

8.4.2024

Reseptikeskukseen tallennettavien asiakirjojen määrittelyjen versiointikäytännöt v5.x.x

Sisällys

Reseptikeskukseen tallennettavien asiakirjojen määrittelyjen versiointikäytännöt v5.x.x	1
1. Muutoshistoria.....	1
2. Linjauksen tarkennus sähköisen reseptin vanhojen HL7-määrittelyversioiden osalta	2
3. HL7-määrittelypaketin version 5.x.x käyttöönotossa huomioitavat asiat	4
3.1. HL7-määrittelypaketin version 5.x.x käyttöönoton aikataulut	4
3.2. Eteenpäin yhteensopivuuden lisävaatimukset lääkemääräysten käsittelylle HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisissa järjestelmissä	5
3.3. Tulostemuutokset	8
3.4. Lääkemääräysten kiellot.....	9
4. Dokumenttityyppikohtaiset yleiset linjaukset.....	10

1. Muutoshistoria

Versio	Pvm	Tekijä / hyväksyjä	Kuvaus
5.1.0	28.3.2024	Kela	<ul style="list-style-type: none">- Lisätty v4.xx eteenpäin yhteensopivuuden vaatimuksia liittyen v5.x.x version käyttöönottoon- Tarkennettu Rajat ylittävää Reseptiä dokumenttiin- Päivitetty v5.x.x aikatauluja ja käyttöönottoon liittyviä asioita
5.1.1	8.4.2024	Kela	<ul style="list-style-type: none">- Tarkennettu mitätöidyn reseptin toimitustilan käsittelyä

8.4.2024

2. Linjauksen tarkennus sähköisen reseptin vanhojen HL7-määrittelyversioiden osalta

Sähköistä reseptiä käyttävien tietojärjestelmien tulee tukea vanhan määrittelypaketin versiota alla olevan taulukon versioiden voimassaoloaikojen mukaisesti.

Rajat ylittävän reseptin osalta yhteyspiste palauttaa aina tiedot voimassaolevan määrittelyversion mukaisesti. Versiotiedot on nähtävillä rajat ylittävän reseptin teknisissä määrittelyissä ([Rajat ylittävä resepti - Järjestelmäkehittäjät - Kanta.fi](#)). Versiointi koskee Maa B-järjestelmäkokonaisuutta (ulkomailla laaditun reseptin toimittaminen Suomessa). Maa A-järjestelmäkokonaisuudessa (Suomessa laaditun reseptin toimittaminen ulkomailla) yhteyspiste käsittelee Reseptikeskukseen tallennettuja eri määrittelyversioiden mukaisia lääkemääräyksiä.

8.4.2024

HL7-määrittely-paketin versio	Vaatus määrittely	Määrittelyn kohde	Kantapalveluissa voi tallentaa (viimeinen voimassaolopäivä)	Määrittelyversion mukaisia asiakirjoja pitää pystyä käsittelemään ¹
v.3.30 (Lain muutosten 2-vaiheen tarkennetut määrittelyt)		Header: 1.2.246.777.11.2015.11 Body: 1.2.246.777.11.2015.12 MedicalRecords: 1.2.246.777.11.2015.13	Päättynyt	Päättynyt
v.3.41/3.42		Header: 1.2.246.777.11.2016.9 Body: 1.2.246.777.11.2016.10 MedicalRecords: 1.2.246.777.11.2016.11	30.09.2023	-
v.3.50	2.9	Header: 1.2.246.777.11.2017.8 Body: 1.2.246.777.11.2017.9 MedicalRecords: 1.2.246.777.11.2017.10	30.09.2023	-
v.3.63 (alaikäisen puolesta asiointin muutokset 1.10.2020)	2.93 2.94	Header: 1.2.246.777.11.2019.2 Body: 1.2.246.777.11.2019.3 MedicalRecords: 1.2.246.777.11.2019.4	30.09.2023	-
v. 4.xx (rakenteinen annostus, uusi Lääketietokanta)	3.00 voimassaoleva (rakenteinen annostus)	Header: 1.2.246.777.11.2020.2 Body: 1.2.246.777.11.2020.3 MedicalRecords: 1.2.246.777.11.2020.4	1.10.2027 (v. 4.xx version takaraja: - 30.09.2023 muut kuin ei-rakenteisen annostuksen tiedot, Lääketietokanta - rakenteinen annostus 31.12.2025)	-
v. 5.x.x (Kantalääkityslista)	5.x.x tuleva (Kantalääkityslista, voimaan Q1/2026)	Header: 1.2.246.777.11.2023.3 Body: 1.2.246.777.11.2023.4 MedicalRecords: 1.2.246.777.11.2023.5		

¹ Luvussa 4 viitattujen taaksepäin yhteensopivien toimintojen tuki: Lääkemääräysten tiedot eivät poistu Reseptikeskuksesta, joten tiedot pitää pystyä näyttämään vielä tämän jälkeenkin. Jatkossa myös vanhentunut lääkemääräys pitää pystyä uusimaan ja lääkemääräysten korjaaminen sekä mitätöinti voimassaolon päättymisen jälkeen on mahdollista, joten vanhojen määrittelyversioiden mukaisten lääkemääräysten käsittelylle tai näyttämislle ei toistaiseksi ole mitään selkeää takarajaa määritettävissä.

8.4.2024

3. HL7-määrittelypaketin version 5.x.x käyttöönotossa huomioitavat asiat

3.1. HL7-määrittelypaketin version 5.x.x käyttöönoton aikataulut

Toiminnallisuus ja versio	Aikataulu
v4.xx rakenteinen annostus	Yhteistestattu hyväksytysti 30.09.2025 mennessä Käyttöönötettu organisaatioissa 31.12.2025 mennessä
v4.xx eteenpäin yhteensopivuus	Yhteistestattu hyväksytysti 31.12.2025 mennessä Käytössä ennen v5.x.x Kanta-lääkityslistan käyttöönottoa Q1/2026 (tarkempi aikataulu ilmoitetaan myöhemmin)
v5.x.x Kanta-lääkityslistan käyttöönotto Reseptikeskuksessa ja apteekkijärjestelmissä	Q1/2026 (tarkempi aikataulu ilmoitetaan myöhemmin)
v5.x.x Kanta-lääkityslistan eteenpäin yhteensopivuus	
v5.x.x Kanta-lääkitylista toiminnallisuus potilastietojärjestelmissä	Yhteistestattu hyväksytysti 1.6.2027 mennessä Laki sähköisestä lääkemääräyksestä 61/2007 - Ajantasainen lainsäädäntö - FINLEX® mukaan Terveysten- ja sosiaalihuollon organisaatioilla oltava käytössä v5.x.x versio 1.10.2027 mennessä

8.4.2024

3.2. Eteenpäin yhteensopivuuden lisävaatimukset lääkemääräysten käsittelylle HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisissa järjestelmissä

Kun HL7-määrittelyversio 5.x.x otetaan käyttöön, on seuraavat käsittelysäännöt huomioitava luvun 4 mukaisten yleisten eteenpäin yhteensopivuuden vaatimusten lisäksi HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisissa järjestelmässä lääkemääräyksiä käsiteltäessä.

3.2.1 Lääkemääräyksen tilatietojen muutoksia

HL7-määrittelyversion 5.x.x myötä tulee lääkemääräykselle uusia voimassaolotiloja, joiden mukaan myös HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisen järjestelmän tulee rajoittaa reseptiin kohdistettavia toimenpiteitä:

- o päättynyt
 - käytössä olevan lääkkeen jatkumoon on kirjoitettu uusi lääkemääräys, jolloin edellisen lääkemääräyksen tila on muuttunut päättyneeksi
 - HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisella järjestelmällä lääkemääräykseen ei saa kohdistaa mitään toimenpiteitä
- o lopetettu
 - lääkemääräyksen mukainen käytössä oleva lääke on lopetettu lopettamismerkinnällä
 - HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisella järjestelmällä lääkemääräykseen ei saa kohdistaa mitään toimenpiteitä

HL7-määrittelyversion 5.x.x myötä myös lääkemääräyksen toimitustilan käsittely muuttuu niin, että lääkemääräyksen mitätöinti ei enää näy toimitustilassa. Tieto mitätöinnistä palautetaan jatkossa ainoastaan voimassaolotilan arvona mitätöity.

3.2.2 Lääkemääräyksen uusiminen

Jos lääkemääräyksen voimassaolotila on päättynyt tai lopetettu, sitä ei saa uusia, eikä siihen saa kohdistaa uusimispyyntöjä.

Lääkemääräyksen voi jatkossa uusia vaikka toimitustila olisi toimittamaton tai se olisi määrätty yli 16 kk tai yli 28 kk aiemmin. Kun HL7-määrittelyversio 5.x.x on otettu käyttöön Reseptikeskuksessa, HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisen järjestelmän tulee mahdollistaa toimittamattomaan tai yli 16 kk tai yli 28 kk vanhaan lääkemääräykseen kohdistuvan uusimispyynnön vastaanotto ja käsittely sekä lääkemääräyksen uusiminen tämän uusimispyynnön perusteella.

8.4.2024

HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisessa järjestelmässä ei edelleenkään tarvitse lähettää uusimispyyntöä toimittamattomaan reseptiin tai yli 16 kk tai yli 28 kk vanhaan lääkemääräykseen.

Alun perin HL7-määrittelyversiossa 4.xx on ollut vaatimuksena laittaa aina jatkumon osatunnisteeksi 1. HL7-määrittelyversion 5.x.x mukaisessa lääkemääräyksessä osajatkumon tunniste voi olla muu kuin 1. Kun lääkemääräyksen uusiminen tehdään HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisella järjestelmällä, uusimisessa käytössä olevan lääkkeen tunniste ja lääkejatkumon osatunniste eivät saa muuttua, vaikka lääkejatkumon osatunniste olisi muu kuin 1.

Mikäli uusittavaan lääkemääräykseen liittyy tulevaisuuteen ajoittuva lopettamismerkintä, josta lopetuspäivä ja lopetuksen syy palautuvat järjestelmälle uusina lääkemääräyksen metatietoina, tulee järjestelmän ennen uusimista huomauttaa käyttäjälle tulevan lopettamisen ajankohdasta ja lopettamismerkinnän poistumisesta uusinnassa. Järjestelmä kehottaa myös huomioimaan lopettaminen lääkemääräyksen voimassaoloajassa. Esim. ”Suunniteltu lääkkeen lopetus 1.1.2024 poistuu uusimisen yhteydessä. Huomioi lääkemääräyksen voimassaoloajassa.”

Mikäli järjestelmä hyödyntää lääkemääräyksessä olevaa viittausta aiempaan uusimispyyntöön, tulee huomioida, että HL7-määrittelyversion 5.x.x mukaisessa lääkemääräyksessä ei ole viittausta uusimispyyntöön. Lääkemääräykset yhdistyvät uusimisissa ketjuksi käytössä olevan lääkkeen tunnisteiden ja lääkejatkumon osatunnisteiden avulla.

3.2.3 Lääkkeen lopettaminen

Lääkkeen lopettamismerkintä tulee käyttöön HL7-määrittelyversiossa 5.x.x. Määrittelyversion 4.xx mukaisen järjestelmän tulee pystyä käsittelemään lopettamismerkinnän tuottama voimassaolotila lopetettu sekä näyttämään lopetuspäivä ja lopetuksen syy, jotka palautuvat myös version 4.xx mukaisissa reseptikeskushauissa uusina metatietoina. Lääkemääräykseen voi liittyä lopetuspäivä tulevaisuudessa ja lopetuksen syy, vaikka lääkemääräyksen voimassaolotila ei olisikaan lopetettu.

HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisella järjestelmällä lääkemääräys edelleen mitätöidään hoidollisella syyllä, jos hoitotilanne edellyttää lääkkeen käytön lopettamista.

8.4.2024

HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisella järjestelmällä ei käsitellä tai lisätä lopettamismerkintöjä eikä niitä voida poistaa lopettamismerkinnän mitätöinnillä. Lopettamismerkinnän voimassaolo kuitenkin päättyy aina, jos HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisella järjestelmällä uusitaan tai mitätöidään kyseinen lääkemääräys, mistä järjestelmän tulee huomauttaa käyttäjälle, mikäli lääkemääräykseen liittyy lopetustietoja (ks. luvut 3.2.2 Lääkemääräyksen uusiminen ja 3.2.5 Lääkemääräyksen mitätöinti).

3.2.4 Lääkemääräyksen korjaus

HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisella järjestelmällä ei saa korjata v5.x.x mukaista lääkemääräystä eikä lääkemääräystä, jonka voimassaolotila on päättynyt tai lopetettu.

3.2.5 Lääkemääräyksen mitätöinti

HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisella järjestelmällä ei saa mitätöidä lääkemääräystä, jonka voimassaolotila on päättynyt tai lopetettu.

Lääkemääräyksen mitätöinnin tyyppi (koodisto 1.2.246.537.5.40103.2006) voi HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisessa järjestelmässä olla 30.9.2027 asti 1: hoidollinen syy, 2: tekninen syy tai 3: potilaan aiheuttama virhe. HL7-määrittelyversion 5.x.x mukaisen järjestelmän tekemien mitätöintiä vastaavat tyypit ovat:

V4.xx mitätöinnin tyyppi	V5.x.x mitätöinnin tyyppi
1: hoidollinen syy	1: hoidollinen syy
2: tekninen syy	8: lääkemääräys väärälle potilaalle 9: virheellinen lääkemääräys
3: potilaan aiheuttama virhe	6: potilaan antamat virheelliset tiedot 7: pakottamalla laadittu

HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisen järjestelmän tulee tunnistaa V5.x.x mitätöinnin tyypit ja toimia niiden mukaan. Siirtymäaikana on mahdollista käyttää määrittelyversiolla V5.x.x

8.4.2024

tehtävissä mitätöinneissä sekä määrittelyversion 4.xx että 5.x.x mitätöinnin tyyppikoodeja koodin voimassaoloajan mukaisesti.

Järjestelmän tulee huomauttaa teknisestä syystä tai potilaan aiheuttaman virheen vuoksi tehtävän mitätöinnin yhteydessä käyttäjälle, että mahdollinen aiempi lääkemääräys palaa mitätöinnin jälkeen voimaan ja lääkitystiedot on tarpeen hakea uudestaan Reseptikeskuksesta. Esim. "Lääkemääräyksen mitätöinti voi palauttaa lääkityksen edellisen lääkemääräyksen voimaan. Hae lääkitystiedot Reseptikeskuksesta uudelleen".

Hoidollisesta syystä tehtävän mitätöinnin yhteydessä aiempi lääkemääräys ei palaa voimaan ja käytössä olevan lääkkeen jatkumo päättyy lääkemääräyksen mitätöintiin (ks. luku 3.2.3 Lääkkeen lopettaminen), eikä vastaavaa huomautusta tarvita. Kun lääkemääräyksessä ei ole käytössä olevan lääkkeen ja lääkejatkumon tunnisteita, huomautusta ei tarvita.

Mikäli lääkemääräykseen liittyy metatietona palautettu tieto tulevasta lopettamisesta, tulee järjestelmän ennen mitätöintiä huomauttaa käyttäjälle suunnitellun lopetuksen poistumisesta lääkemääräyksen mitätöinnin yhteydessä. Esim. "Suunniteltu lopetus 1.1.2024 häviää mitätöinnissä".

3.3. Tulostemuutokset

HL7-määrittelyversiossa 5.x.x lääkemääräysten tulosteet muutetaan haettavaksi FHIR-rajapinnalla. HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisissa järjestelmissä toteutuksen tekniikkaa ei muuteta vaan vanhoja HL7 v3 -rajapintoja ylläpidetään siirtymäajan 30.9.2027 asti.

Tulosteiden ulkoasu ja tietosisällöt muuttuvat. Tietosisällön määrittelyt, uudet tyylitiedostot sekä viivakoodien muodostamisperiaatteet tulosteiden tuottamista varten julkaistaan keväällä 2024.

3.3.1 Kooste

Uudet tiedot

- Viivakoodi (tai mahdollisesti QR-koodi) sisältää sekä käytössä olevan lääkkeen tunnusteen ja lääkejatkumon osatunnusteen että lääkemääräyksen tunnusteen
- Voimassaolevat tai toteutuneet lääkkeen lopettamistiedot: lopetuspäivä, lopetuksen syy

8.4.2024

3.3.2 Potilasohje

Uudet tiedot

- Viivakoodi (tai mahdollisesti QR-koodi) sisältää sekä käytössä olevan lääkkeen tunnusteen ja lääkejatkumon osatunnusteen että lääkemääräyksen tunnusteen
- Voimassaolevat lääkkeen lopettamistiedot: lopetuspäivä, lopetuksen syy

3.3.3 Jäljennös ulkomaan matkaa varten

Ei muutoksia

3.3.4 Lääkemääräys ulkomailla ostoa varten

Ei muutoksia

3.3.5 Kirjallinen ja puhelinlääkemääräys

Uudet tiedot

- Viivakoodi (tai mahdollisesti QR-koodi) sisältää sekä käytössä olevan lääkkeen tunnusteen ja lääkejatkumon osatunnusteen että lääkemääräyksen tunnusteen
- Voimassaolevat lääkkeen lopettamistiedot: lopetuspäivä, lopetuksen syy

3.4 Lääkemääräysten kiellot

Kun kansalainen on tehnyt lääkemääräysten kiellon HL7-määrittelyversion 5.x.x mukaisella järjestelmällä tai OmaKannassa, kieltöihin voi sisältyä käytössä olevaan lääkkeeseen kohdistuva kieltö. HL7-määrittelyversion 4.xx mukaisella järjestelmällä voi tehdä vain lääkemääräyskohtaisia kieltöjä, eikä järjestelmällä voi käsitellä HL7-määrittelyversion 5.x.x mukaista kieltolomaketta. HL7-määrittelyversion 4.xx mukaista kieltolomaketta voi käsitellä ja kirjata kieltöjä lääkemääräyskohtaisesti.

Kun HL7-määrittelyversion 4.xx mukainen järjestelmä hakee lääkemääräysten kieltolomaketta Tahdonilmaisupalvelun vanhasta rajapinnasta ja tahdonilmaisupalveluun on tallennettu lomake HL7-määrittelyversiolla 5.x.x, Tahdonilmaisupalvelu palauttaa virheen. Järjestelmän tulee antaa käyttäjälle ohje ohjata potilas tekemään kieltöjen muutokset OmaKannassa tai siinä terveydenhuollon yksikössä, jossa kieltöjä on viimeksi käsitelty.

8.4.2024

4. Dokumenttityyppikohtaiset yleiset linjaukset

Seuraavilla sivuilla olevassa taulukossa on kuvattu dokumenttityyppikohtaisesti yleinen linjaus sähköisen reseptin osalta. Nämä linjaukset ovat ensisijaisia ja luku 3 täydentää niitä versiokohtaisilla lisävaatimuksilla.

Dokumenttityyppien 2 Lääkemääräyksen mitätöinti, 5 Lukituksen purku ja 9 Uusimispyynnön vastaus tekstejä on tarkennettu aiemmasta määrittelypaketin version 4.xx käyttöönottoa koskevasta vastaavasta dokumentista. Asiallinen sisältö ei ole muuttunut.

Lopettamismerkintää koskevat interaktiot (dokumenttityypit 19 ja 20) on lisätty.

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
1 – Lääkemääräys RCMR_IN000002FI01	Versionumero on 1. Setld on uusi eli sama kuin id.	Uusin järjestelmän tukema määrittelyversio	-	-
1 - Lääkemääräys (uusimisen perusteella) RCMR_IN000002FI01 Original Document with Content	Versionumero on 1. Setld on uusi eli sama kuin id.	Uusin järjestelmän tukema määrittelyversio	Lääkemääräykset laaditaan aina käyttämällä uusinta järjestelmän tukemaa määrittelyversiota, vaikka uusittava lääkemääräys olisi tehty vanhemmalla määrittelyversiolla. Lääkemääräyksen tietosisältö tulee uusimistilanteessa päivittää niin, että sen sisältö vastaa uusinta järjestelmän tukemaa määrittelyversiota.	Lääkemääräykset laaditaan aina käyttämällä uusinta järjestelmän tukemaa määrittelyversiota, vaikka uusittava lääkemääräys olisi tehty uudemmalla määrittelyversiolla kuin mitä järjestelmä tukee. Niiden tietojärjestelmien, joissa uudet määrittelyversiot otetaan käyttöön vaiheittain, tulee olla todennetusti eteenpäin yhteensopivia niin, että ne pystyvät uusimaan uuden määrityksen mukaisia lääkemääräyksiä. Määrityksen versioksi ilmoitetaan tällöin se versionumero, jota tietojärjestelmä tukee.

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
2 – Lääkemääräyksen mitätöinti RCMR_IN000123FI01 Prescription Document Repudiation From Originator	Versionumero kasvaa yhdellä. Setld on sama kuin mitätöitävässä lääkemääräyksessä.	Mitätöinnissä käytetään joko samaa määrittelyversiota kuin toimenpiteen kohteena olevassa asiakirjassa, tai toimenpiteen tekohetkellä voimassa olevaa määrittelyversiota. Mitätöinnissä ei saa käyttää vanhempaa määrittelyversiota kuin mitä toimenpiteen kohteena olevassa asiakirjassa on.	Uutta määrittelyversiota tukevien tietojärjestelmien tulee osata mitätöidä myös vanhaa määrittelyversiota noudattavia lääkemääräyksiä*.	Lääkemääräys voidaan mitätöidä käytettävissä olevalla järjestelmäversiolla. Jos tietojärjestelmä tukee vain vanhaa määrittelyversiota, mutta on todennetusti eteenpäin yhteensopiva uuden version kanssa, Jos mitätöitävä asiakirja on tehty uudemmalla versiolla kuin järjestelmän tukema määrittelyversio, mitätöinnissä tulee kuitenkin asiakirjoissa säilyttää uudemman määrittelyversion ei-tuetut tietosisällöt, joita järjestelmäversio ei muutoin tue. Määrittelyksen versioksi ilmoitetaan tällöin sama versionumero kuin Kantapalveluista haetussa mitätöitävässä asiakirjassa.

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
3 - Lääkemääräyksen korjaus RCMR_IN000016FI01 Document Replacement with Content	Versionumero kasvaa yhdellä. Setld on sama kuin korjattavassa lääkemääräyksessä .	Korjauksessa käytetään joko samaa määrittelyversiota kuin toimenpiteen kohteena olevassa asiakirjassa tai toimenpiteen tekohetkellä voimassa olevaa määrittelyversiota.	Uutta määrittelyversiota tukevien tietojärjestelmien tulee osata korjata myös vanhaa määrittelyversiota noudattavia lääkemääräyksiä*.	Tietojärjestelmät eivät saa korjata lääkemääräyksiä, jotka on tuotettu uudemmalla määrittelyversiolla kuin mitä tietojärjestelmä tukee. Korjaus tulee estää ohjelmallisesti. Mikäli hoitotilanne edellyttää lääkemääräyksen korjaamista, vanha lääkemääräys mitätöidään ja laaditaan uusi lääkemääräys, joka noudattaa tietojärjestelmän tukemaa määrittelyversiota.
4 – Lukitus RCMR_IN000008FI01 Document Addendum with Content	Versionumero on 1. Setld on uusi eli sama kuin id.	Uusin järjestelmän tukema määrittelyversio		

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
5 - Lukituksen purku RCMR_IN000616FI01 Prescription Lock Cancellation	Versionumero kasvaa yhdellä. Setld on sama kuin purettavassa luitussanomassa.	Lukituksen purussa käytetään joko samaa määrittelyversiota kuin toimenpiteen kohteena olevassa asiakirjassa (luituksessa), tai toimenpiteen tekohetkellä voimassa olevaa määrittelyversiota.	Uutta määrittelyversiota tukevien tietojärjestelmien tulee osata purkaa myös vanhalla määrittelyversiolla tehtyjä luituksia*.	Jos tietojärjestelmä tukee vain vanhaa määrittelyversiota, mutta on todennetusti eteenpäin yhteensopiva uuden version kanssa, tietojärjestelmä saa purkaa uuden määrittelyksen mukaisia luituksia. Määrittelyksen versioksi ilmoitetaan tällöin sama versionumero kuin Kantapalveluista haetussa asiakirjassa.
6 – Varaus RCMR_IN000108FI01 Prescription Hold Request	Versionumero on 1. Setld on uusi eli sama kuin id.	Uusin järjestelmän tukema määrittelyversio		

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
7 - Varauksen purku RCMR_IN000416FI01 Prescription Hold Cancel	Versionumero kasvaa yhdellä. Setld on sama kuin purettavassa varauksessa.	Varauksen purussa käytetään joko samaa määrittelyversiota kuin toimenpiteen kohteena olevassa asiakirjassa (varauksessa), tai toimenpiteen tekohetkellä voimassa olevaa määrittelyversiota.	Uutta määrittelyversiota tukevien tietojärjestelmien tulee osata purkaa myös vanhalla määrittelyversiolla tehtyjä varauksia*.	Varauksen voi purkaa vain varauksen tehnyt apteekki, jolloin varaus ei voi olla tehty uudemmalla versiolla kuin varauksen purku.
8 – Uusimispyyntö RCMR_IN000302FI01 Rx Renewal Request and Relay	Versionumero on 1. Setld on uusi eli sama kuin id.	Uusin järjestelmän tukema määrittelyversio		

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
9 - Uusimispyynnön vastaus (ei lähetetä, kun uusimispyyntö hyväksytään) RCMR_IN000316FI01 Prescription Renewal Request Response	Versionumero kasvaa yhdellä. Setld on sama kuin uusimispyynnössä. HUOM! Uusi lääkemääräys muodostuu kuten interaktiotyyppi ”1 – Lääkemääräys (uusimisen perusteella)”.	Uusimispyynnön vastauksessa käytetään joko samaa määrittelyversiota kuin toimenpiteen kohteena olevassa asiakirjassa (uusimispyynnössä), tai toimenpiteen tekohehkellä voimassa olevaa määrittelyversiota.	Uutta määrittelyversiota tukevien tietojärjestelmien tulee osata muodostaa vastauksia myös vanhalla määrittelyversiolla tehtyihin uusimispyyntöihin*.	Jos tietojärjestelmä tukee vain vanhaa määrittelyversiota, mutta on todennetusti eteenpäin yhteensopiva uuden version kanssa, tietojärjestelmä saa käsitellä uuden määrittelyversion mukaisia uusimispyyntöjä. Määrittelyversion versioiksi ilmoitetaan tällöin sama versionumero kuin Kanta-palveluista haetussa uusimispyynnössä.
10 – Toimitus RCMR_IN000202FI01 Original Dispense Document with Content	Versionumero on 1. Setld on uusi eli sama kuin id.	Uusin järjestelmän tukema määrittelyversio	Toimitukset laaditaan aina käyttämällä uusinta järjestelmän tukemaa määrittelyversiota, vaikka lääkemääräys, johon toimitus kohdistuu, olisikin tehty vanhemmalla määrittelyversiolla	Apteekkijärjestelmien tulee tukea aina uusinta määrittelyversiota. Tarvetta eteenpäin yhteensopivuudelle ei tällöin synny.

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
11 - Toimituksen mitätöinti RCMR_IN000223FI01 Dispense Document Repudiation with Content	Versionumero kasvaa yhdellä. Setld on sama kuin mitätöitävässä toimituksessa.	Mitätöinnissä käytetään joko samaa määrittelyversiota kuin toimenpiteen kohteena olevassa asiakirjassa, tai toimenpiteen tekohetkellä voimassa olevaa määrittelyversiota.	Uutta määrittelyversiota tukevien tietojärjestelmien tulee osata mitätöidä myös vanhalla määrittelyversiolla tehtyjä toimituksia*.	Toimituksen voi mitätöidä vain toimituksen tehnyt apteekki, jolloin toimitus ei voi olla tehty uudemmalla versiolla kuin toimituksen mitätöinti.
12 - Toimituksen korjaus RCMR_IN000216FI01 Dispense Document Replacement with Content	Versionumero kasvaa yhdellä. Setld on sama kuin korjattavassa toimituksessa.	Korjauksessa käytetään joko samaa määrittelyversiota kuin toimenpiteen kohteena olevassa asiakirjassa, tai toimenpiteen tekohetkellä voimassa olevaa määrittelyversiota.	Uutta määrittelyversiota tukevien tietojärjestelmien tulee osata korjata myös vanhaa määrittelyversiota noudattavia lääketoimituksia*.	Toimituksen voi korjata vain toimituksen tehnyt apteekki, jolloin toimitus ei voi olla tehty uudemmalla versiolla kuin toimituksen korjaus.

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
16 – Annosjakelu RCMR_IN000208FI01 Prescription Portioned Fulfillment Delivery Request	Versionumero on 1. Setld on uusi eli sama kuin id.	Uusin järjestelmän tukema määrittelyversio		
17 - Annosjakelun purku RCMR_IN000716FI01 Prescription Portioned Fulfillment Delivery Cancellation	Versionumero kasvaa yhdellä. Setld on sama kuin purettavassa annosjakelusanom assa.	Annosjakeluvarauksen purussa käytetään joko samaa määritysversiota kuin toimenpiteen kohteena olevassa asiakirjassa, tai toimenpiteen tekohetkellä voimassa olevaa määritysversiota.	Uutta määritysversiota tukevien tietojärjestelmien tulee osata purkaa myös vanhalla määritysversiolla tehtyjä annosjakeluvarauksia*.	Annosjakeluvarauksen voi purkaa vain varauksen tehnyt apteekki, jolloin annosjakeluvaraus ei voi olla tehty uudemmalla versiolla kuin annosjakeluvarauksen purku.

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
18 - Toimitusvarauksen purku Prescription Fulfillment Reservation Cancel (RCMR_IN000516FI0 1)	Versionumero on 1. Setld on uusi eli sama kuin id.	Uusin järjestelmän tukema määrittelyversio		
19 Lääkkeen lopettamismerkintä RCMR_IN000303FI01 Document Medicine End Marking	Versionumero on 1. Setld on uusi eli sama kuin id.	Uusin järjestelmän tukema versio		

8.4.2024

Dokumenttityyppi ja interaktio	Versio ja setld headerissa	Asiakirjassa käytettävä määrittelyversio	Taaksepäin yhteensopivuus	Eteenpäin yhteensopivuus
20 Lääkkeen lopettamismerkinnän mitätöinti RCMR_IN000323FI01	Versionumero kasvaa yhdellä. Setld on sama kuin mitätöitävässä lopettamismerkinnässä.	Uusin järjestelmän tukema versio		

* Vaatimuksen poistumisajat on ilmoitettu kappaleen 2 linjauksen tarkennus sähköisen reseptin osalta olevassa taulukossa