

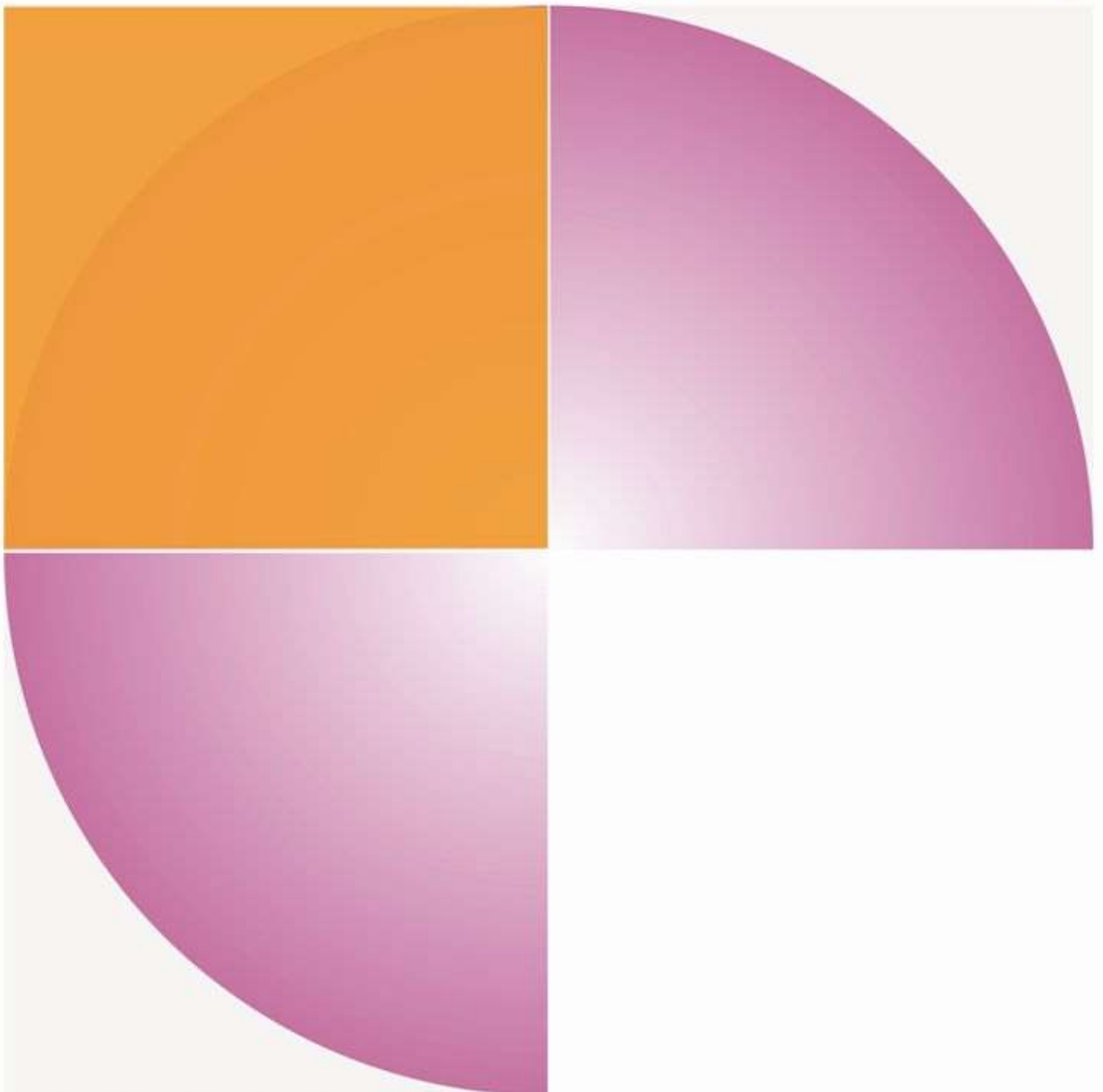
Kwalificatiescript

MedMij Raadplegen Laboratoriumresultaten

LABORATORIUMRESULTATEN RAADPLEGEND SYSTEEM

Betere zorg
door betere informatie

Nictiz 



MedMij Raadplegen Laboratoriumresultaten

LABORATORIUMRESULTATEN RAADPLEGEND SYSTEEM

Datum

1 augustus 2020

ID Nummer

-

Auteur(s)

Nictiz

Inhoud

Inleiding	4
H-1 Raadplegen Laboratoriumresultaten	5

Inleiding

Algemeen

Dit document bevat het te doorlopen script bij kwalificatie voor de systeemrol 'Patiënt - Raadplegen Laboratoriumresultaten bij de zorgaanbieder' binnen het MedMij afsprakenstelsel. De doelgroep van dit document is de PGO leverancier die wil kwalificeren.

De kwalificatie wordt door de kwalificator getoetst met behulp van de Nictiz kwalificatiesimulator, die is ingericht op een FHIR server. De kwalificatiesimulator kan berichten verzenden en ontvangen. In dit document wordt verwezen naar de addenda waarin inhoudelijke gegevens zijn opgenomen, deze addenda zijn opgenomen in het separate document '2. Addenda – Kwalificatiescript - MedMij Raadplegen Laboratoriumresultaten'.

Inhoudelijke toelichting

De kwalificatiescripts zijn opgesteld ten behoeve van MedMij. Bij het opstellen van de scripts is uitgegaan van het Functioneel Ontwerp Laboratoriumresultaten waarvan de actuele versie via de [Ontwerpen MedMij](#) te bereiken is. De op te vragen onderdelen die in het functioneel ontwerp besloten liggen zijn waar mogelijk gekoppeld aan zorginformatiebouwstenen.

Algemene voorwaarden

Een leverancier kan starten met een kwalificatie, als hij voldoet aan onderstaande voorwaarden:

1. Kennis en begrip van MedMij afsprakenstelsel.
2. Kennis over de te gebruiken infrastructuur of het netwerk waarover uitgewisseld wordt en de toegang daartoe, inclusief authenticatie/autorisatie etc.
3. Kennis en begrip van de aan de standaard gerelateerde set zorginformatiebouwstenen (zibs).
4. Kennis en begrip en toepassen van de verschillende tabellen, waardenlijsten en andere referenties die de standaard gebruikt.
5. Kennis en begrip, en het naleven van de aandachtspunten zoals beschreven in het document 2. *Addenda - Kwalificatiescript – MedMij raadplegen Laboratoriumresultaten*.
6. Alle gegevens die de kwalificerende partij zelf moet invoeren zijn te vinden in de kwalificatiedocumentatie. **Onjuist ingevoerde gegevens** (ook tijd/datum etc.) zullen leiden tot vertraging van en kunnen blokkerend zijn voor het kwalificatieproces.
7. Inhoudelijke informatie moet altijd toegankelijk gemaakt worden voor de PGO gebruiker. De leverancier levert voor deze informatie schermafdrucken op voor controle.
8. Deze kwalificatie toetst geen infrastructurele eisen.

Versies

Datum	BITS	Omschrijving
01-08-2020	MM-1119	Scenario 1.2 toegevoegd t.b.v. de herleidbaarheid van gegevens.
23-10-2019	-	Verduidelijking en harmonisering van opmaak en tekst (géén inhoudelijke wijzigingen).

H-1 Raadplegen Laboratoriumresultaten

Beschrijving

Dit hoofdstuk van het kwalificatiescript is bedoeld om te controleren of het systeem (PGO) succesvol de Laboratoriumresultaten van een persoon (XIS) kan raadplegen en opslaan.

De persoon is ingelogd in de PGO en wil gegevens raadplegen. Daarvoor moet de PGO eerst verbinding maken met het zorginformatiesysteem (XIS). In dit kwalificatiescript gaan we ervanuit dat de verbinding reeds succesvol is gemaakt.

Daarnaast is het uitgangspunt dat 1 bronsysteem (XIS) geraadpleegd wordt.

Uit te voeren stappen

De volgende stappen moeten worden uitgevoerd:

1. De PGO stuurt een bevraging richting de kwalificatiesimulator voor een bepaalde persoon, zoals beschreven in het document *2. Addenda - Kwalificatiescript - MedMij Raadplegen Laboratoriumresultaten*.
2. De kwalificatiesimulator (FHIR server) zal de laboratoriumresultaten beschikbaarstellen. De gegevens komen overeen met de gegevens in het document *2. Addenda - Kwalificatiescript - MedMij Raadplegen Laboratoriumresultaten*.
3. Ontvang en verwerk de laboratoriumresultaten in het systeem.
4. Maak schermafdrucken van de wijze waarop het PGO systeem de gegevens van de laboratoriumresultaten toont, en leg deze vast in het document *3. Aanleverformat - Raadplegen Laboratoriumresultaten*.

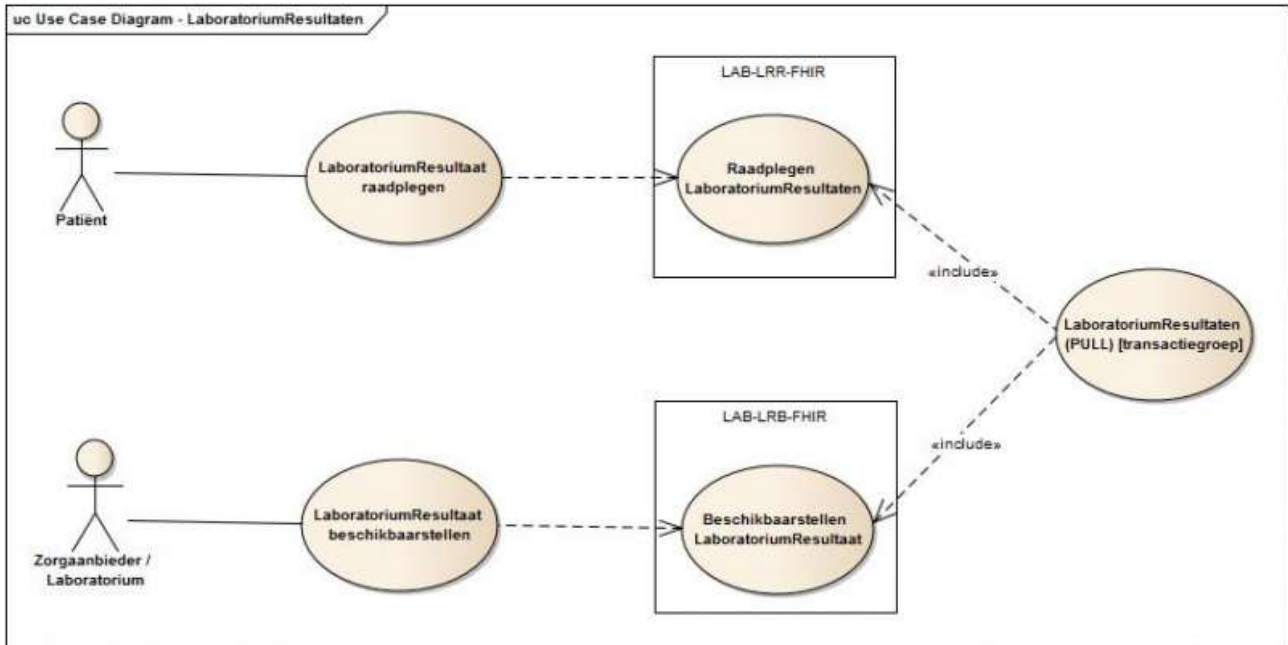
Doel	Verwacht resultaat
Aantonen dat het systeem laboratoriumresultaten kan raadplegen (scenario 1.1)	Het systeem genereert technisch correcte berichten
Aantonen dat ontvangen laboratoriumresultaten getoond worden (scenario 1.1)	Het systeem ontvangt, verwerkt en toont de laboratoriumresultaten uit het retourbericht
Aantonen dat het systeem de herleidbaarheid van gegevens kan aantonen. (scenario 1.2)	Het systeem toont de bron en datum en tijdstip van raadpleging door de PGO

Scenario's (vraag aan XIS van 1 specifieke Zorgaanbieder waarmee verbinding is gemaakt)

Scenario 1.1: Alle Laboratoriumresultaten van persoon 1

Scenario 1.2: De herleidbaarheid van een inhoudelijk data-element van persoon 1

Interacties



Op te leveren kwalificatiemateriaal door leverancier

- De berichten die worden verstuurd vanuit PGO. Deze worden door de kwalificator afgevangen op de FHIR server.
- Schermafdrucken van de Laboratoriumresultaten van de persoon zoals genoemd in het document '2. Addenda - Kwalificatiescript – MedMij Raadplegen Laboratoriumresultaten'.



Nictiz

Postbus 19121
2500 CC Den Haag
Oude Middenweg 55
2491 AC Den Haag

T 070 - 317 34 50
info@nictiz.nl
www.nictiz.nl

