



Vlaams Indicatorenproject voor Professionals en Patiënten

Koning Albert II-laan 35 bus 33 1030 BRUSSEL

Tel. 02 553 35 00 - Fax 02 553 35 84

<http://www.zorg-en-gezondheid.be>

Meetinstructie voor de auditoren

Indicator: Een volledig geneesmiddelenvoorschrift
Het meet het percentage aan volledige geneesmiddelenvoorschriftlijnen.
Bij wie wordt deze indicator gemeten (inclusie criteria)
<ul style="list-style-type: none"> • Alle geneesmiddelenvoorschriften ontvangen in de apotheek op een bepaalde dag worden geïnccludeerd. Dit is inclusief geneesmiddelenvoorschriften voor ambulante patiënten (zowel in het dagziekenhuis, de polikliniek als de ambulante afleveringen in de apotheek). Ook de elektronische voorschriften worden geïnccludeerd. • De voorschriften worden chronologisch gemeten voor elke validatie of aanpassing van de apotheker. • Er worden minimaal 100 voorschriftlijnen beoordeeld. Dit betekent dat als het aantal voorschriften van de dag voorafgaand aan de audit minder dan 100 voorschriftlijnen heeft, worden de voorschriften van de dag voordien beoordeeld. Zo verder tot men de kaap van 100 voorschriften behaald heeft (telkens volledige dagen beoordelen). De voorschriften kunnen enkel beoordeeld worden als deze vallen binnen de meetperiode.
Bij wie wordt deze indicator NIET gemeten (exclusie criteria)
<ul style="list-style-type: none"> • Verdovingsvoorschriften • Naschriften voor nood –en spoedkasten • Voorschriften van bereidingen, medische gassen, parafarmacie • Voorschriften voor prothesen, implantaten en medische hulpmiddelen
Welke aspecten worden gemeten steeds Ja of Nee te antwoorden
<ul style="list-style-type: none"> • Gaat het al dan niet om een elektronisch voorschrift : informatief veld voor de verwerking van de data • Volledige naam en voornaam van de patiënt = geschreven of via het etiket van de patiënt • Geboortedatum van de patiënt = geschreven of via het etiket van de patiënt • Naam van het geneesmiddel = geen afkortingen, behalve chemische afkortingen = éénduidig, geen misverstanden mogelijk, voor een generieke naam dient de leverancier niet verplicht vermeld te worden, VOS is toegestaan. Indien bijvoegsels (vb minor, mitis, duo, ...) niet in de naam van het geneesmiddel vermeld werden dan mogen ze wel als juist worden geïnterpreteerd indien door de aangegeven sterkte of de dosis de éénduidigheid blijkt. • Toedieningsvorm = aanwezig of eenduidig, doordat er bvb slechts één toedieningsvorm bestaat, afkortingen toegestaan volgens procedure ziekenhuis. Als de toedieningsvorm eenduidig kan afgeleid worden uit de toedieningsweg, wordt dit als juist geïnterpreteerd. • Sterkte = altijd aanwezig met de eenheid of éénduidig doordat er maar één sterkte in België bestaat. Het mag ook als éénduidig worden geïnterpreteerd als de dosis die men wenst toe

te dienen beschikbaar is in die sterkte. Bvb Dafalgan co 1 x 500 mg/d = Ok voor parameter sterkte gezien dafalgan co bestaat in 500 mg. Bij een combinatiepreparaat is het voldoende om de sterkte van het hoofdbestanddeel weer te geven indien er geen verschillen zijn in de andere vormen en het eenduidig is.

- Dosering = dosis per toediening éénduidig vermeld, de wijze waarop dit vermeld wordt kan afhankelijk zijn van de procedure in het ziekenhuis bvb 1 x 1 co/d, 1 x 1, 1 x 500 mg/d, deze parameter vormt meestal een geheel met de toedieningsfrequentie, afkortingen toegestaan volgens procedure ziekenhuis. In het geval van dermatologische preparaten is de dosis niet verplicht. Volgens schema/protocol wordt ook geïnterpreteerd als correct. Eénmalig en zo nodig worden niet goedgekeurd als dosering.
- Toedieningsfrequentie = de toedieningsfrequentie van de dosis per tijdspanne is éénduidig vermeld, de wijze waarop dit vermeld wordt kan afhankelijk zijn van de procedure in het ziekenhuis bvb /d is niet noodzakelijk als daar volgens de procedure van het ziekenhuis éénduidige afspraken voor bestaan. Zo nodig wordt niet goedgekeurd als er geen maximum aantal bij vermeld staat. Volgens schema/protocol en éénmalig worden goedgekeurd.
- Arts = volledige naam en voornaam of stempel van de arts, in geval van een elektronisch voorschrift dient het voorschrift gevalideerd te worden.
- Handtekening = de handtekening of paraaf van de arts is aanwezig, iov is niet toegelaten
- Datum = de datum van het voorschrift wordt vermeld met de dag, de maand en het jaar

Afspraken in de beoordeling

- **Het recentste geneesmiddelenrepertorium geldt als bron om te controleren of bvb de naam, vorm, sterkte, toedieningsvorm éénduidig is zonder het te vermelden**
- **Indien een bepaalde karakteristiek niet van toepassing is bij een voorschriftlijn, wordt deze als conform aan de richtlijn beschouwd waardoor er in die bepaalde kolom een 'Ja' wordt gecodeerd. Bij het beoordelen van de toedieningsvorm en sterkte gaan we ervan uit dat als deze niet expliciet vermeld staat en er bestaat maar één vorm of één sterkte op de Belgische markt dan wordt dit als 'Ja' beschouwd.**
- **Het kan nodig zijn om de interne afspraken of procedures van het ziekenhuis op te vragen om een juiste beoordeling te doen.**