

Reseptin tilannekatsaus

Toimittajayhteistyökokous 13.9.2023

Kirsi Vainio

Kan
ta

Sisältö

- Kanta-lääkityslista (vaihe 1)
- Kanta-lääkityslista (vaihe 2)
- Kanta-lääkityslista (vaihe 3)
- Sairaala-apteekkireseptit
- Yleisiä määrittelyasioita

Kanta-lääkityslista (vaihe 1)

Kan
+
ta

Kanta-lääkityslista / Lääketietokannan 2022 ja määrittelyversion 4.00 muut muutokset ja rakenteinen annostus (vaihe 1)

- Lääketietokannan 2022 ja reseptin v4.00 käyttöönoton takarajaa siirretty 31.12.2022 → 30.9.2023
 - **Oltava organisaatioiden käytettävissä 1.10.2023 mennessä**
 - Lääketietokannan 2016 version jakelua jatketaan 1.10.2023 jälkeen potilas- ja lääkitysturvallisuuden varmistamiseksi, tiedote lähtenyt 30.8.2023 Stm-Thl-Valvira-Kela nimissä [Kela, THL, STM ja Valvira: Lääketietokannan 2016 version jakelu 30.9.2023 jälkeen - Sote-ammattilaiset - Kanta.fi](#)
- Rakenteista annostusta ja FHIR rajapintaa ei ole pakko toteuttaa ja ottaa tässä aikataulussa käyttöön

Kanta-lääkityslista / Lääketietokannan 2022 ja määrittelyversion 4.00 muut muutokset ja rakenteinen annostus tilanne (vaihe 1)

Lääketietokannan 2022 ja määrittelyversion 4.00 muut muutokset yhteistestaus

- **1 potilastietojärjestelmä vielä ilmoittautumatta !**
- 1 potilastietojärjestelmä testaamassa
- Yhteistestattu: Apteekkijärjestelmät ja 15 potilastietojärjestelmää

Rakenteinen annostus

- Yhteistestattu, ei vielä käyttöönotettu 2 potilastietojärjestelmää
- Hyväksytty ja käyttöönotettu: Apteekkijärjestelmät ja 2 potilastietojärjestelmää

Määrittelyt

- Nykymäärittelyistä oli asiakastyöpaja 5.9.2023, jossa käytiin läpi järjestelmätoimittajilta tulleita muutostoiveita
 - Kommentointiaikaa 15.9.2023 kantakehitys@kanta.fi sähköpostiin

Kanta-lääkityslista (vaihe 2)

Kan
ta

Määrittelyt

- Käyttötapaukset, vaatimukset ja HL7 määrittelyt julkaistaan Kanta.fi syyskuun loppupuolella
 - Lääkkeen määräämisen asetus vielä työn alla stm:ssa, määrittelyihin laitetaan kommenttia kohtiin, joihin asetus voi tuoda vielä muutoksia
 - Erityislupalääkemääräyksen muutokset lisätään myöhemmin, prosessin mietintä Fimealla työn alla
 - Simplifieriin tulee uusien FHIR hakujen tiedot
- Toimintamallien ja kirjaamisohjeiden julkaisu vuoden 2024 puolella
- Yhteistestausvalmius Q2/2024
 - Eteenpäin yhteensopivuuden vaatimusmuutokset julkaistaan syksyllä 2023
- Reseptikeskus tuotantoon Q3/2025
- Kanta-lääkityslistan lainmukainen käyttöönoton takaraja 1.10.2027

Kanta-lääkityslistan kehitys 2023-2027

09/2023 09/2023 06/2024 06/2025 Q3/2025 06/2027 09/2027

Lääkityslistan
maantietelyt
julkaistaan
Kanta.fi:ssä

Terveystieteiden
organisaatioilla pitää
olla käytössä
Reseptikeskuksen
uusin versio (v4.00)

Reseptikeskuksen osalta
lääkityslistan rajapinnat
asiakastestiympäristössä.
Järjestelmätoimittajat voivat
ilmoittautua yhteistestaukseen

Lakimuutokset
voimaan
1.1.2024

Sairaala-apteekkiresepti
tuotantoon

Yhteistestaus pitää olla
suoritettuna lääkityslistan
osalta vähintään
eteenpäin
yhteensopivuuden osalta

Yhteistestaus pitää olla
suoritettuna rakenteisen
annostuksen osalta

Lääkityslistan rajapinnat
tuotantoon
Reseptikeskuksen osalta

Terveystieteiden
organisaatioilla pitää
olla lääkityslistasta
käytössä vähintään
eteenpäin
yhteensopiva versio

Terveystieteiden
organisaatioilla pitää
olla käytössä
rakenteisen
annostuksen versio

Yhteistestaus
pitää olla
suoritettuna
Lääkityslistan
osalta

Terveystieteiden
organisaatioilla pitää
olla käytössä Kanta-
lääkityslista

Rakenteisen annostuksen (vaihe 1 ja 1,5) järjestelmätoimittajien tuki

Lääkityslistan (vaihe 2) järjestelmätoimittajien tuki

Kanta-lääkityslista (vaihe 3)

Kan
+
ta

Kanta-lääkityslista (vaihe 3)

- Sisältö:
 - Avo- ja osastolääkityksen rajapinnan hallinta
 - Kanta-lääkityslistan käyttöönotto sosiaalihuollossa
 - Lääkehoidon tarkistusmerkinnät
 - Lääkityslistalla näkyy tieto milloin lääkitystä on viimeksi arvioitu
 - Viestinvälitys apteekin ja terveydenhuollon välillä
 - Ammattilaisten kirjaamana itsehoitolääkkeet
 - Apteekkisopimus
 - Paperireseptien sähköistys (erityisluvallisten reseptien sähköistäminen, lääkkeelliset kaasut..)
- Suunnittelu alkaa syksyllä 2023
 - Asiakastyöpajojen aikataulutukset ym.

Sairaala-apteekkireseptit

**Kan
+
ta**

Sairaala-apteekkireseptit

Muutoksia sairaala-apteekkireseptien myötä:

- **Omasta toteutuksesta (sekä apteekki- ja potilastietojärjestelmät) varmistettava reseptin laji tieto**
 - Laji 1 toimitus avoapteekista
 - Laji 2 toimitus sairaala-apteekista
- Yhteenvedolle ja potilasohjeelle tulostuu kaikki reseptin lajit (reseptin lajia ei voi käyttää hakuehtona)
 - Sairaala-apteekkireseptien kohdalle tulostuu ”Lääkemääräyksen toimittaminen sairaala-apteekista”
- Käyttöönotto Lokakuu 2023 ?

Määrittelyasioita

**Kan
+
ta**

Lääkemääräyksen uusiminen / Vaatimukset PTJ

- 3.11 Lääkemääräyksen tietojen tulee perustua Kelan ylläpitämän, voimassaolevan Lääketietokannan tietoihin lääkevalmisteiden, määräämisaikaisen erityislupavalmisteiden, perusvoiteiden ja kliinisten ravintovalmisteiden sekä vaikuttavalla aineella määrättyjen lääkkeiden (geneeriset lääkemääräykset) osalta, ja lääkkeen määrääjän tulee voida etsiä tietoja Lääketietokantaan perustuvista tiedoista. Poikkeuksena ovat mm. Lääketietokannan ulkopuoliset valmisteet (esim. apteekissa valmistettavat lääkkeet, hoitotarvikkeet, ravintolisät, sidetarpeet, ei korvattavat kliiniset ravintovalmisteet ja ei korvattavat perusvoiteet, jotka eivät sisälly Lääketietokantaan). **Vaatimus koskee myös tilannetta, jossa lääkemääräys laaditaan uusimalla.**
- 3.13 Uusimisen yhteydessä sähköinen lääkemääräys kirjoitetaan Reseptikeskuksesta haetun sähköisen lääkemääräyksen pohjalta. **Määrättävän lääkkeen tiedot on päivitettävä Lääketietokantaa vastaaviksi** lääkevalmisteiden, määräämisaikaisen erityislupavalmisteiden, perusvoiteiden ja kliinisten ravintovalmisteiden sekä vaikuttavalla aineella määrättyjen lääkkeiden osalta.
- 10.5 Lääkkeen määrääjän on kirjoitettava uusi lääkemääräys vanhan pohjalta, jos hän hyväksyy uusimispyynnön. Lääkemääräyksen tietoja voidaan tarvittaessa muuttaa.

Lääkemääräyksen uusiminen / Vaatimukset PTJ

- Reseptikeskuksessa havaittuja seurauksia, jos edellä kuvattuja vaatimuksia ei noudateta uusimisessa
 - Uusimalla on määrätty valmisteita, jotka eivät enää ole Lääketietokannassa (poistuneet markkinoilta/myyntilupa päättynyt).
 - Reseptillä on vanhentunutta tietoa lääkkeestä. Esim. pregabaliinivalmisteet ovat muuttuneet pkv-lääkkeiksi 1.6.2023 alkaen. Jos uusinnassa poimitaan tiedot uusittavalta reseptiltä Lääketietokannan sijasta, reseptiltä puuttuu pkv-merkintä.
 - Tämän seurauksena Valviran rajoitustietojen tarkistukset toimivat ptj:ssä todennäköisesti väärin, resepti ei nouse pkv-lääkkeiden raporteille ja reseptin voimassaoloaika määrittyy väärin (pkv-lääkereseptit ovat voimassa vain vuoden).
 - Reseptikeskuksessa on havaittu uusimalla syntyneitä reseptejä, joissa valmisteen lajina on 1 (myyntiluvallinen lääkevalmiste), mutta reseptistä puuttuu pakkauksen Vnr-numero ja kauppanimi.
 - Apteekit eivät saa ostoja läpi koska Vnr-numero ja kauppanimi ovat pakollisia myyntiluvallisilla valmisteilla -> potilas ei saa lääkkeestä suorakorvausta apteekissa.
 - Reseptikeskus tulee loppuvuonna tarkistamaan jatkossa valmisteen lajin 1 tapauksissa on myös VNR

Biologisten lääkkeiden voimassaolo

- 1.1.2023 tuli voimaan asetus (16§) [Sosiaali- ja terveysministeriön asetus lääkkeen... 1088/2010 - Ajantasainen lainsäädäntö - FINLEX®](#) jossa myös biologisten lääkkeiden voimassaoloaika on vain 1 vuosi.
- Ennen 1.1.2023 vuoden voimassaolo koski vain biologisia lääkkeitä, joille oli saatavilla biosimilaari. Asetus tuli voimaan nopealla aikataululla ja kaikki potilastietojärjestelmät eivät ole ehtineet tehdä voimassaolon rajoituksia. Reseptikeskukseen on tehty voimassaoloajan rajoitus, mutta se toimii vain niiden tapausten osalta, joissa potilastietojärjestelmä on ottanut Reseptikeskuksen uuden version käyttöön (julkaistu 1.5.2022), jossa on biologisten lääkkeiden tuki.
- Lain mukaan tämä versio pitää olla terveydenhuollon organisaatioilla käytettävissä 1.10.2023. [Laki sähköisestä lääkemääräyksestä 61/2007 - Ajantasainen lainsäädäntö - FINLEX®](#) 5 b§ kertoo, että lääkkeen määrääjän on voitava käyttöliittymässä antaa peruste mikäli valitsee muun kuin halvimman biologisen lääkkeen.
- Potilastietojärjestelmien kannattaa laittaa työlistoilleen käyttöliittymissään esto määrätä biologisia lääkkeitä yli vuoden voimassaololle entisen biosimilaarien rajoituksen lisäksi.

Kanta

Kiitos!

Kirsi Vainio, Reseptikeskuksen tuoteomistaja

kanta.fi



@kantapalvelut