

46/2008. (XII. 3.) EüM rendelet a gyógyszerrendeléshez használandó számítógépes program minősítésének szabályairól szóló

53/2007. (XII. 7.) EüM rendelet módosításáról

Hatályosság: 2008.12.06 -

A biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény 77. § (2) bekezdés i) pontjában kapott felhatalmazás alapján – az egészségügyi miniszter feladat- és hatásköréről szóló 161/2006. (VII. 28.) Korm. rendelet 1. § a) pontjában foglalt feladatkörömben eljárva – az alábbiakat rendelem:

1. § A gyógyszerrendeléshez használandó számítógépes program minősítésének szabályairól szóló 53/2007. (XII. 7.) EüM rendelet (a továbbiakban: R.) 4. § (1) bekezdése a következő d)–e) ponttal egészül ki:

[A szoftvernek alkalmasnak kell lennie a külön jogszabály szerinti formailag és tartalmilag szabályos vény kinyomtatására. Alkalmasnak kell továbbá lennie:]

„d) a külön jogszabály alapján – a minőségi és hatékony gyógyszerrendelés mutatójaként – az egészségügyi miniszter által naptári negyedévente meghatározott célérték megjelenítésére, továbbá annak megjelenítésére, hogy az adott gyógyszer rendelése a külön jogszabály szerint értékelés alá eső ATC csoportba tartozik-e és amennyiben igen, úgy az egy napi terápiára számolt támogatása a célérték alá, vagy fölé esik,

e) olyan figyelmeztető szöveg megjelenítésére, amely jelzi – minden hónap 1. napjától – hogy új gyógyszertörzs van érvényben és figyelmeztet a frissítés szükségességére.”

2. § (1) Az R. 4. § (5) bekezdés ag) alpontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[A szoftver által használt gyógyszertörzsnek az OEP által közzétett törzsállományból gyógyszerenként minimálisan tartalmaznia kell:
a gyógyszer]

„ag) közfinanszírozás alapjául elfogadott árához nyújtott társadalombiztosítási támogatásának mértékét, összegét, térítési díját támogatási jogcímenként,”

(2) Az R. 4. § (5) bekezdése a következő e)–g) ponttal egészül ki:

[A szoftver által használt gyógyszertörzsnek az OEP által közzétett törzsállományból gyógyszerenként minimálisan tartalmaznia kell:]

„e) hogy az adott gyógyszer egy napi terápiára számolt támogatása a külön jogszabály szerinti célérték alá, vagy fölé esik,

f) emelt és kiemelt támogatási kategóriába tartozó gyógyszer esetén az adott gyógyszerhez tartozó, a külön jogszabályban meghatározott indikációs pont (pontok) szövegét és az

indikációs pontban (pontokban) szereplő BNO kódot (kódokat),
g) emelt és kiemelt támogatási kategóriába tartozó gyógyszer esetén
ga) a külön jogszabályban meghatározott indikációs pontban szereplő szakvizsga megnevezését,
gb) a külön jogszabályban meghatározott indikációs pontban megjelenő kijelölt intézmény megnevezését,
gc) amennyiben az szakorvosi javaslatra rendelhető, úgy ennek tényét, valamint a javaslat időtartamának megjelölését.”

3. § (1) Az R. 5. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) A szoftver minősítése iránti eljárás kérelemre indul. A szoftver minősítése iránti kérelmet a szoftver szerzői vagy felhasználási jogaival rendelkező szervezet nyújtja be a Felügyelethez. A Felügyelet a minősítésről határozatban dönt. A Felügyelet a szoftver minősítésére, illetve működés közbeni ellenőrzésére irányuló eljárást a közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló 2004. évi CXL. törvény alapján folytatja le.”

(2) Az R. 5. § (4) bekezdés db) alpontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[A kérelemhez csatolni kell:
nyilatkozatot]

„db) arról, hogy a rendszer – beleértve minden olyan futtatható kódú szoftvert is, amely az elszámolást érintő bármely adatállományt vagy annak egy részét írja vagy olvassa – a jogszabályban meghatározott esetek kivételével nem tartalmaz olyan automatikus vagy manuálisan indítható funkciót, amely a szoftver kezelőfelületén keresztül elősegítené a valós adatoktól eltérő adatok rögzítését,”

4. § Az R. 6. §-a a következő (4) bekezdéssel egészül ki:

„(4) Amennyiben a Felügyelet eljárása során megállapítja, hogy a minősített szoftver működése nem felel meg az e rendeletben foglalt követelményeknek, felhívja az ügyfél figyelmét a jogszabálysértésre, és határidő megállapításával, valamint a jogkövetkezményekre történő figyelmeztetéssel felszólítja annak megszüntetésére. A Felügyelet a határidő eredménytelen elteltét követően a szoftver minősítéséről hozott határozatot visszavonhatja.”

5. § (1) Az R. melléklete helyébe – az R. 1. számú mellékleteként – e rendelet 1. számú melléklete lép.

(2) Az R. e rendelet 2. számú melléklete szerinti 2. számú melléklettel egészül ki.

6. § (1) Ez a rendelet a kihirdetését követő 3. napon lép hatályba, azzal, hogy az e rendelet 1. számú mellékletével megállapított követelményeket legkésőbb 2009. július 1-jéig kell teljesíteni.

(2) Az R. e rendelet hatálybalépését megelőző napon hatályos rendelkezései alapján már minősített szoftver 2009. január 1-jét követően akkor alkalmazható, ha a szoftver szerzői vagy felhasználási jogaival rendelkező szervezet az e rendelet szerinti módosítások kapcsán szükséges szoftvermódosítás teljesítéséről – az 1. számú melléklettel megállapított követelmények kivételével – 2008. december 31-éig nyilatkozatot nyújt be a Felügyelethez. Az 1. számú melléklettel megállapított követelmények teljesítéséről szóló nyilatkozat benyújtásának határideje 2009. július 1-je.

(3) Az R. 4. § (2) bekezdésében a „melléklete” szövegrész helyébe az „1. számú melléklete” szöveg, 4. § (3) bekezdésében a „melléklete” szövegrész helyébe a „2. számú melléklete” szöveg, 4. § (4) bekezdés b) pontjában a „térítési díja” szövegrész helyébe a „napi térítési díja” szöveg, a „térítési díjú” szövegrész helyébe a „napi térítési díjú” szöveg, 4. § (5) bekezdés ai)–aj) pontjaiban a „melléklete” szövegrész helyébe a „2. számú melléklete” szöveg lép.

(4) Az R. 5. § (4) bekezdés df) alpontja hatályát veszti.

(5) Az emberi felhasználásra kerülő gyógyszerek rendeléséről és kiadásáról szóló 44/2004. (IV. 28.) ESZCSM rendelet 6. számú mellékletében az „1372 Budapest 5, Pf. 45” szövegrész helyébe az „1372 Budapest 5, Pf. 450.” szöveg, a „Fax:” szövegrész helyébe a „Fax: (1) 886-9460” szöveg lép.

Dr. Székely Tamás s. k.,
egészségügyi miniszter

1. számú melléklet a 46/2008. (XII. 3.) EüM rendelethez

„1. számú melléklet az 53/2007. (XII. 7.) EüM rendelethez

Az extra vonalkód adattartalma és műszaki leírása

1. Az “extra vonalkód” adattartalma:

- a) a vény felírás dátuma,
- b) a TAJ szám,
- c) a BNO kód,
- d) a vény felírás jogcíme,
- e) a helyettesíthetőség,
- f) a felírt gyógyszer TTT kódja,
- g) a felírt gyógyszer mennyisége,
- h) a külön jogszabály szerint szakorvosi javaslatra rendelhető készítmények esetén a szakorvosi javaslatot adó orvos pecsétszáma,
- i) a külön jogszabály szerint szakorvosi javaslatra rendelhető készítmények esetén a szakorvosi javaslat keletkezésének ideje a vény felírás időpontjához viszonyítva,
- j) a szoftver minősítésének azonosító kódja,
- k) a program által a vénynyomtatás során használt gyógyszer törzs érvényességi idejének kezdő dátuma.

2. Az “extra vonalkód” adattartalmának kódolása:

- a) A vény felírás dátuma: 1-től 366-ig terjedő, három számjegyből álló szám, amely azt jelzi, hogy a vényfelírás az év hányadik napján történt.
- b) A TAJ szám 9 számjegye.
- c) A BNO-kód: a nyomtatott vényen szereplő BNO-kód numerikus formában, mely úgy áll elő, hogy a BNO-kód első karaktere helyett minden esetben az adott karakter ASCII kódja szerepel, 2 számjegy hosszúságban. Ha az eredeti BNO-kód negyedik karaktere “H”, akkor helyette a

vonalkódban "0" érték szerepel, továbbá az ma) pont szerinti bináris szám értéke "1". Ha az eredeti BNO-kód negyedik karaktere nem "H", akkor az ma) pont szerinti bináris szám értéke "0".

d) A vény felírás jogcíme:

Általános jogcím 1

HM jogcímen 2

Közügyógyellátási jogcím 3

Üzemi baleset 4

Eü. rend. jogcím 5

Eü. tér. köt. jogcím 6

Teljes ár 7

Eü. rend. és közgyógyellátási jogcím együtt 8

Eü. tér. köt. és közgyógyellátási jogcím együtt 9

e) A helyettesíthetőség: értéke a "0" (nulla) vagy az "1" (egy) lehet. Az "1" jelentése, hogy a gyógyszer helyettesíthető, a "0" jelentése, hogy a gyógyszer nem helyettesíthető. A helyettesíthetőség értékét azmb) pont szerinti bináris számban kell feltüntetni.

f) A felírt gyógyszer TTT kódja, 9 számjegy hosszúságban.

g) A felírt gyógyszer mennyisége: jobbra igazított, vezető nullákkal feltöltött, 3 karakter hosszúságú numerikus adat.

h) A külön jogszabály szerint szakorvosi javaslatra rendelhető készítmények esetén a szakorvosi javaslatot adó orvos pecsétszáma, 5-nél kevesebb számjegyből álló pecsétszám esetén vezető nullával feltöltve. Ha az orvosi pecsétszám 6 számjegyből áll és az első számjegye "1", azaz a pecsétszám értéke 100 000–199 999 közötti, akkor az mc) pont szerinti bináris szám értéke "1", különben "0". Amennyiben a gyógyszer rendelése szakorvosi javaslathoz nem kötött, akkor 5 karakter hosszúságban nullával feltöltve.

i) A külön jogszabály szerint szakorvosi javaslatra rendelhető készítmények esetén a szakorvosi javaslat időpontja és a vényfelírás időpontja között eltelt idő hónapban kifejezve, egész hónapra lefelé kerekítve, 2 számjegy hosszúságban. Amennyiben olyan gyógyszerrel van szó, amely esetében a szakorvosi javaslat alapján határozatlan ideig lehet gyógyszert felírni és a javaslat 96 hónapnál régebbi, minden esetben a "99" számjegyeket kell használni. Amennyiben a gyógyszer rendelése szakorvosi javaslathoz nem kötött, akkor 2 karakter hosszúságban nullával feltöltve.

j) A Felügyelet által a szoftver minősítésekor adott 3 számjegyből álló szám.

k) A program által a vénynyomtatás során használt gyógyszer törzs érvényességi ideje kezdő dátumának hónapja és a vényfelírás dátumának hónapja között eltelt hónapok száma, egész hónapban számítva, lefelé kerekítve, 1 számjegy hosszúságban. Ha a két dátumban a hónapok megegyeznek, akkor a karakter értéke "0"; ha a gyógyszer törzs érvényességi ideje kezdő dátumából a hónap egy hónappal korábbi, mint a vényfelírás dátuma, akkor a karakter értéke "1" és így tovább.

l) Az ma), mb) és mc) alpontok értéke alapján képzett bináris szám decimális megfelelője, 1 számjegy hosszúságban. A képzett decimális szám bináris összetevői sorrendben az alábbiak:

ma) Ha a vényen szereplő BNO-kód negyedik karaktere "H", akkor értéke "1", különben "0".

mb) Ha a gyógyszer az e) pont szerint helyettesíthető, értéke "1", különben "0".

mc) Amennyiben a h) pont szerinti orvos pecsétszáma hat számjegyű és első számjegye "1", akkor értéke "1", különben "0".

3. Példa "extra vonalkód" adattartalmára és annak kódolására:

Pozíció	Karakter tartalma	Hossz	Példa	Kódolt érték
1–3	a vény felírás dátuma	3	2007. 02. 02	033
4–12	a TAJ szám	9	238338038	238338038
13–18	a BNO kód	6	I10H0	731000
–	– +,,H"			→ binA = 1
19–19	a vény felírás jogcíme	1	Általános	1
–	a helyettesíthetőség	–	Helyettesíthető	→ binB = 1
20–28	a felírt gyógyszer TTT kódja	9	210002737	210002737
29–31	a felírt gyógyszer mennyisége	3	99	099
32–36	orvos pecsétszáma	5	112345	12345
–	– + "1"			→ binC = 1
37–38	szakorvosi javaslat dátuma (relatív módon)	2	2006.01.30	12
39–41	a Felügyelet által minősítéskor adott szám	3	020	020
42–42	törzs érvényességének kezdő hónapja (relatív módon)	1	2006.12.01	2
–	binA: BNO-kód 4. karaktere "H"	–	1xx	
–	binB: helyettesíthető	–	x1x	
–	binC: pecsétszám 6 számjegyű, első karaktere "1"	–	xx1	
43–43	→ binA, binB, binC decimális megfelelője	1	111	7

4. Az "extra vonalkód" műszaki leírása: Code–128 jelkép MSZ EN 799:2001 számú szabvány 4.6 pontja alapján a jelkép méreteit és tűréseit az adott alkalmazási környezet határozza meg. A megfelelő leolvashatóság érdekében – figyelembe véve az olvashatóságot és a dekódolhatóságot – az X=0,33–0,495 mm közötti modulméret javasolt. Ugyancsak az alkalmazási környezet alapján a javasolt minimális vonalmagasság 12 mm (MSZ EN 799:2001 számú szabvány 4.6 pontja alapján). A jelkép előtt és mögött megjelenő világos nyugalmi mező X=0,33 mm esetén minimum 3,4 mm (MSZ EN 799:2001 számú szabvány 4.6.3.1 pontja alapján). A vonalkódba bekódolt adatok szemmel olvasható módon történő feltüntetése az adott alkalmazási környezetben tiltott.

„

2. számú melléklet a 46/2008. (XII. 3.) EüM rendelethez

„2. számú melléklet az 53/2007. (XII. 7.) EüM rendelethez

A gyógyszer-törzs adatállományának leírása**1.1 VERZIOK Tábla**

Név	Leírás	Hivatkozás
-----	--------	------------

KIHIRD	Életbelépés dátuma	
--------	--------------------	--

VERZIO	Hányadik módosítás	
--------	--------------------	--

TIPUS	1: gyógyszer, alapanyag,	
-------	--------------------------	--

2: gyse, gyógyfürdő

STATUS

1: javítás alatt,

2: lezárva

JAVAUTH Utoljára javította

JAVDAT Javítás dátuma

ID egyedi azonosító

1.2 GYOGYSZ Tábla

Név Leírás Hivatkozás

ID Elsődleges azonosító.

KOZHID OGYI által kezelt, időben változatlan, egyedi termékazonosító.

OEP_DAT Az érvényesség kezdetének (a hatálybalépésének) dátuma ééééhhnn formában.

SWITCH A változás kódja:

U: új termék,

M: módosított,

K: kikerül a támogatásból,

T: törlendő, forgalomból kivonva. 4. § (4) c);

4. § (4) d)

TIPUS A készítmény típusának kategóriája:

G: gyógyszer,

T: tápszer,

R: radiofarmakon,

H: homeopátiás szer,

A: alapanyag,,

F: FoNo készítmény,

C: csomagolóanyag,

K: készítési díj,

S: gyógyászati segédeszköz,

F: gyógyfürdő.

OEP_TTT A készítmény azonosítására az OEP által használt kód (TTT). 2. § c);

4. § (5) aa)

OEP_EAN A termék EAN kódja.

OEP_TK A készítmény OGYI által kiadott nyilvántartási száma. 2. § i);

4. § (5) ab)

TKTORLES A nyilvántartásból törölt készítmények megjelölésére használt oszlop: TT vagy null.

TKTORLESDAT A készítmény nyilvántartásból való törlésének dátuma.

OEP_NEV A készítmény neve. 4. § (5) ac)

OEP_KSZ A készítmény kiszerelése. 4. § (5) ad)

OEP_ATC OEP által meghatározott ATC kód. 4. § (5) ae)

HATOANYAG A készítmény fő hatóanyagának neve. 4. § (5) ae)

ADAGMOD A készítmény adagolásmódjának azonosítója.

ID_GYFORMA A gyógyszerforma azonosítója.

GYFORMA A teljes gyógyszerforma szöveges leírása.

RENDELHET A készítmény rendelkezésének azonosítója:

V: vényköteles gyógyszerek

VN: vény nélküli gyógyszerek

I: rendelőintézeti járóbeteg-szakellátást vagy fekvőbeteg-szakellátást nyújtó szolgáltatók által biztosított körülmények között alkalmazható gyógyszerek

J: a szakorvosi/kórházi diagnózist követő járóbeteg-ellátásban alkalmazható gyógyszerek

SZ: szakorvos által rendelhető gyógyszerek 4. § (5) ah)

EGYENID Az OGYI által megállapított egyenértékűség esetén az OEP által adott csoport azonosító száma, ha nincs ilyen, akkor -1. 4. § (5) ai)

OHATO_MENNY Összes hatóanyag tartalom.

HATO_MENNY Egy kiszerelési egységben levő hatóanyag tartalom.

HATO_EGYS OHATO_MENNY, HATO_MENNY mezők mennyiségi egysége (pl. mg).

KISZ_MENNY A termékben levő kiszerelési egységek száma.

KISZ_EGYS A termékben levő kiszerelési egység egységneve (pl. db).

DDD_MENNY DDD értéke. 2. § f)

DDD_EGYS DDD_MENNY mennyiségi egysége (pl. mg).

DDD_FAKTOR HATO_EGYS és DDD_EGYS közti átváltó szám (pl. g, mg esetén 1000).

DOT Terápiás napok száma 2. § g)

OEP_TAR Termelői ár

OEP_NKAR Nagykereskedelmi ár

OEP_FAN Fogyasztói ár nettó

OEP_FAB Fogyasztói ár bruttó 4. § (5) af)

OEP_AFA Áfa kulcsa

NTK Napi terápiás költség 2. § d);

4. § (5) af)

OEP_ITM A termék régi támogatásjelzése

OEP_JC1 Az oszlop "I" karaktert tartalmaz, ha a készítmény honvédelmi jogosultsággal írható.

OEP_JC2 Az oszlop "I" karaktert tartalmaz, ha a készítmény közgyógyellátott betegeknek írható.

OEP_JC3 Az oszlop "I" karaktert tartalmaz, ha a készítmény üzemi baleset esetén felírható.

OEP_JC4 Az oszlop "I" karaktert tartalmaz, ha a készítmény EÜ kiemelt jogosultsággal írható.

OEP_JC5 Az oszlop "I" karaktert tartalmaz, ha a készítmény EÜ emelt jogosultsággal írható.

KGYKERET Az oszlop 1-et tartalmaz, ha a készítmény közgyógy keretre elszámolható, 2-t ha nem. 4. § (5) ca);

4. § (5) cb)

EGYSEGAR HATO_EGYS-nyi hatóanyag ára.

NORM_TIP Értékei: NT, nem támogatott és NOMIN, HFIX, TFX a normatív támogatás technikája.

NORM_SZAZ Támogatás mértéke%-ban (pl. 0, 25, 55, 85) 4. § (5) ag)

NORM_FIXID Normatív fixcsoport azonosítója 4. § (5) d)

NORM_REFNTK Normatív fixcsoport referencia NTK-ja

OEP_INN Normatív támogatás nettó

OEP_INB Normatív támogatás bruttó 4. § (5) ag)

NORM_TERDIJ A beteg által térítendő összeg (normatív) 2. § e)

NTK_TD A beteg által térítendő összeg szerint kiszámított napi terápiás költség (normatív) 2. § f)

NORM_MIHAID Minőségi és Hatékony Gyógyszerrendelési Ösztönzés csoportazonosítója:

0: nem értelmezett;

1: Gyomorbántalmak, GERD;

2: Magas vérnyomás;

3: Vércsíreltérések (magas koleszterin, triglicerid);

4: Cukorbetegség

NORM_MIHACEL Minőségi és Hatékony Gyógyszerrendelési Ösztönzés a gyógyszer csoportjához tartozó célérték.

NORM_MIHASTAT Minőségi és Hatékony Gyógyszerrendelési Ösztönzés status

-1: célérték alatti vagy azonos;

0: nem értelmezett;

1: célérték fölött van 4. § (5) e)

EUEM_TIP Értékei: (null), NOMIN, HFIX, TFX, az EÜ emelt támogatás technikája

EUEM_SZAZ Támogatás mértéke%-ban (pl. 50, 70, 90) 4. § (5) ag)

EUEM_FIXID EÜ emelt fixcsoport azonosítója 4. § (5) d)

EUEM_REFNTK EÜ emelt fixcsoport referencia NTK-ja

OEP_EUN EÜ emelt támogatás nettó

OEP_EUB EÜ emelt támogatás bruttó 4. § (5) ag)

EUEM_TERDIJ A beteg által térítendő összeg (EÜ emelt) 2. § e)

NTK_EETD A beteg által térítendő összeg szerint kiszámított napi terápiás költség (EÜ emelt)

2. § f)

EUEM_PONTOK EÜ pontok, amire a termék EÜ emelt támogatással írható
EUKIEM_TIP Értékei: (null), NOMIN, HFIX, TFX, az EÜ kiemelt támogatás technikája
EUKIEM_SZAZ Támogatás mértéke%-ban (pl. 100) 4. § (5) ag)
EUKIEM_FIXID EÜ kiemelt fixcsoport azonosítója 4. § (5) d)
EUKIEM_REFNTK EÜ kiemelt fixcsoport referencia NTK-ja
OEP_EU100N EÜ kiemelt támogatás nettó
OEP_EU100B EÜ kiemelt támogatás bruttó 4. § (5) ag)
EUKIEM_TERDIJ A beteg által térítendő összeg (EÜ kiemelt) 2. § e)
NTK_EKTD A beteg által térítendő összeg szerint kiszámított napi terápiás költség (EÜ kiemelt) 2. § f)
EUKIEM_PONTOK EÜ pontok, amire a termék EÜ kiemelt támogatással írható.
FORGALOMBAN Ha forgalmazott termék, akkor 1, egyébként (null).
BESOROLAS A költséghatékonysági kategória kódja jogcímenként
(lásd megjegyzések). 4. § (5) aj)

PATIKA GYSE Patikában kapható-e (I)
KIHI Kihordási idő
FELME Felírható mennyiség
EGYEDI Egyedi méretvétel alapján (I)
OEP_ISO ISO kód
FORGENGTT Forgatumba hozatali engedély jogosultja
FORGENGTT_ID Forgatumba hozatali engedély jogosultjának azonosítója
FORGALMAZ Forgalmazó
FORGALMAZ_ID Forgalmazó azonosítója
BRANDNEV A gyógyszer család (brand) neve
BRAND_ID A gyógyszer család (brand) azonosítója
KERESZTJELZES OGYI hatás erősség (méreg osztály) jelzése pl. +, ++, ... stb.
VEGE Az érvényesség vége, ha még nincs lezárva az érvényessége, akkor 2009.12.31
(Access, DBF fájlokban nem jelenik meg, mert felesleges).
REGI_NEV Az átnevezett készítmény korábbi neve.

1.2.1 GYOGYSZ táblához tartozó megjegyzések

A gyógyszer-hatékonysági színezés alapjául szolgáló

BESOROLAS mező kitöltésének kódjai:

- 1: referencia termék,
- 2: $NTK \leq REFNTK$
- 3: $NTK < 1,1 * REFNTK$
- 4: $NTK \geq 1,1 * REFNTK$
- 5: nem képezhető
- 6: TT

A normatív jogcímhez képzett kód: njk.

Az EÜ emelt jogcímhez képzett kód: eejk.

Az EÜ kiemelt jogcímhez képzett kód: ekjk.

BESOROLAS = 10000 * njk + 100 * eejk + ekjk

1.3 SZAKVKODOK Tábla

Név Leírás Hivatkozás

ID

KOD

LEIRAS Elsődleges azonosító

A szakvizsga kódja

A szakvizsga leírása 4. § (5) ga)

1.4 SZAKVHOZZAR Tábla

Név Leírás Hivatkozás

EUPONT_ID

SZAKV_ID Az EÜ pont azonosítója

Szakvizsgák, amikkel írható a ponton levő gyógyszer.

1.5 EUPONTOK Tábla

Név Leírás Hivatkozás

ID

EUTIP

KODSZAM

PERJEL

LEIRAS

JAVASLATRA

JIDOKORLAT Elsődleges azonosító

Értékei: EÜ50, EÜ70, EÜ90, EÜ100.

Az indikáció kódja, ha pl.: 3/c, 9/a, akkor ebből a szám.

Az indikáció perjel utáni része pl. c, b2.

Az indikáció leírása

0: ha javaslatra nem írható, 1: ha igen.

A javaslattól kezdve hány hónapig írható.

4. § (5) f)

1.6 EUHOZZAR Tábla

Név Leírás Hivatkozás

EUPONT_ID

GYOGYSZ_ID Hivatkozás

Hivatkozás

1.7 BNOKODOK Tábla

Név Leírás Hivatkozás

ID

KOD

LEIRAS Elsődleges azonosító

A BNO kódja, 5 vagy kevesebb hosszúságú, pl. C90, C90000.

BNO leírása

4. § (5) f)

1.8 BNOHOZZAR Tábla

Név Leírás Hivatkozás

EUPONT_ID

BNO_ID Hivatkozás

Hivatkozás

1.9 KIINTOR Tábla

Név Leírás Hivatkozás

ID

JAROFEKVO

MEGYE

INTKOD

INTEZET

GYFKOD

EGYSEG

ORVOSNEV

PECSETKOD Elsődleges azonosító

J: járó-, F: fekvőbeteg intézmény

Megye

Az intézet kódja

Intézet neve

GYF kód

Intézetben belüli egység (osztály, szakambulancia,...) neve

A jogosult orvos neve

A jogosult orvos pecsétkódja

4. § (5) gb)

1.10 KIINTHOZZAR Tábla

Név Leírás Hivatkozás

EUPONT_ID

KIINT_ID Az EÜ pont azonosítója

A kijelölt intézetre (és orvosra) mutat.