelenke und der geschwollenen Gelenke in der Programmoberfläche erleichtert dem Anwender die Dateneingabe.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss dem Anwender die 14 beidseitig zu erfassenden Gelenke für die Abfrage als druckschmerhaft und für die zweite Abfrage als geschwollen anzeigen.
 - a) Die Darstellung kann
 - in Textform, siehe die Tabellen in [DAS-28 Print], oder
 - grafisch [Markierte_Gelenke] erfolgen.
2. Das System muss dem Anwender ermöglichen, die betroffenen Gelenke auszuwählen.
3. Das System muss die Summe der ausgewählten Gelenke in der Abfrage geschwollene Gelenke errechnen und diesen Wert in den Parameter „Anzahl geschwollener Gelenke (sw28)“ (Zeile 1 Tabelle der Anforderung KP2-20) zur Berechnung des DAS-28-Scores übernehmen.
4. Das System muss die Summe der ausgewählten Gelenke in der Abfrage druckschmerzhafte Gelenke errechnen und diesen Wert in den Parameter „Anzahl druckschmerzhafter Gelenke (t28)“ (Zeile 2 Tabelle der Anforderung KP2-20) zur Berechnung des DAS-28-Scores übernehmen.

Hinweis:

Die grafische Darstellung der druckschmerzhaften Gelenke und der geschwollenen Gelenke ist gleich, es sind aber zwei Abfragen erforderlich.

Die Nummerierung der Finger erfolgt von Daumen (1) bis zum kleinen Finger (5). "Fingergrundgelenk MCP 1" bezeichnet das Grundgelenk des Daumens, "Fingergrundgelenk MCP 5" das Fingergrundgelenk des kleinen Fingers.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

| | |
|--------|-----------------------------|
| KP2-30 | Übernahme des DAS-28-Scores |
|--------|-----------------------------|

Das System muss den Wert des berechneten DAS-28-Scores oder den manuell eingegebenen DAS-28-Score in den Parameter „Aktuelle Krankheitsaktivität - DAS-28-Wert“ in die aktuelle Dokumentation übernehmen.

Begründung:

Die doppelte Eingabe von bereits erfassten Daten soll verhindert werden. Die manuelle Eingabe des DAS-28-Scores muss möglich sein, um die Übernahme von Daten aus weiteren Systemen außerhalb des aktuell eingesetzten Softwaresystems zu ermöglichen.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System übernimmt den berechneten Wert des DAS-28-Score (siehe KP2-20 Akzeptanzkriterium 5) in die aktuelle Dokumentation.
2. Die manuelle Änderung des übernommenen Wertes ist möglich.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche das eDMP Rheumatoide Arthritis unterstützen.

2.1.10 Datenprüfung

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--|
| P1-70 | Überprüfung der Eingaben auf Plausibilität |

Das System muss die Eingaben des Anwenders zeitnah auf Plausibilität prüfen.

Begründung:

Eine zeitnahe Prüfung erleichtert es dem Anwender, die notwendigen Korrekturen durchzuführen.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss die zu prüfenden Plausibilitäten in Abhängigkeit von Indikation(en) und Dokumentationsart(en) bestimmen.
2. Das System muss zusätzlich zu den indikationsspezifischen Plausibilitäten die übergreifenden Plausibilitäten [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend] berücksichtigen.
3. Das System muss den Anwender auf eine unplausible Eingabe hinweisen. Der Hinweis auf eine unplausible Eingabe muss das fehlerhafte Datenfeld enthalten.

Hinweis:

Das System kann die Prüfung direkt nach der Eingabe des Anwenders durchführen.

Bitte beachten Sie im Zusammenhang mit dieser Anforderung die Anforderungen P1-80, P1-90 sowie P1-91.

Die Versendung einer nicht vollständigen und/oder fehlerhaften Dokumentation muss systemseitig ausgeschlossen werden. Bitte beachten Sie hierzu auch Kapitel 2.4 und insbesondere P4-10.

| OPTIONALE FUNKTION EDMP | |
|-------------------------|------------------------------------|
| O1-71 | Verweis auf fehlerhaftes Datenfeld |

Zu dem fehlerhaften Datenfeld wird ein Verweis gelegt, sodass der Anwender zu diesem direkt gelangen kann.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|---------------------------------|
| P1-72 | Gesamtprüfung auf Plausibilität |

Das System muss auf Anforderung des Anwenders eine Gesamtprüfung auf Plausibilität der entsprechenden Dokumentation(en) durchführen können.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss die zu prüfenden Plausibilitäten in Abhängigkeit von Indikation(en) und Dokumentationsart(en) bestimmen.
2. Das System muss zusätzlich zu den indikationsspezifischen Plausibilitäten die übergreifenden Plausibilitäten [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend] berücksichtigen.
3. Falls das System einen Datensatz als unplausibel erkennt, muss das System dieses dem Anwender durch eine aussagekräftige Fehlermeldung anzeigen und die entsprechende Stelle dem Anwender zur Korrektur zur Verfügung stellen.
4. Falls das System alle Prüfungen als plausibel abgeschlossen hat, muss dies dem Anwender angezeigt werden.
5. Das System muss dem Anwender ermöglichen, die eingegebenen Dokumentationsdaten in einem angemessenen Format auszudrucken. Dem Anwender ist der Ausdruck freigestellt. Es muss der Hinweis

erfolgen, dass der Anwender verpflichtet ist, dem Patienten die entsprechende DMP-Dokumentation auszuhändigen.

Hinweis:

Bitte beachten Sie in diesem Zusammenhang auch die Anforderungen

- › P3-10 sowie P3-11 in Kapitel 2.3 Drucken der Dokumentation
- › P4-10 in Kapitel 2.4.1 Anwendung Prüfmodul (XPM)

| PFlichtfunktion EDMP | |
|----------------------|--|
| P1-73 | Prüfung der Datensätze mit dem zur Schnittstellenversion passenden Prüfmodul |

Die Software muss Dokumentationen mit dem zur Schnittstellenversion der Dokumentation passenden Prüfmodul prüfen.

Begründung:

Anwender können DMP-Dokumentation bis 10 Tage nach Quartalsende liefern (Erstlieferung) bzw. bis 52 Tage nach Quartalsende korrigieren (Korrekturlieferung), d. h., dass im aktuellen Quartal die Dokumentation von Behandlungen bzw. die Korrektur von bereits gelieferter Dokumentation bis 10 Tage bzw. 52 Tage nach dem Ende des letzten Quartals möglich sein muss.

Akzeptanzkriterium:

Die Software muss anhand der Schnittstellenversion (siehe Abschnitt 6.10.6 des Dokuments „Schnittstellenbeschreibung Header für eDMP/a-Datensatz“) einer Dokumentation das für die Schnittstellenversion gültige Prüfmodul zur Prüfung der Dokumentation verwenden.

| OPTIONALE FUNKTION EDMP | |
|-------------------------|-------------------------|
| O1-74 | Anzeige Asthmakontrolle |

Die Software kann dem Anwender nach Abschluss der Dokumentationseingabe den Grad der Asthmakontrolle errechnen und zur Anzeige bringen.

Begründung:

Mit den folgenden Kriterien kann die Güte der Asthmakontrolle, über die die medikamentöse Therapie gesteuert wird, in „kontrolliert“, „teilweise kontrolliert“ und „unkontrolliert“ eingeteilt werden. Bei „kontrolliertem“ Asthma ist die Therapie adäquat und kann eventuell sogar reduziert werden, bei „teilweiser Asthmakontrolle“ ist eine Intensivierung der Behandlung zu prüfen. Bei „unkontrolliertem“ Asthma sind sofortige Therapieanpassungen erforderlich.

Akzeptanzkriterium:

- › Die Software zeigt dem Anwender nach der erfolgten Dokumentation die Güte der Asthmakontrolle an, die eingeteilt wird in „Kontrolliertes Asthma“, „Unkontrolliertes Asthma“ oder „Teilweise kontrolliertes Asthma“.
- › Die Einstufung, ob es sich um ein „Kontrolliertes Asthma“ handelt bestimmt die Software anhand der Einstufungskriterien des Kapitels „2. KONTROLIERTES ASTHMA“ des Dokumentes [EXT_ITA_VGEX_Asthma_Kontrolle].
- › Die Einstufung, ob es sich um ein „Teilweise kontrolliertes Asthma“ handelt bestimmt die Software anhand der Einstufungskriterien des Kapitels „3. TEILWEISE KONTROLIERTES ASTHMA“ des Dokumentes [EXT_ITA_VGEX_Asthma_Kontrolle].

- › Die Einstufung, ob es sich um ein „Unkontrolliertes Asthma“ handelt bestimmt die Software anhand der Einstufungskriterien des Kapitels „4. UNKONTROLIERTES ASTHMA“ des Dokumentes [EXT_ITA_VGEX_Asthma_Kontrolle].

PFLICHTFUNKTION EDMP

P1-82

Prüfung der Formatierung von eingegebenen numerischen Werten

Die Eingaben von numerischen Werten des Anwenders müssen systemseitig auf die in den Plausibilitätsrichtlinien vorgegebenen Formatvorgaben geprüft werden. Diese Überprüfung soll direkt bei der Eingabe erfolgen. Ein nicht den Vorgaben entsprechendes EingabefORMAT eines numerischen Wertes, dessen Größe den Vorgaben entspricht, muss durch das System automatisch verhindert oder korrigiert werden.

Begründung:

Die Vorgaben zum Wertebereich von numerischen Werten, welche in den Plausibilitätsrichtlinien gegeben werden, legen neben dem Minimal- und/oder Maximalwert fest, ob die Werte mit einer festen Anzahl von Vorkomma- bzw. Nachkommastellen formatiert werden müssen und daher ggf. führende bzw. endende Nullen aufweisen müssen. Falls keine feste Anzahl an Vorkommastellen spezifiziert ist, darf die zur Darstellung des Maximalwertes notwendige Stellenanzahl nicht überschritten werden. Die Werte des Parameters „Blutdruck“ z. B. dürfen höchstens 3 Vorkommastellen besitzen. Weitere, mit führenden Nullen gefüllte Vorkommastellen sind daher nicht gestattet. Der Wert des Parameters „Körpergewicht“ z. B. muss 3 Vorkommastellen besitzen. Dies bedeutet, dass Werte kleiner als 100 mit führenden Nullen zu formatieren sind.

Akzeptanzkriterium:

- › Die Software muss bei der Eingabe numerischer Werte für einen Parameter automatisch die Angabe von überschüssigen führenden Nullen verhindern, falls deren Erfassung den in den Plausibilitätsrichtlinien festgelegten Vorgaben widersprechen würde, weil der entsprechende Wert mit einer begrenzten oder festen Anzahl an Vorkommastellen formatiert werden muss.

Beispiel: Parameter systolischer Blutdruck 50 – 300 mm Hg (falsch 0080 / richtig 80 oder 080)

- › Die Software muss bei der Eingabe numerischer Werte für einen Parameter automatisch die Angabe von überschüssigen endenden Nullen verhindern, falls deren Erfassung den in den Plausibilitätsrichtlinien festgelegten Vorgaben widersprechen würde, weil der entsprechende Wert mit einer festen Anzahl an Nachkommastellen formatiert werden muss.

Beispiel: Parameter Körpergröße 0,00 – 2,50 m (falsch 1,600 / richtig 1,60)

- › Die Software muss eingegebenen numerischen Werten automatisch führende Nullen hinzufügen, damit diese den in den Plausibilitätsrichtlinien festgelegten Vorgaben entsprechen, weil der entsprechende Wert mit einer festen Anzahl von Vorkommastellen formatiert werden muss.

Beispiel: Parameter Körpergewicht 000 – 300 kg (Eingabe 73 / Formatierung zu 073)

- › Die Software muss eingegebenen numerischen Werten automatisch endende Nullen hinzufügen, damit diese den in den Plausibilitätsrichtlinien festgelegten Vorgaben zum Wertebereich von numerischen Werten entsprechen, weil der entsprechende Wert mit einer festen Anzahl von Nachkommastellen formatiert werden muss.

Beispiel: Parameter Körpergröße 0,00 – 2,50 m (Eingabe 1,6 / Formatierung zu 1,60)

2.1.11 Beenden der Dokumentation

PFLICHTFUNKTION EDMP

P1-80

Beenden der Dokumentation

Die Dokumentation muss zu jeder Zeit beendbar sein. Wobei der Anwender über den Erhalt der bereits eingegebenen Daten entscheiden muss.

Hinweis:

Die Versendung einer nicht vollständigen und/oder fehlerhaften Dokumentation muss systemseitig ausgeschlossen werden.

2.1.12 Speichern von Dokumentationsdaten

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|---------------------------------|
| P1-90 | Sichern der Dokumentationsdaten |

Das System muss sicherstellen, dass alle Dokumentationsdaten unverändert gespeichert werden und jederzeit vom Anwender einsehbar sind.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|---|
| P1-91 | Zwischenspeichern der Dokumentationsdaten |

Das System muss sicherstellen, dass nicht vollständige und/oder fehlerhafte Dokumentationen unverändert zwischengespeichert werden können, so dass diese erhalten bleiben und erweiterbar sind. Für den Anwender muss ersichtlich sein, dass es sich um eine unvollständige und/oder fehlerhafte Dokumentation handelt.

Hinweis:

Die Versendung einer nicht vollständigen und/oder fehlerhaften Dokumentation muss systemseitig ausgeschlossen werden.

2.1.13 Archivieren von Dokumentationsdaten

| OPTIONALE FUNKTION EDMP | |
|-------------------------|---|
| O1-92 | Archivieren von Dokumentationsdaten (portabler Datenspeicher) |

Das System muss die Möglichkeit bieten, Dokumentationsdaten eines bestimmten Zeitraumes auf einem portablen Datenspeicher zu archivieren.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|-------------------------------------|
| P1-93 | Archivieren von Dokumentationsdaten |

Das System muss die Möglichkeit bieten die Dokumentationsdaten gemäß der Schnittstellenbeschreibung [[KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eHeader](#)] nach dem Versand zu einer Datenannahmestelle zu archivieren.

2.1.14 Eindeutigkeit von elektronischen Dokumentationen

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|-------------------------------|
| P1-100 | Umgang mit der DMP-Fallnummer |

1. Die DMP-Fallnummer muss patientenbezogen vergeben werden. Sie darf innerhalb des Systems nicht mehr geändert werden, wenn eine Teilnahmeerklärung oder eine elektronische Dokumentation mit dieser patientenbezogenen Fallnummer versendet worden ist. Die patientenbezogene DMP-Fallnummer ist beizubehalten, auch wenn sich bei einem Patienten der Kostenträger, der Wohnort, der Versicherungsstatus oder der Name ändert.
2. Unterläuft dem Anwender bei der Erstanlage einer DMP-Fallnummer ein Fehler und sind bisher keine elektronischen Dokumentationen mit dieser Fallnummer versendet worden, so muss eine Korrektur der DMP-Fallnummer möglich sein, wenn der Anwender dies wünscht.
3. Systemseitig kann eine automatische Vergabe der gesamten DMP-Fallnummer oder für Teile der DMP-Fallnummer erfolgen. Der Anwender muss die Möglichkeiten haben, Änderungen an der DMP-Fallnummer vorzunehmen.
4. Bei der erneuten Einschreibung eines vorher aus dem DMP ausgeschriebenen Patienten muss diesem die zuvor verwendete DMP-Fallnummer zugewiesen werden.
5. Gibt der Anwender eine DMP-Fallnummer ein, die systemseitig bereits für einen anderen Patienten existiert, so darf diese Nummer nicht übernommen werden und das System muss mit einem entsprechenden Fehlerhinweis den Anwender auffordern eine nichtexistierende DMP-Fallnummer einzugeben.

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|--------|---|
| P1-101 | Eindeutigkeit jedes Dokumentationsdatensatzes |
|--------|---|

Jede elektronische Dokumentation muss eindeutig innerhalb eines Systems identifizierbar sein. Dazu ist im Attribut „EX“ des Elements `<id>` innerhalb des `<clinical_document_headers>` eine für das System eindeutige Identifikationsnummer zu vergeben. Wir empfehlen die Verwendung von hexadezimalen Zahlen.

Hinweis:

Durch die Kombination des „EX“-Attributs (systemweit eindeutiges Identifikationsmerkmal) und des „RT“-Attributs (lebenslange Arztnummer bzw. Krankenhaus-IK des Anwenders) ist eine bundesweit eindeutige Identifikation einer elektronischen Dokumentation möglich.

2.1.15 Übersicht der Dokumentation

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|--------|-------------------------------|
| P1-110 | Übersicht der Dokumentationen |
|--------|-------------------------------|

Dem Anwender muss zu jeder Zeit eine Übersicht bereitstehen, welche mindestens folgende Informationen liefert:

1. alle Dokumentationen eines Patienten
2. alle Dokumentationen unabhängig von einem gewählten Patienten mit weiteren Metadaten (Quartal, Patient, DMP, Erstellungsdatum u. ä.)
3. alle Dokumentationen einer bestimmten Indikation
4. alle Dokumentationen einer bestimmten Indikation eines bestimmten Patienten
5. alle zu erwartenden Dokumentationen unabhängig bzw. abhängig von einem gewählten Patienten in einem angemessenen Zeitraum (z. B. 1-2 Quartale)

Innerhalb dieser Übersicht müssen weitere Angaben erfolgen:

- a) Angabe von Fehlerfreiheit/Fehlerhaftigkeit der Dokumentation
- b) Angabe des Druckstatus

- c) bereits an die Datenannahmestelle verschickte Dokumentationen mit Versendungsdatum

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|--------|---|
| P1-111 | Öffnen von Dokumentationen anhand der Übersicht |
|--------|---|

Anhand der Übersicht ist es möglich, eine ausgewählte Dokumentation zu öffnen und unter bestimmten Voraussetzungen (z. B. noch keine Versendung der ausgewählten Dokumentation) zu bearbeiten.

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|--------|---|
| P1-112 | Automatisches indikationsabhängiges Löschen eines Patienten aus der Übersicht |
|--------|---|

Patienten, welche seit 4 Quartalen nicht mehr dokumentiert wurden, werden in der Übersicht nicht mehr angezeigt. Dies erfolgt in Abhängigkeit der Indikation.

Beispiel:

Patient Max Mustermann wurde am 10.03.2007 in die DMP KHK und DM1 eingeschrieben; es erfolgte eine Erstdokumentation. Für KHK wird am 10.06.2007 die nächste Verlaufsdokumentation erstellt, wobei bei DM1 erst nach 4 Quartalen eine Verlaufsdokumentation erstellt wird. Infolgedessen wird Patient Max Mustermann in der Übersicht bei der Indikation DM1 nicht mehr gelistet wobei er für die Indikation KHK noch existent ist.

2.1.16 Reminderfunktion

OPTIONALE FUNKTION EDMP

| | |
|--------|------------------|
| O1-120 | Reminderfunktion |
|--------|------------------|

Die Software kann dem Anwender die Möglichkeit geben, eine Reminderfunktion zu aktivieren. Diese Funktion sollte über die Systemkonfiguration einstellbar sein. Somit wird der Anwender in einem bestimmten Zeitintervall systemseitig an ausstehende Dokumentationen erinnert. Dies kann darüber hinaus auch jederzeit durch den Anwender als Liste abrufbar sein.

2.1.17 Kostenerstattung

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|--------|--|
| P1-130 | Einschreibung von Patienten mit Kostenerstattung |
|--------|--|

Die Software muss dem Anwender die Möglichkeit geben, Patienten im Rahmen der Kostenerstattung in ein DMP-Programm einzuschreiben. Nach der Erfassung eines Patienten mit Kostenerstattung und Auswahl eines DMPs muss der Anwender die Möglichkeit erhalten, die Kostenträgerinformationen zu erfassen.

Beispiel:

Ist ein Patient GKV-versichert und nimmt an einem Verfahren zur Kostenerstattung teil, werden in der Regel keine Daten zum Kostenträger etc. erfasst, sondern der Patient wird im PVS als Privatpatient erfasst. Wird für diesen Patienten eine eDMP-Dokumentation angelegt, so sind keine Informationen zum Kostenträger vorhanden und es kommt zu Problemen bei der eDMP-Datenübermittlung bzw. bei der weiteren Bearbeitung. Somit müssen für diesen Patienten die Kostenträgerinformationen gemäß der Kostenerstattung manuell erfasst werden können.

2.1.18 Korrekturlieferung

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--------------------|
| P1-140 | Korrekturlieferung |

Die Software muss korrigierte Dokumente kennzeichnen.

Begründung:

Die Kennzeichnung korrigierter Dokumentationen ermöglicht die Zuordnung zum Originaldokument.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software muss in der Korrektur zu einer Dokumentation die gleiche Dokumentenset-ID (Element set_id) wie in der Originaldokumentation übertragen (siehe [KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eHeader] Kapitel 6.2).
2. Die Software muss in der Korrektur die Versionsnummer (Element version_nbr) gegenüber der Versionsnummer des Originaldokuments um 1 erhöhen (siehe [KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eHeader] Kapitel 6.3).
3. Die Software muss in der Korrektur zu einer Dokumentation im Dokumentenverweis (Element related_document) die Dokument-ID (Element id) des Originaldokuments übertragen (siehe [KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eHeader] Kapitel 6.7).
4. Die Software muss in der Korrektur zu einer Dokumentation in der Korrekturkennzeichnung (Element document_relationship.type_cd) den Wert RPLC übertragen (siehe [KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eHeader] Kapitel 6.7).
5. Die Software muss die korrigierte Dokumentation auf Basis derselben Schnittstellenversion wie das Originaldokument erstellen.

2.2 VERSICHERTENINFORMATIONEN

Die Anforderungen bezüglich der Ermittlung und Speicherung der Versicherteninformationen weichen nur in wenigen Punkten von [KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_KVDT] ab. Diese Abweichungen werden unten explizit aufgeführt. Kombinationssysteme erhalten diese Informationen aus dem exportierenden System (PVS). Eigenständige Dokumentationssysteme hingegen müssen die Versicherteninformationen von der Versichertenkarte einlesen oder der Anwender muss die Informationen eingeben. Alle im Folgenden aufgelisteten Anforderungen betreffen eigenständige Dokumentationssysteme und sind [KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_KVDT] zu entnehmen.

Aus Kapitel 2.2 „Patientenstammdaten erfassen und verarbeiten“ in [KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_KVDT] müssen folgende Funktionen umgesetzt werden:

Hinweis:

Für die Anwendung der in Tabelle 8 gelisteten Pflichtfunktionen gilt, dass „Abrechnung“ oder „ADT-Abrechnung“ durch „Dokumentation“ zu ersetzen ist.

| FUNKTION | BEZEICHNUNG |
|----------|--|
| KP2-100 | Einsatz zertifizierter Lesegeräte |
| KP2-101 | Krankenversichertenkarte als Berechtigungsnachweis zur Inanspruchnahme ärztlicher Leistungen ungültig – Ausnahmeregelung für „originäre“ Sonstige Kostenträger (VKNR-Seriennummer 3.-5. Stelle >= 800) |
| KP2-102 | Kartendaten der abgelehnten Krankenversichertenkarte werden in kopierbarer Form angezeigt |

| FUNKTION | BEZEICHNUNG |
|----------|---|
| P2-105 | Konvertierung der KVK-Daten in eGK-/KVDT-konforme Strukturen |
| P2-120 | Verarbeitung und Anzeige der Versichertendaten nach dem Einlesen einer Versichertenkarte |
| P2-166 | Überprüfung der Leistungspflicht des Kostenträgers |
| P2-200 | IK als Suchschlüssel für einen Kostenträger |
| P2-210 | FALL 1 - IK ist gültig |
| P2-220 | FALL 2 - Aufnehmender Kostenträger, Fusion |
| P2-230 | FALL 3 - Kostenträger aufgelöst |
| P2-260 | FALL 6 - IK ungültig/abgelaufen |
| P2-265 | FALL 7 - Kostenträger nicht in KV zulässig |
| P2-270 | FALL 8 - unbekanntes IK |
| P2-275 | Temporäre Datensätze zur KT-Stammdaten |
| K2-276 | bestehende KT-Stammsätze erweitern |
| KP2-300 | Abgleich der Versichertendaten beim Einlesen |
| KP2-310 | Abgleich der Versichertendaten nach Kassenwechsel |
| P2-325 | Hinweis bei Besonderer Personengruppe „09“ |
| P2-401 | „Defaultwert“ Besondere Personengruppe im Rahmen des Ersatzverfahrens |
| P2-402 | „Defaultwert“ DMP-Kennzeichen im Rahmen des Ersatzverfahrens |
| P2-410 | Identifizierung eines KT-Stammsatzes und Weiterverarbeitung im Rahmen der manuellen Erfassung bzw. im Ersatzverfahren |
| P2-420 | Programmierte Suchhilfen zur Identifikation eines Kostenträgers bei Nichtvorlage eines IK |
| P2-403 | Nähere Informationen zur DMP-Kennzeichnung |

Tabelle 8: Übersicht der zu realisierenden Pflichtfunktionen analog zu [KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_KVDT]

2.2.1 Patientenstammdaten "manuell" erfassen

Neben dem Einlesen einer Versichertenkarte existieren weitere Möglichkeiten, Patientenstammdaten zu erfassen, z. B.:

- › Patientenstammdaten manuell über Tastatur eingeben,
- › gedruckte Patientenstammdaten (z. B. Überweisungsschein im Labor) scannen und interpretieren.

2.2.1.1 Ersatzverfahren

Das Ersatzverfahren ist eine besondere Form der "manuellen" Erfassung von Patientenstammdaten und wird wie folgt definiert³:

³ sinngemäß laut Anlage 4a BMV-Ä (Vereinbarung zum Inhalt und zur Anwendung der elektronischen Gesundheitskarte), Anhang 1, 2.4 Anlage 4 BMV-Ä/EKV (Vereinbarung zur Gestaltung und zum Inhalt der Krankenversichertenkarte) und Anlage 6 BMV-Ä (Datenaustausch)

Ersatzverfahren liegt vor, wenn

- › der Arzt noch nicht am VSDM nach Punkt 1.3 in [[Anlage 4a BMV-Ä, Anhang 1](#)] teilnimmt und der Versicherte darauf hinweist, dass sich die zuständige Krankenkasse, die Versichertenart oder die Besondere Personengruppe geändert hat, die Versichertenkarte dies aber noch nicht berücksichtigt,
- › die Versichertenkarte defekt ist,
- › eine für das Einlesen der Versichertenkarte erforderliche Komponente defekt ist,
- › die Versichertenkarte nicht benutzt werden kann, weil für Haus- und Heimbesuche kein entsprechendes Gerät zur Verfügung steht und keine bereits in der Arztpraxis mit den Daten der elektronischen Gesundheitskarte vorgefertigten Formulare verwendet werden können oder
- › die VSDs von der eGK falsch sind und nicht übernommen werden müssen (Punkt 1.5 in [[Anlage 4a BMV-Ä, Anhang 1](#)]).
- › die im Rahmen des VSDM bereitgestellten Daten nicht den Felddefinitionen und Ausprägungen in Nummer 2.2.1 der Technischen Anlage zu Anlage 4a BMV-Ä [[KBV_ITA_VGEX_Mapping_KVK.pdf](#)] entsprechen.

Im Ersatzverfahren sind mindestens die gemäß den übergreifend definierten Plausibilitäten eDMP [[EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_Uebergreifend](#)] und der spezifischen Schnittstellenbeschreibungen festgelegten Pflichtangaben zu erfassen und im Rahmen der Dokumentation zu übertragen.

Ansonsten gilt grundsätzlich unabhängig vom Erfassungsverfahren, dass alle vorhandenen Versichertendaten umfassend und unverändert in ein Dokumentationssystem zu übernehmen und im Rahmen der Dokumentation zu übertragen sind.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|-----------------------------|--|
| P2-40 | „Ersatzverfahren“ anwenden Versichertendaten manuell erfassen |

Die Software muss beim **Ersatzverfahren** und in allen Fällen, in denen keine Versichertenkarte vorgelegt wird (z. B. befristete provisorische Ersatzbescheinigung nach § 19(2) BMV-Ä) die Erfassung, Speicherung und Übertragung sämtlicher vorhandener Versichertendaten ermöglichen.

Begründung:

Die übergreifend definierten Plausibilitäten eDMP [[EXT_ITA_VGEX_Plausi_eDMP_Uebergreifend](#)] und / oder die spezifischen Schnittstellenbeschreibungen legen die Pflichtangaben fest, die im Ersatzverfahren mindestens zu erfassen und im Rahmen der Dokumentation zu übertragen sind. Rechtsgrundlagen für ein Ersatzverfahren sind Punkte 2.4 und 2.5 in [[Anlage 4a BMV-Ä, Anhang 1](#)].

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software stellt dem Anwender alle entsprechenden Erfassungsfelder zur Verfügung. Diese sind:

| Bezeichnung | Elemente gem. DMP-Header (Kindelemente von cda:patient vergleiche [[KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eHeader]]) | Mindestangabe |
|---------------------|---|---------------|
| Vorsatzwort | <person><person_name><nm><pfx> | |
| Namenszusatz | <person><person_name><nm><pfx> | |
| Name | <person><person_name><nm><fam> | X |
| Vorname | <person><person_name><nm><giv> | X |
| Geburtsdatum | <birth_dttm> | X |
| Titel des Patienten | <person><person_name><nm><pfx> | |

| Bezeichnung | Elemente gem. DMP-Header (Kindelemente von cda:patient vergleiche [[KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eHeader]]) | Mindestangabe |
|-----------------------------------|---|-------------------------|
| Versichertennummer | <local_header><sciphox-ssu><GesetzlicheKrankenversicherung><Versichertennummer> | X |
| Versicherungsschutz Ende | <local_header><sciphox-ssu><GesetzlicheKrankenversicherung><VersicherungsschutzEnde> | |
| Straßenadresse | | |
| Straße | <person><addr><STR> | |
| PLZ | <person><addr><ZIP> | |
| Ort | <person><addr><CTY> | |
| Hausnummer | <person><addr><HNR> | |
| Wohnsitzländercode | <person><addr><CNT> | |
| alternativ Postfachadresse | | |
| Postfach PLZ | <person><addr><ZIP> | |
| Postfach Ort | <person><addr><CTY> | |
| Postfach | <person><addr><POB> | |
| Postfach Wohnsitzländercode | <person><addr><CNT> | |
| Kostentraegerkennung | <local_header><sciphox-ssu><GesetzlicheKrankenversicherung><Kostentraegerkennung> | X |
| WOP-Kennzeichen (KV-Bereich) | <local_header><sciphox-ssu><GesetzlicheKrankenversicherung><KVBereich><WOP> | |
| DMP-Kennzeichnung | <local_header><sciphox-ssu><GesetzlicheKrankenversicherung><DMP_Kennzeichnung> | X (vgl. KVDT P2-402) |
| BesonderePersonengruppe | <local_header><sciphox-ssu><GesetzlicheKrankenversicherung><BesonderePersonengruppe> | X (vgl. KVDT P2-401) |
| Versichertenart | <local_header><sciphox-ssu><GesetzlicheKrankenversicherung><Versichertenart> | X |
| Geschlecht | <administrative_gender_cd> | X (vgl. KP2-52) |

Tabelle 9: Übersicht der zu erfassenden Daten im Ersatzverfahren / „manuelle“ Erfassung von Versichertendaten

2. Die Software stellt sicher, dass die in Tabelle 9 genannten Mindestangaben vom Anwender erfasst werden.
3. Die Software weist mit einem Hinweis den Anwender daraufhin, dass alle in Tabelle 9 genannten Daten erfasst werden können und sofern vorhanden erfasst werden sollen.

4. Die Software überträgt die vom Anwender erfassten Versichertendaten gemäß in Tabelle 9 die Dokumentation.

Hinweis:

Versicherte der Sonstigen Kostenträger haben in einigen Fällen weder eine Versichertekarte noch eine Versichertennummer. Die Daten des Berechtigungsnachweises müssen daher über das Ersatzverfahren erfasst werden. Da die Versichertennummer für die DMP-Dokumentation ein Pflichtfeld ist, muss in diesem Fall der Ersatzwert „X999999999“ für das Feld Versichertennummer eingetragen werden.

Die für die Erfassung der Mindestangaben notwendige Voraussetzung eines Arzt-Patienten-Kontaktes ist bei der Behandlung durch den dokumentierenden Arzt bei allen eDMP-Verfahren immer gegeben.

Für die Weiterverarbeitung der o. a. Daten gelten - mit Ausnahme der Restriktionen zur "Amtlichkeit" - grundsätzlich die gleichen Vorgaben, wie sie auch bei einem Einlesevorgang über ein Lesegerät beachtet werden müssen.

2.2.2 Geburtsdatum mit besonderem Wertebereich

Ein Geburtsdatum kann außerhalb des üblichen Datumsformats liegen; daher gilt:

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--|
| P2-50 | Geburtsdatum mit besonderem Wertebereich |

Ein Geburtsdatum muss mit seinem definierten Wertebereich vollständig erfasst und verarbeitet werden können.

Wertebereich birth_dttm (Geburtsdatum des Patienten) im DMP-Header:

JJJJ-MM-TT, JJJJ-MM-00, JJJJ-00-00

Das Geburtsdatum ist für die Ermittlung der Einschreibekriterien unabdingbar. Deswegen wurde mit den Spitzenverbänden der Krankenkassen folgendes Vorgehen vereinbart:

1. Erscheint ein Patient ohne Angabe eines Geburtsjahres auf der Versichertekarte, so ist die Aufnahme in ein DMP abzulehnen und der Patient aufzufordern seitens seiner Krankenkasse eine Sonderbescheinigung einzureichen, auf der das Geburtsdatum vermerkt ist. Dieses, seitens der zuständigen Krankenkasse bekannt gegebene Geburtsdatum, ist für Dokumentation und Bedruckung zu verwenden.
2. Sind keine Angaben (entspricht der Angabe „00“) zum Geburtstag und/ oder –monat enthalten, so sind grundsätzlich folgende Angaben für die Dokumentation zu verwenden:
 - a) Geburtstag: **01**
 - b) Geburtsmonat: **01**

2.2.3 Name der Krankenkasse

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|-----------------------|
| P2-51 | Name der Krankenkasse |

Im Element <sciphox:Kostentraegerbezeichnung> ist der Krankenkassename zur Bedruckung aus der aktuell gültigen Kostenträgerstammdaten (/kostentraeger/kt_abrechnungsbereich_liste/kt_abrechnungsbereich/bedruckungsname/@V) zu übermitteln.

2.2.4 Administratives Geschlecht des Patienten

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--|
| P2-52 | Administratives Geschlecht des Patienten |

Das administrative Geschlecht des Patienten ist indikationsübergreifend zu übermitteln.

Begründung:

Das Geschlecht des Patienten muss bei jeder Dokumentation zum Patienten übermittelt werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss das administrative Geschlecht des Patienten im Element <administrative_gender_cd> als Teil der administrativen Daten indikationsübergreifend übermitteln.

Die Abbildung der Geschlechtsausprägung weicht bei den Schnittstellen für eDMP von der übergeordneten Schnittstellenbeschreibung [[KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eHeader](#)] in Kapitel 6.9.4 ab.

Die Abbildung Geschlechtsausprägung ist vom Datum der Erstellung abhängig (Element <service_tmr> siehe P1-15).

| Geschlechtsausprägung | Schlüsseltabellenwert (2.16.840.1.113883.5.1) | |
|-----------------------|---|--------------------------|
| männlich | M | |
| weiblich | F | |
| | service_tmr < 2019-04-01 | service_tmr > 2019-03-31 |
| divers | - | UN |
| unbestimmt | UN | X |

Tabelle 10: Abbildung der Geschlechtsausprägung auf Schlüsseltabellenwert (2.16.840.1.113883.5.1)

2.3 DRUCKEN DER DOKUMENTATION

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--------------------------------------|
| P3-10 | Vollständigkeit der gedruckten Daten |

Die Software muss einen nach der aktuell gültigen DMP-Richtlinie des G-BA ([[GBA_DMP_A_RL](#)]) vollständigen Ausdruck der Dokumentation ermöglichen.

Begründung:

Der Anwender muss dem Patienten einen Ausdruck der Dokumentation mitgeben können.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software muss einen Ausdruck der Dokumentation ermöglichen.
2. Die Software muss sicherstellen, dass auf dem erzeugten Ausdruck alle Daten nach der aktuell gültigen DMP-Richtlinie des G-BA ([[GBA_DMP_A_RL](#)]) ausgedruckt werden.
3. Die Software muss nach Bestätigung der vollständigen Plausibilisierung und endgültiger Speicherung einen Hinweis bzw. eine Frage enthalten, ob jetzt ein Ausdruck zur Weitergabe an den Patienten erfolgen soll.

Hinweis:

Bitte beachten Sie die Anforderung P1-72.

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|---------------------------------|
| P3-11 | Inhalt und Layout des Ausdrucks |
|-------|---------------------------------|

Akzeptanzkriterium:

1. An das Layout des Ausdrucks werden keine Anforderungen gestellt. Logisch zueinander gehörende Informationen sollten auch zusammen abgebildet werden.
2. Inhaltlich müssen alle Informationen, die auch im System erfasst wurden, auf dem Ausdruck dargestellt werden. Zusätzlich zu den reinen Dokumentationsdaten müssen die Patienten- und Arztdaten abgebildet sein.
3. Der Ausdruck muss auf A4-Format erfolgen.
4. Sollte der Ausdruck nur auf mehreren Seiten umzusetzen sein, so sind alle Seiten zu nummerieren und auf jeder Seite muss der Arzt die Möglichkeit haben zu unterschreiben.

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|---|
| P3-12 | Vollständigkeit der gedruckten Teilnahmeerklärung |
|-------|---|

Das System muss beim Ausdruck der Teilnahmeerklärung die vollständigen Daten (Teilnahmeerklärung sowie Patienten- und Datenschutzinformationen) drucken sowie die Abmaße (Seitenränder) der auf der KBV-Homepage veröffentlichten Teilnahmeerklärung berücksichtigen.

Begründung:

Mithilfe dieser Anforderung soll sichergestellt werden, dass die aus dem System gedruckten Teilnahmeerklärungen stets den aktuellen Vorgaben entsprechen.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss dem Anwender ermöglichen, die Teilnahmeerklärung zu drucken.
2. Das System muss beim Ausdruck der Teilnahmeerklärung stets die aktuell veröffentlichte Vorlage inklusive der Abmaße berücksichtigen und vollständig ausdrucken.
3. Die Bedruckung des Personalienfeldes erfolgt stets nach den Bedruckungsvorschriften des Kapitels „2.3 Bedruckung des Personalienfeldes“ aus dem Dokument „Anwendung der eGK - Technische Anlage zu Anlage 4a (BMV-Ä)“ [[KBV_ITA_VGEX_Mapping_KVK.pdf](#)].
4. Der im Personalienfeld zu druckende Kostenträgername muss anhand der Anforderungen P2-210, P2-220 und P2-411 aus dem Dokument [[KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_KVDT](#)] ermittelt werden.

PFLICHTFUNKTION EDMP

| | |
|-------|--|
| P3-13 | Erinnerungsfunktion zur Teilnahmeerklärung |
|-------|--|

Das System weist den Anwender vor dem Versand einer erstmaligen Dokumentation auf die notwendige Teilnahme- und Einwilligungserklärung hin.

Begründung:

Mit Hilfe dieser Anforderung wird der Anwender darauf hingewiesen, dass vor der erstmaligen Dokumentation die Teilnahme- und Einwilligungserklärung an die zuständige Datenannahmestelle zu senden ist.

Akzeptanzkriterium:

1. Der Anwender erhält beim Abschluss (setzen des Erstelldatums) einer erstmaligen Dokumentation pro Patient und Indikation den folgenden einmaligen Hinweis:

„Bitte prüfen Sie, ob Sie die von Ihnen und Ihrem Patienten unterschriebene Teilnahme- und Einwilligungserklärung versendet haben!

Nur wenn beide Erklärungen unterschrieben und versendet wurden, sind die Datenschutzrechtlichen Voraussetzungen erfüllt und die DMP-Vergütung kann erfolgen.“

2. Schließt der Anwender den Hinweis für einen Patienten, dann erscheint dieser für eine Erstdokumentation bei dem Patienten nicht noch einmal.

2.4 DATENÜBERMITTLUNG

2.4.1 Anwendung Prüfmodul (XPM)

| PFlichtfunktion EDMP | |
|----------------------|-------------|
| P4-10 | Einsatz XPM |

Das System muss zur Prüfung der Dokumentationen das jeweils für das Dokumentationsquartal gültige XPM einsetzen. Keine vom XPM als fehlerhaft erkannten Dokumentationen dürfen übertragen werden. Für nähere Erläuterungen bezüglich Funktion und Anwendung des XPM ist in [\[KBV_ITA_AHEX_Handbuch_Pruefmodul\]](#) nachzulesen.

2.4.2 Export der Daten

| PFlichtfunktion EDMP | |
|----------------------|------------------------|
| P4-20 | Korrechter Datenexport |

Das System muss,

- a) die Daten nach den in [\[KBV_ITA_VGEX_XML-Schnittstellen\]](#) beschriebenen Vorgaben für den Export vorbereiten,
- b) sicherstellen, dass die vom Anwender einzureichende Datenlieferung mindestens aus einem Datenarchiv und einer Begleitdatei besteht,
- c) exportierte Dokumentationsdatensätze innerhalb des Systems kennzeichnen,
- d) sicherstellen, dass ausschließlich eine Dokumentationsart in einem Archiv enthalten ist und
- e) falls bereits exportierte Dokumentationsdatensätze nochmals vom Anwender exportiert werden, den Anwender darauf hinweisen, dass die nochmalige Übermittlung von Dokumentationsdatensätzen, die bereits erfolgreich an die Datenstelle übermittelt wurden, bei den Datenstellen zu Problemen führen kann.

Hinweis:

Die Dokumentationen der Indikation Asthma, COPD, Diabetes mellitus Typ 1, Diabetes mellitus Typ 2, KHK, Herzinsuffizienz, chronischer Rückenschmerz, Depression, Osteoporose und Rheuma, welche mit einem Erstelldatum ab dem 1. April 2023 erstellt bzw. exportiert werden, erhalten die folgenden Archivkürzel:

- › Asthma: Kürzel AB_446
- › COPD: Kürzel COPD_405
- › Diabetes mellitus Typ 1: Kürzel DM1_506
- › Diabetes mellitus Typ 2: Kürzel DM2_606
- › KHK: Kürzel KHK_416
- › Herzinsuffizienz: Kürzel HI_102

- › chronischer Rückenschmerz: Kürzel CR_101
- › Depression: Kürzel DE_102
- › Osteoporose: Kürzel OST_101
- › Rheuma: Kürzel RA_100

Die Dokumentationen der Indikation Diabetes mellitus Typ 1 und Diabetes mellitus Typ 2, welche mit einem Erstelldatum ab dem 1. Oktober 2023 erstellt bzw. exportiert werden, erhalten die folgenden Archivkürzel:

- › Diabetes mellitus Typ 1: Kürzel DM1_507
- › Diabetes mellitus Typ 2: Kürzel DM2_607

Die Dokumentationen der Indikation COPD, welche mit einem Erstelldatum ab dem 1. April 2024 erstellt bzw. exportiert werden, erhalten die folgenden Archivkürzel:

- › COPD: Kürzel COPD_406

Die Dokumentationen der Indikation Herzinsuffizienz, welche mit einem Erstelldatum ab dem 1. Januar 2025 erstellt bzw. exportiert werden, erhalten die folgenden Archivkürzel:

- › Herzinsuffizienz: Kürzel HI_103

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--------------------------|
| P4-21 | Korrekter Datenempfänger |

- a) Das System muss es automatisiert ermöglichen, die Dokumentationsdaten empfängerspezifisch zu exportieren. Dazu ist die von der KBV bereitgestellte Stammdaten *Datenannahmestellen* einzusetzen. Details zu den Vorgaben zum Einsatz dieser Stammdaten sind Kapitel 4.2 zu entnehmen.
- b) Der Anwender muss die Möglichkeit haben, patientenspezifisch abweichende Empfänger zu konfigurieren. Diese patientenspezifische Einstellung überlagert die automatisiert ermittelten Empfängerinformationen.

2.4.3 Verschlüsseln der Daten

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|---------------------------|
| P4-30 | Einsatz Kryptomodul (XKM) |

Vor Fertigstellung des vom Anwender einzureichenden Datenträgers sind die Dokumentationsarchive in ihrer Gesamtheit mit dem KBV-Kryptomodul (XKM) unter Nutzung des öffentlichen Schlüssels zur DMP-Datenverschlüsselung (Oeffentlich_DA_Vxy.key) zu verschlüsseln. Welche Form der Datenübertragung gewählt wird, ist für den Einsatz des XKM nicht relevant. Es muss bei allen Datenübertragungen eingesetzt werden. Für nähere Erläuterungen zur Funktion und Anwendung des XKM ist in [\[KBV_ITA_AHEX_Handbuch_Kryptomodul\]](#) nachzulesen.

2.4.4 Datenträgerbeschriftung und Transportbegleitzettel

Die Anforderungen dieses Kapitels beruhen auf Vereinbarungen zwischen der KBV und den Spitzenverbänden der Krankenkassen. Werden Datenträger zur Datenübermittlung der DMP-Dokumentationsdaten eingesetzt, so sind die Anforderungen KP4-40 und KP4-41 einzuhalten.

| KONDITIONALE PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|-----------------------------------|---|
| KP4-40 | Beschriftung der eingesetzten Datenträger |

Das System muss den Anwender auf die korrekte Beschriftung von eingesetzten Datenträgern hinweisen.

Begründung:

Um die korrekte Zuordnung und Vollständigkeit der übermittelten Dokumente sicherzustellen, müssen Datenträger beschriftet werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss den Anwender darauf hinweisen, dass die eingesetzten Datenträger gemäß den Beschreibungen in Kapitel 5.1.2 in [[KBV_ITA_VGEX_XML-Schnittstellen](#)] beschriftet werden müssen.
2. Das System kann dem Anwender eine Funktion zur Bedruckung entsprechender Aufkleber (oder der direkten Labelbeschriftung) anbieten.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche die Speicherung der eDMP-Dokumentation auf Datenträger unterstützen.

KONDITIONALE PFlichtfunktion EDMP

| | |
|---------------|-----------------------------------|
| KP4-41 | Erstellung Transportbegleitzettel |
|---------------|-----------------------------------|

Das System muss den Anwender auf die korrekte Beschriftung von eingesetzten Datenträgern hinweisen.

Begründung:

Um die korrekte Zuordnung und Vollständigkeit der übermittelten Dokumente sicherzustellen, müssen Datenträger beschriftet werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Das System muss nach dem Export der Daten und Aufbereitung für den Versand (bspw. beim Beschreiben von bspw. CDs) einen Transportbegleitzettel nach den Beschreibungen in Kapitel 5.2 in [[KBV_ITA_VGEX_XML-Schnittstellen](#)] erstellen.
2. Das System darf das Unterschriftdatum auf dem Transportbegleitzettel nicht aufdrucken. Dieses Datum ist vom Anwender bei Unterzeichnung des Transportbegleitzettels handschriftlich anzugeben.

Bedingung:

Die Anforderung muss von allen Systemen umgesetzt werden, welche die Speicherung der eDMP-Dokumentationen auf Datenträger unterstützen.

2.4.5 Übertragungsweg

| OPTIONALE FUNKTION eDMP | |
|-------------------------|---------------------------|
| O4-42 | eDMP Übertragung über KIM |

Die Software kann dem Anwender eine Funktion zur Übertragung der eDMP Dokumentationen auf Basis von KIM bereitstellen.

Begründung:

Der Übertragungsweg KIM kann zur Übermittlung der eDMP Dokumentationen verwendet werden, sofern die jeweilige Datenannahmestelle das KIM-Verfahren zur Dokumentationsübermittlung unterstützt. Den Starttermin zur Nutzung des Übertragungsweges KIM legen die regionalen DMP-Arbeitsgemeinschaften in Absprache mit der DMP-Datenstelle fest.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software stellt dem Anwender zur Übertragung der eDMP Dokumentationen die Funktionen gemäß des folgenden Anforderungsdokumentes bereit:
 - „eDMP 1.0“ in der stets aktuellen Version [[eDMP 1.0](#)]
2. Die Software muss das Bestätigungsverfahrens der gematik gemäß [[gematik Implementierungsleitfaden Primärsysteme Telematikinfrastruktur](#)] erfolgreich durchlaufen und als Nachweis muss das Bestätigungsschreiben - Bestätigung der Konformität des Primärsystems zur Konnektorschaltung: Funktionsumfang KIM – bei der KBV im Rahmen der Zertifizierung der eDMP Dokumentationen eingereicht werden.

Hinweis:

Wenn eine Datenannahmestelle das KIM-Verfahren gemäß der [[eDMP 1.0](#)] unterstützt, dann enthält die SDDA einen entsprechenden Eintrag.

3 BARCODE DES FORMULARS DER TEILNAHMEERKLÄRUNG (EXEMPLAR FÜR DIE DATENSTELLE)

3.1 ANFORDERUNGEN ZUR BARCODEBEDRUCKUNG

3.1.1 Zielbestimmung

Ärzte sollen durch das Softwareprodukt im Rahmen der eDMP-Dokumentation in die Lage versetzt werden, beim Ausdruck des Formularexemplars (als Vordruck und/oder als eigenständiger Ausdruck gemäß der bereitgestellten Vorlage [[EXT_ITA_AHEX_Teilnahme_eDMP_Uebergreifend](#)]) für die Datenstelle der indikationsübergreifenden Teilnahme- und Einwilligungserklärung einen 2D-Barcode aufbringen zu können.

Die Vorgaben zur Befüllung des Formulars der Teilnahmeerklärung richten sich nach den definierten Vorgaben in den Kapiteln 2.2, 2.3, 2.4 sowie Kapitel 5 des Technischen Handbuchs BFB [[KBV_ITA_VGEX_Technisches_Handbuch_BFB](#)].

Gemäß den dort beschriebenen und den unten stehenden Vorgaben ist auf dem Formular der 2D-Barcode gemäß Kapitel 3.2.2 aufzudrucken.

3.1.2 Barcode PDF 417

Bei der Erzeugung des zulässigen Formulars muss der „Barcode PDF 417“ eingesetzt und an der vorgegebenen Stelle (Kapitel 3.2.2) gedruckt werden.

Die technischen Details, Aufbau und Inhalt des zweidimensionalen Barcodes PDF 417 sind in dem Technischen Handbuch BFB [[KBV_ITA_VGEX_Technisches_Handbuch_BFB](#)] Kapitel 5 erläutert. Auf dieser Grundlage kann der/die Softwareverantwortliche die Software zur PDF417-Barcode-Erzeugung selbst erstellen. Auf dem Markt existiert Software, die die Erzeugung des PDF 417 unterstützt.

3.1.3 Bedruckungsvorgaben

Die Bedruckungsvorgaben beziehen sich auf das Formular der indikationsübergreifende Teilnahme- und Einwilligungserklärung.

| OPTIONALE FUNKTION EDMP | |
|-------------------------|---|
| O7-10 | Ausdruck des Barcodes auf der indikationsübergreifenden Teilnahme- und Einwilligungserklärung |

Die Software muss alle definierten Inhalte zum Barcode der indikationsübergreifenden Teilnahme- und Einwilligungserklärung (TE/EWE) gemäß der Satztabelle (vgl. Kapitel 3.3) sowie den entsprechenden Vorgaben (siehe Kapitel 5 des technischen Handbuchs BFB) erzeugen und an der definierten Position der TE/EWE aufdrucken können.

Begründung:

Es dürfen nur die Informationen im Barcode codiert werden, die auch auf der TE/EWE aufgedruckt wurden und in der entsprechenden Satztabelle als Barcode-Inhalt definiert sind. Zusätzlich muss die DMP-Fallnummer in den Barcode übernommen werden.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software muss den Barcode an der definierten Position der TE/EWE auf der Ausfertigung (als Vordruck und/oder als eigenständiger Ausdruck gemäß der bereitgestellten Vorlage

[EXT_ITA_AHEX_Teilnahme_eDMP_Uebergreifend]) für die Datenstelle aufdrucken (siehe Kapitel 3.2.2 3.2.2 Positionierung / Aufdruck des Barcodes).

1. Falls die auf der TE/EWE aufgedruckte Information auch als Inhalt des Barcodes definiert ist, muss die Software diese Information unter Beachtung der Barcodedefinition in den Barcode codieren.
2. Falls für ein definiertes Feld des Barcodes keine Information auf dem Formular aufgedruckt wird, muss die Software das entsprechende Feld im Barcode leer codieren.
3. Die Software darf außer der DMP-Fallnummer nur Informationen im Barcode codieren, die auch auf dem Formular aufgedruckt werden. Die DMP-Fallnummer, welche nicht gesondert im Formular aufgeführt wird, muss zusätzlich in den Barcode übernommen werden.

3.2 DATENSATZBESCHREIBUNG BARCODE

3.2.1 Allgemeine Informationen Barcode

Der Barcode enthält die lesbaren Daten der TE/EWE und darüber hinaus noch die Information der „DMP-Fallnummer“. Entgegen den Vorgaben des Personalienfeldes werden die Informationen in den Barcode ungetrennt erfasst/abgebildet.

Der Großteil der Daten entspricht den Daten der Versichertenkarte und eines Teils der aufgedruckten Daten. Der Formularcode gibt die Formulkennzeichnung der TE/EWE an, wobei die Formularcode-ergänzung die entsprechende Seite kennzeichnet. Die Versionsnummer bezeichnet eine bestimmte Barcode-Version eines bestimmten Formulars; sie wird fortlaufend hoch gezählt. Das Ausstellungsdatum ist das Datum des Drucks der TE/EWE.

Um den Barcode platzsparend generieren zu können, wird für den Barcode das dynamische Format verwendet. Die einzelnen Datenfelder werden dabei mit dem Feldtrenner TAB getrennt.

3.2.2 Positionierung / Aufdruck des Barcodes

Der Barcode wird unter Beachtung der in Kapitel 5 des Technischen Handbuchs BFB [KBV_ITA_VGEX_Technisches_Handbuch_BFB] definierten Ruhezonen in den freien Bereich unterhalb des Textes „Erklärung zur Teilnahme an einem strukturierten Behandlungsprogramm für“ und oberhalb des Feldes „Krankenhaus-IK“ positioniert.

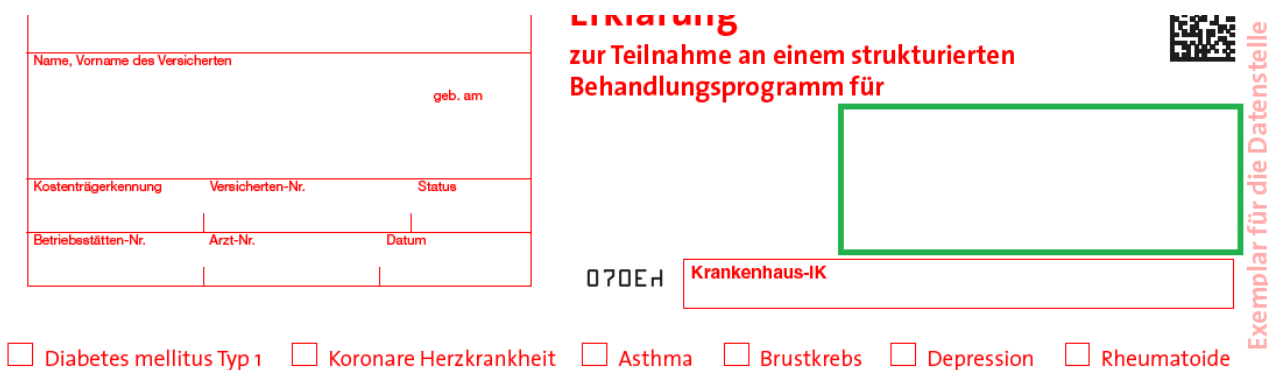


Abbildung 3: Positionierung des PDF 417 Barcodes auf dem Formular Teilnahmeverklärung

Auf der Datenstellenausfertigung der TE/EWE (Versionsmuster 070E) kann in der markierten Stelle in Abbildung 3 - unterhalb des Textes „Erklärung zur Teilnahme an einem strukturierten Behandlungsprogramm für“ und oberhalb des Feldes „Krankenhaus-IK“ - ein 2D-Barcode (PDF 417) gedruckt werden.

3.3 BARCODE INHALT

| NR. | FELDBEZEICHNUNG | FELDLÄNGE | TYP | ERLAUBTE INHALTE | FORMAT/ BEMERKUNG |
|-----|--|-----------|-----|--|--|
| 01 | Formularcode | 4 | a | 070E | Name des Formulars |
| 02 | Formularcodeergänzung | 1 | a | a | Exemplar für die Datenstelle |
| 03 | Versionsnummer | 2 | n | 02 | |
| 04 | Nachname | <=45 | a | | |
| 05 | Vorname | <=45 | a | | |
| 06 | Geburtsdatum | 8 | n | | Format : JJJJMMTT zusätzlicher Wertebereich : JJJMM00, JJJJ0000, 00000000 |
| 07 | Versicherungsschutz Ende | 8 | n | | Format : JJJJMMTT |
| 08 | Kostenträgerkennung | 9 | n | | |
| 09 | Versicherten-ID | <=12 | a | | |
| 10 | Versichertenart | 1 | n | 1,3,5 | |
| 11 | Besondere Personengruppe | 2 | n | 00, 04, 06, 07, 08, 09 | |
| 12 | DMP-Kennzeichnung | 2 | n | 00, 01, 02, 03, 04, 05, 06, 07, 08, 09, 10, 11, 12, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58 | |
| 13 | (Neben-) Betriebsstättennummer | 9 | n | | |
| 14 | LANR | 9 | n | | |
| 15 | Ausstellungsdatum | 8 | n | | Format : JJJJMMTT |
| 16 | DMP-Fallnummer | <=7 | | | 16 |
| 17 | Krankenhaus-IK | 9 | n | | |
| 18 | Diabetes mellitus Typ 1 oder 2 | 1 | n | | 1 = Diabetes Typ 1, 2 = Diabetes Typ 2 |
| 19 | Koronare Herzkrankheit oder Herzinsuffizienz | 1 | n | | 1 = Koronare Herzkrankheit, 2= Herzinsuffizienz |
| 20 | Asthma oder COPD | 1 | n | | 1 = Asthma, 2= COPD |

| NR. | FELDBEZEICHNUNG | FELDLÄNGE | TYP | ERLAUBTE INHALTE | FORMAT/ BEMERKUNG |
|-----|-----------------------|-----------|-----|------------------|-------------------|
| 21 | Brustkrebs | 1 | n | | 1 = angekreuzt |
| 22 | Depression | 1 | n | | 1 = angekreuzt |
| 23 | Rheumatoide Arthritis | 1 | n | | 1 = angekreuzt |
| 24 | Rückenschmerz | 1 | n | | 1 = angekreuzt |
| 25 | Osteoporose | 1 | n | | 1 = angekreuzt |

MAXIMALE GESAMTLÄNGE 188 + TABS

Tabelle 11: Inhalt des Barcodes des Formulars der Teilnahmeerklärung

4 STAMMDATEIEN DER KBV

4.1 KOSTENTRÄGER-STAMMDATEIEN DER KBV (EHD-FORMAT)

Hinweis:

Mit dem Update „Datenkommunikation in der Arztpraxis“ für das 1.Quartal 2008 stellt die KBV die Kostenträger-Stammdaten im EHD-Format zur Verfügung. Die neue Stammdaten ist ab dem 01.04.2008 verpflichtend einzusetzen.

Beispiel:

| | |
|-------------------------------------|-----------------------------------|
| VERSAND KT-Stammdaten | Mitte 2. Quartal 20yx |
| EINSATZ KT-Stammdaten in der Praxis | spätestens Beginn 3. Quartal 20yx |

4.1.1 Verbindlichkeit und Gültigkeit der SDKT

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|---|--|
| P5-10 | Einsatz / Verbindlichkeit / Gültigkeit / Update |
| <p>a) Der Einsatz der jeweils aktuell gültigen KT-Stammdaten muss im Zusammenhang mit der Dokumentationserstellung und der Bedruckung der Dokumentationsbögen erfolgen. Durch geeignete organisatorische Maßnahmen muss sichergestellt werden, dass die Anwender rechtzeitig zum Quartalsbeginn jeweils die aktuell gültige Kostenträger-Stammdaten im Rahmen ihrer Dokumentationssoftware einsetzen können.</p> | |
| b) Update zur KT-Stammdaten | Mit einem Update zur KT-Stammdaten muss spätestens mit Beginn des neuen Quartals die neue KT-Stammdaten eingesetzt werden, auch wenn einige Dokumentationen des Vorquartals noch nicht abgeschlossen sind. |
| <p>a) Die folgenden Felder des KT-Stamm- bzw. der KT-Änderungssatzes mit den Feldkennungen:</p> <ol style="list-style-type: none">/kostentraeger/@V,/kostentraeger/kt_abrechnungsbereich_liste/kt_abrechnungsbereich/bedruckungsname/@V,/kostentraeger/ik_liste/ik/@V,/kostentraeger/gebuehrenordnung/@V,/kostentraeger/kt_abrechnungsbereich_liste/kt_abrechnungsbereich/@V,/kostentraeger/bezeichnung/suchname/@V,/kostentraeger/ortssuchname_liste/ortssuchname/@V,/kostentraeger/gueltigkeit/@V/kostentraeger/ik_liste/ik/gueltigkeit14c/@V,kostentraeger/existenzbeendigung/aufnehmender_kostentraeger/@V,/kostentraeger/unz_kv_geltungsbereich_liste/unz_kv_geltungsbereich/@V,/kostentraeger/kt_abrechnungsbereich_liste/kt_abrechnungsbereich/gueltigkeit14c/@V <p>haben einen "amtlichen" Charakter, d. h. sie dürfen für den Anwender nicht veränderbar sein (nur Anzeigefelder!).</p> | |

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|---|----------------------------------|
| P5-12 | Felder mit „amtlichen“ Charakter |
| <p>a) Die folgenden Felder des KT-Stamm- bzw. der KT-Änderungssatzes mit den Feldkennungen:</p> <ol style="list-style-type: none">/kostentraeger/@V,/kostentraeger/kt_abrechnungsbereich_liste/kt_abrechnungsbereich/bedruckungsname/@V,/kostentraeger/ik_liste/ik/@V,/kostentraeger/gebuehrenordnung/@V,/kostentraeger/kt_abrechnungsbereich_liste/kt_abrechnungsbereich/@V,/kostentraeger/bezeichnung/suchname/@V,/kostentraeger/ortssuchname_liste/ortssuchname/@V,/kostentraeger/gueltigkeit/@V/kostentraeger/ik_liste/ik/gueltigkeit14c/@V,kostentraeger/existenzbeendigung/aufnehmender_kostentraeger/@V,/kostentraeger/unz_kv_geltungsbereich_liste/unz_kv_geltungsbereich/@V,/kostentraeger/kt_abrechnungsbereich_liste/kt_abrechnungsbereich/gueltigkeit14c/@V <p>haben einen "amtlichen" Charakter, d. h. sie dürfen für den Anwender nicht veränderbar sein (nur Anzeigefelder!).</p> | |

- b) Die Adressfelder (/kostentraeger/adresse_liste/adresse/*) können unter Beachtung der Formatvorgaben beliebig verändert werden.

4.1.2 Temporäre Erweiterung

4.1.2.1 Temporäre Erweiterung durch den Anwender

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|---|
| P5-20 | temporäre Erweiterung der KT-Stammdaten |

Nach Maßgabe der im Kapitel 2.2 (P2-270) des Dokumentes [KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_KVDT] aufgeführten Vorgaben darf die KT-Stammdaten temporär erweitert werden:

- a) Da neue Kassengründungen nach Redaktionsschluss der für das Folgequartal gültigen KT-Stammdaten erfolgen können, müssen neue Kostenträger als **temporäre Kostenträger-Stammsätze** (SA 1250) der KT-Stammdaten hinzugefügt werden können, unabhängig davon, ob ein IK über eine Versichertenkarte eingelesen oder (in Analogie zum Ersatzverfahren) manuell erfasst wurde.
- b) Ein IK darf zu einem bestehenden KT-Stammsatz hinzugefügt werden.

4.1.2.2 Temporäre Erweiterung durch den Softwareverantwortlichen

| OPTIONALE FUNKTION EDMP | |
|-------------------------|--|
| O5-21 | temporäre Erweiterung der KT-Stammdaten durch den Softwareverantwortlichen |

Die von der KBV gelieferte aktuelle KT-Stammdaten kann bereits mit einem Update an die Anwender seitens des Softwareverantwortlichen **temporär** erweitert werden. Es können sowohl neue Kostenträger-Stammsätze (SA 1250) als auch neue IK's zu einem bestehenden KT-Stammsatz hinzugefügt werden.

4.2 STAMMDATEI DATENANNAHMESTELLEN (SDDA)

Erstmals mit dem Update zum 3. Quartal 2005 stellt die KBV eine Stammdaten-Datenannahmestellen im XML-Format bereit (SDDA). Aus dieser Stammdaten sind die Informationen über die korrekte Empfängerdatenstelle, abhängig vom KV-Bereich, der Art des DMP und der Kasse des Versicherten ablesbar.

4.2.1 Verbindlichkeit und Gültigkeit

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|---|
| P6-10 | Einsatz / Verbindlichkeit / Gültigkeit / Update |

- a) Der Einsatz der jeweils aktuell gültigen SDDA muss im Zusammenhang mit dem Export der Dokumentationen erfolgen. Durch geeignete organisatorische Maßnahmen muss sichergestellt werden, dass die Anwender rechtzeitig zum Quartalsbeginn jeweils die aktuell gültige SDDA im Rahmen ihrer Dokumentationssoftware einsetzen können.
- b) **Update zur SDDA**
Mit einem Update zur SDDA muss spätestens mit Beginn des neuen Quartals die neue SDDA eingesetzt werden, auch wenn einige Dokumentationen des Vorquartals noch nicht exportiert sind.

Hinweis:

Der Einsatz der SDDA in der Arztpraxis **darf** bereits unmittelbar nach Auslieferung der Datei seitens der KBV erfolgen.

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|--------------------|
| P6-11 | Anwendung der SDDA |

Zur Ermittlung des korrekten Datenempfängers sind folgende Kriterien heranzuziehen:

- a) Der KV-Bereich des dokumentierenden Arztes (<kv_bereich_liste><kv_bereich>)
- b) Die Art der Dokumentation (<dmp_liste><dmp>)
- c) Die Kostenträgergruppe der Krankenkasse des Patienten (<kostentraeger_gruppe_liste><kostentraeger_gruppe>) – die Kostenträgergruppe ist aus der Kostenträgerstammdaten zu ermitteln (Feld 2018)

Ist dennoch eine automatisierte Zuordnung nicht eindeutig möglich, muss dem Anwender eine Auswahlmöglichkeit des Datenempfängers zur Verfügung stehen.

Hinweis:

Weitere Informationen zum Aufbau und somit zur Anwendung der SDDA können [[KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_SDDA](#)] entnommen werden.

4.2.2 Temporäre Erweiterung

4.2.2.1 Temporäre Erweiterung und Änderung durch den Anwender

| PFLICHTFUNKTION EDMP | |
|----------------------|-----------------------------------|
| P6-20 | Erweiterung und Änderung der SDDA |

Die Software muss dem Anwender eine Funktion zur Erweiterung bzw. Anpassung von Datenannahmestellen-Stammsätzen auf Grundlage der SDDA zur Verfügung stellen.

Begründung:

Da Ergänzungen oder Änderungen nach Redaktionsschluss der für das Folgequartal gültigen Übersicht der DMP-Datenannahmestellen bzw. nach Veröffentlichung der SDDA erfolgen können, muss ein Anwender die Möglichkeit haben, temporär neue Datenannahmestellen-Stammsätze hinzufügen bzw. bestehende Datensätze anzupassen.

Akzeptanzkriterium:

1. Die Software stellt dem Anwender eine Funktion zur Verfügung, um neue Datenannahmestellen-Stammsätze nach Maßgabe der in [[KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_SDDA](#)] aufgeführten Vorgaben aufzunehmen.
2. Die Software stellt dem Anwender eine Funktion zur Verfügung, bestehende Datenannahmestellen-Stammsätze nach Maßgabe der in [[KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_SDDA](#)] aufgeführten Vorgaben anzupassen.
3. Die nach den Akzeptanzkriterien 1 und 2 durchgeführten Änderungen bleiben bis zur Anpassung der Datengrundlage auf Grundlage einer aktualisierten SDDA erhalten.

4.2.2.2 Temporäre Erweiterung und Änderung durch den Softwareverantwortlichen

| OPTIONALE FUNKTION EDMP | |
|-------------------------|--|
| O6-21 | Erweiterung und Änderung der SDDA durch den Softwareverantwortlichen |

Die von der KBV in der SDDA gelieferten Datenannahmestellen-Stammsätze können von Seiten des Softwareverantwortlichen für den Anwender zentral erweitert und dem Anwender zur Verfügung gestellt werden.

Begründung:

Da Ergänzungen oder Änderungen nach Redaktionsschluss der für das Folgequartal gültigen Übersicht der DMP-Datenannahmestellen bzw. nach Veröffentlichung der SDDA erfolgen können, müssen Änderungen der Datensätze möglich sein. Diese Änderungen können bei Bekanntwerden zentral durch den Softwareverantwortlichen für alle Anwender erfolgen.

Akzeptanzkriterium:

1. Der Softwareverantwortliche kann bei Bekanntwerden von neuen Datenannahmestellen neue Datenannahmestellen-Stammsätze nach Maßgabe der in [KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_SDDA] aufgeführten Vorgaben aufnehmen.
2. Der Softwareverantwortliche kann bei Bekanntwerden von Änderungen bei Datenannahmestellen bestehende Datenannahmestellen-Stammsätze nach Maßgabe der in [KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_SDDA] aufgeführten Vorgaben anpassen.
3. Die nach den Akzeptanzkriterien 1 und 2 durchgeführten Änderungen bleiben bis zur Anpassung der Datengrundlage auf Grundlage einer aktualisierten SDDA erhalten.

5 REFERENZIERTE DOKUMENTE

| Referenz | Dokument |
|---|---|
| [KBV_ITA_VGEX_XML-Schnittstellen] | Austausch von XML-Daten in der vertragsärztlichen Versorgung |
| [KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_eHeader] | Schnittstellenbeschreibung eDoku-Header, gültig ab dem 1.10.2014 |
| [KBV_ITA_AHEX_Handbuch_Pruefmodul] | KBV-Prüfmodul XPM Anwenderhandbuch |
| [KBV_ITA_AHEX_Handbuch_Kryptomodul] | KBV-Kryptomodul XKM Anwenderhandbuch |
| [KBV_ITA_VGEX_Schnittstelle_SDDA] | Datenannahmestellen-Stammdaten (SDDA) Schnittstellenbeschreibung |
| [EXT_ITA_AHEX_Anleitung_eDMP_Uebergreifend] | Ausfüllanleitung zum diagnoseübergreifenden allgemeinen Datensatz |
| [KBV_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_KVDT] | Anforderungskatalog KVDT |
| [GBA_DMP_A_RL] | Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses zur Zusammenführung der Anforderungen an strukturierte Behandlungsprogramme nach § 137f Abs. 2 SGB V |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Uebergreifend] | Plausibilität eDMP Übergreifend |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Asthma] | Plausibilität eDMP Asthma |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_COPD] | Plausibilität eDMP COPD |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_DM1_DM2] | Plausibilität eDMP DM1 und DM2 |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_KHK] | Plausibilität eDMP KHK |
| [EXT_ITA_VGEX_Asthma_Kontrolle] | In diesem Dokument werden die Bedingungen für die Entscheidung über den Zustand der Asthmakontrolle beschrieben. |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_HI] | Plausibilität eDMP Herzinsuffizienz |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Ruecken] | Plausibilität eDMP chronischer Rückenschmerz |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Depression] | Plausibilität eDMP Depression |
| [KBV_ITA_VHEX_CPG-Fragebogen] | CPG-Fragebogen zur Bestimmung des Schweregrades nach Korff |
| [KBV_ITA_VHEX_PHQ-9-Fragebogen] | PHQ-9-Fragebogen zur Bestimmung des Schweregrades der Depression |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Osteoporose] | Plausibilität eDMP Osteoporose |
| [EXT_ITA_VGEX_Plusi_eDMP_Rheumatoide Arthritis] | Plausibilität eDMP Rheumatoide Arthritis |
| [DAS-28 Print] | DAS-28 Print |

| | |
|--|---|
| | |
| [Markierte_Gelenke] | Darstellung der markierten druckschmerhaften bzw. geschwollenen Gelenke |
| [Gelenke] | Darstellung der Gelenke ohne gesonderte Markierung der druckschmerhaften bzw. geschwollenen Gelenke |
| [KBV_ITA_VGEX_Technisches_Handbuch_BFB] | Technisches Handbuch Blankoformularbedruckung |
| [EXT_ITA_AHEX_Teilnahme_eDMP_Uebergreifend] | Vorlage der übergreifenden TE/EWE. |
| [Anlage 4a BMV-Ä, Anhang 1] | Anlage 1 zu Vereinbarung zum Inhalt und zur Anwendung der elektronischen Gesundheitskarte |
| [KBV_ITA_VGEX_Mapping_KVK.pdf] | Anwendung der eGK Technische Anlage zu Anlage 4a (BMV-Ä) |
| [eDMP 1.0] | Spezifikation der Inhalte der Anwendung eDMP 1.0 für die Übermittlung von Nachrichten durch den sicheren Kommunikationsdienst KIM (Kommunikation im Medizinwesen) |
| [gematik Implementierungsleitfaden Primärsysteme Telematikinfrastruktur] | Vorgaben der gematik für die Implementierung des Versichertenstammdatenmanagements und der Basisdienste QES, Signatur und Verschlüsselung in Primärsystemen |

Ansprechpartner:

Dezernat Digitalisierung und IT

IT in der Arztpraxis

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

Kassenärztliche Bundesvereinigung

Herbert-Lewin-Platz 2, 10623 Berlin

ita@kbv.de, www.kbv.de