

Til MedComs

Laboratoriekontaktpersoner, laboratoriesystemleverandører samt kliniske laboratorieselskaber.

Forskerparken 10
DK-5230 Odense M

Telefon 6543 2030
www.medcom.dk
Dato 17.02.2015

Sendt til:

Helle Bach Hansen, Region Nordjylland
Bente Vestergaard, Region Midtjylland
Tove Charlotte Nielsen, Region Syddanmark
Michael Dehn, Region Sjælland
Gitte Borgen, Region Sjælland
Özgür Demir, Region H, LabkaII
Elly Keller Christensen, RegionH, ADbakt
XXX, RegionH, Patologi
Niels Hornum, RHEL
Rikke Lind, Statens Serum Institut

Else Friis Nielsen, LabkaII
Torben Frøstrup, BCC lab
Ivan Christensen, BCC Patologi
Flemming Christensen, MADS
Peter Steenberg, ADbakt
Poul Hallager, Blodflødet
Y, Prosang

Lars Engers Petersen, DSKB
Kim Varming, DSKIM
Thøger Gorm Jensen, DSKM
Martin Bak, DSPAC

Rettelser til laboratoriesystemer i forbindelse med ”tilbagesvar”.

Møde d. 11. marts hos MedCom; Forskerparken 10, 5230 Odense M
Bemærk, at man i bil kun kan komme til Forskerparken ad Landbrugsvej, idet adgangen via Munkebjergvej er spærret.

Kl. 09.30-14.00

Sundhedsstyrelsen udgav 9.6.2011 ny vejledning i håndtering af parakliniske undersøgelser <https://www.retsinformation.dk/Forms/R0710.aspx?id=137127>
Heri fastlægges retningslinjer for opfølgning af bestilte laboratorieprøver og billeddiagnostiske undersøgelser.

MedCom udarbejdede en løsningsbeskrivelse til håndtering af de i retningslinjerne beskrevne problemstillinger. (Bilag 1).

Forslaget har været behandlet i MedComs styregruppe med henblik på igangsættelse. Hertil er der behov for overslag over udgifter til ændring af laboratoriesystemerne samt tidsrammen for at få løsningen idriftsat.

Siden projektet er beskrevet, er der efterfølgende i lyset af diskussionen om adgang til den enkelte patients svar, blevet behov for, at de enkelte laboratoriesvar markeres, hvis der på rekvisitionen er nægtet samtykke fra patienten til videregivelse af laboratoriesvarene.

Ændringerne, der skal indføres i laboratoriesystemerne, er, at de:

- Sender en ”endelig/færdig- ” markering på rekvisionsniveau på svaret, når rekvisitionen er fuldt besvaret.
- Sender foreløbige svar i form af (*****), når prøverne på rekvisitionen er modtaget i laboratoriet. Senest, når første delsvareafgivelse på rekvisitionen sker, dog altid senest efter 48 timer.
- Sender markering af, om resultatet er forhøjet (HI) eller nedsat (LO), alternativt for patologi om svaret er: Præmalignt eller Malignt.
- Sender en ”nægtet samtykke-” markering i svaret, hvis dette er angivet i rekvisitionen.
- Ved videreforsendelse af rekvisitioner, hvor svaret angives som SENDT, at markere dette svar med status foreløbigt.
- Udvikler webservice, der sender oplysninger om rekvisitionens status til ”WebReqs Reminderfunktion” ved færdiggørelse af den enkelte rekvisition.
- Ved videreforsendelse af prøver sender den videresendte rekvisionsID til WebReqs Reminderserver.

./. Ovennævnte ændringer er indført i kladdeversionerne af standarderne, som er vedlagt. Desuden vedlægges beskrivelse af: ”Tilbagesvar”.

OBS: MedCom ønsker et overslag fra leverandørerne over omkostninger ved programændringerne. Vi kontakter jer om dette i denne uge.

For de enkelte regioner/landslaboratorier bedes man iværksætte proces omkring gennemførelse af ovennævnte, herunder tidsplan for indførelsen.

Vi forventer, at MedComs styregruppe godkender igangsætning af projektet på ordinært møde i februar, hvorfor der i MedCom afholdes orienteringsmøde for regionernes laboratoriekontaktpersoner og laboratoriesystemleverandørerne om ændringerne i standarderne, og hvad dette indebærer.

Mødet afholdes hos MedCom onsdag d. 11. marts kl. 09.30 til 14.00.

Tag endelig relevante personer med fra din organisation.

Tilmelding/afbud til Iben Søggaard, MedCom, ibs@medcom.dk senest **d.9. marts**.

Der serveres frokost og ydes rejsegodtgørelse.

Programmet for mødet sendes ud i særskilt mail.

Venlig hilsen

Ib Johansen
MedCom