

Patiëntkenmerk 'GDV'

Behoefte

Bij het afleveren van medicatie is het van belang om te weten of de patiënt zijn medicatie in 'geïndividualiseerde distributievorm' (GDV) krijgt of niet. Dit om bijvoorbeeld dubbel afleveren te voorkomen en om bepaalde processen goed te kunnen aansturen. Voorschrijvers willen vooral kunnen aangeven wélke medicatie in de rol moet. En het is ook van belang om bij wijzigingen in medicatie te kunnen aangeven of dat per direct moet of tot een volgende rolwissel kan wachten. Genoeg reden om hiervoor een structurele oplossing te zoeken. Z-Index heeft daarom de afgelopen periode gefaciliteerd in het zoeken naar een goede oplossing, in samenspraak (ziekenhuis)apothekers en voorschrijvers. Hieronder de stand van zaken.

Op weg naar een oplossing

Geen begaanbare weg: contraindicatie-aard

In 2017-2018 is onderzocht of 'GDV' als contraindicatie-aard in de G-Standaard opgenomen kan worden, zodat het direct uitgewisseld kan worden. Dat leek voor de korte termijn een 'quick and dirty' oplossing. Echter, aangezien dit een vreemde eend in de bijt van de contraindicatie-aarden is, hebben softwareleveranciers aangegeven dat de implementatie veel tijd kost, dus geen oplossing die 'quick' is. Bovendien worden er binnen het Medicatieproces ook naar de ontwikkeling van patiëntkenmerken gekeken (zie hieronder).

Gedegener oplossing

NedAIS wil graag zinnig met de beschikbare programmeertijd omgaan en liever gelijk voor een gedegener oplossing te kiezen, en te bezien wat daaraan versneld kan worden.

De beoogde oplossing die in overleg met Nictiz nu wordt uitgewerkt is:

- In het Medicatieproces zijn diverse velden opgenomen die betrekking hebben op GDV. Voor deze velden zal een implementatierichtlijn geschreven worden die aangeeft hoe deze velden de wensen rondom GDV kunnen ondersteunen.
- Daarnaast is het de planning dat Nictiz in opdracht van VWS een analyse gaat doen omtrent de wensen/mogelijkheden van het vastleggen van patiëntkenmerken – waarin GDV mogelijk een plaats kan hebben. Er wordt onderzocht of deze analyse nog iets naar voren gehaald kan worden, naar eind 2019/begin 2020.