

## Sähköisen reseptin tuotantovalmiuden varmistaminen

Sähköisen reseptin tuotantovalmiuden varmistamisen tarkoituksena on varmistaa teknisesti asiakkaan tietojärjestelmän toimivuus yhdessä Reseptikeskuksen kanssa silloin, kun asiakas on jo liittynyt Resepti-palvelun käyttäjäksi.

### 1. Tuotantovalmiuden varmistamisesta sopiminen

Asiakas sopii tuotantovalmiuden varmistamisen ajankohdan ja tulosten raportoinnin järjestelmätoimittajan kanssa.

Järjestelmätoimittaja ilmoittaa asiakkaalle ennen tuotantovalmiuden varmistamisen ajan-kohtaa käytettävät testihenkilön tunnukset sekä lääkkeet. Ilmoittamisessa voidaan käyttää lomaketta ”Suunnitelma ja raportti”.

### 2. Tuotantovalmiuden varmistamisen suorittaminen

Tuotantovalmiuden varmistamisessa asiakkaan lääkäri/hammaslääkäri voi omaa ammattikorttiaan käyttäen suorittaa seuraavat testitapaukset:

- reseptin kirjoittaminen testihenkilölle suunnitelman mukaisesta lääkkeestä
- testihenkilön reseptien hakeminen Reseptikeskuksesta
- yhteenvedon tulostaminen testihenkilön sähköisistä resepteistä
- uusimispyynnön vastaanottaminen.

Asiakkaan tulee pyytää mukaan apteekki, mikäli halutaan varmistaa uudistamispyynnön vastaanoton toimivuus. Apteekki tekee testihenkilölle kirjoitetusta lääkemääräyksestä lääketoimituksen (edellytys uusimispyynnön tekemiselle), sekä lähettää uusimispyynnön sovittuun yksikköön tai itsenäiselle ammatinharjoittajalle. Apuna voi käyttää lomaketta ”Uusimispyynnön tiedot apteekille”. Yksikön tai itsenäisen ammatinharjoittajan tulee olla merkittynä uusimispyyntöjä vastaanottavaksi SOTE-organisaatiorekisterissä tai Valvira – Terveystieteiden tutkimuskeskukseen koodistossa.

Jos tuotantovalmiuden varmistamisessa ilmenee ongelmia, asiakas ottaa yhteyttä järjestelmätoimittajan tukeen. Järjestelmätoimittaja on tarvittaessa yhteydessä Kelan Kanta-palveluun.

Jos tuotantovalmiuden varmistamista ei saada suoritettua loppuun sovittuna päivänä, jatkosta tulee sopia järjestelmätoimittajan kanssa.

### 3. Tuotantovalmiuden varmistamisesta raportointi

Asiakas raportoi tuotantovalmiuden varmistamisen onnistumisesta järjestelmätoimittajalle. Raportoinnissa voidaan käyttää lomaketta ”Suunnitelma ja raportti”.

Onnistuneen tuotantovalmiuden varmistamisen päätteeksi asiakas mitätöi teknisellä syyllä testihenkilölle kirjoitetut reseptit”.

**Testihenkilön tunnusta tai lääkemääräyksiä ei saa käyttää muutoin kun sovittuna ajankohdana. Mitään muitakaan testitunnuksia ei saa käyttää Kanta-tuotantoympäristössä.**

Ystävällisin terveisin

Kelan Kanta-palvelut