

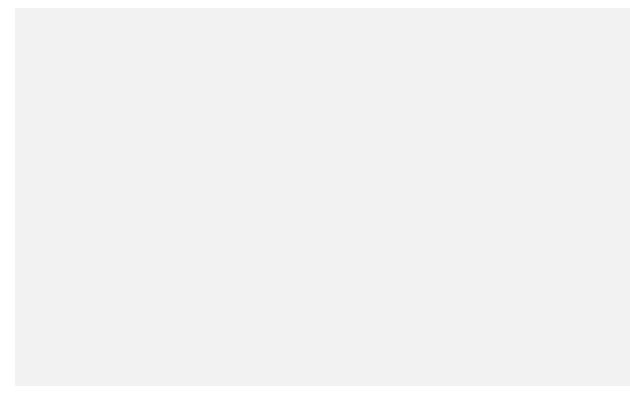
Wir erklären, dass die oben beschriebene Software den gesetzlichen Anforderungen aus § 73 Abs. 9 und 10 SGB V, den Festlegungen aus der Vereinbarung nach § 39 Abs. 1a SGB V sowie der Anlage 23 zu § 29 Bundesmantelvertrag Ärzte entspricht sowie Anlage 2 zum BMV-Ä (Vordruck-Vereinbarung¹ und die zugehörigen Erläuterungen², die Anlage 2a (Blankformularbedruckung³ mit Technischem Handbuch⁴), Anlage 2b (Vordruckvereinbarung digitale Vordrucke⁵), die technischen Anlagen zur eAU⁶ und zum E-Rezept⁷, das Handbuch digitale Muster⁸, die Anforderungen zum Prüfpaket-AVWG⁹, die Anforderungen zum Prüfpaket-Heilmittelverordnung HMV¹⁰, sowie die Anforderungen zum Prüfpaket eAU¹¹ und zum Prüfpaket eRP¹² insoweit vollumfänglich berücksichtigt sind, wie die Aufgaben des Entlassmanagements betroffen sind und die Software kontinuierlich an Änderungen in diesen Grundlagen angepasst wird, und die Arzneimitteldatenbanken entsprechend den gesetzlichen Vorgaben aktualisiert werden. Dabei beschränkt sich die Umsetzung der Bedruckung bzw. Generierung auf die oben angegebenen Muster bzw. digitalen Verfahren.

Zum Nachweis der Funktionalität haben wir Testausdrucke (Formularbedruckung und/oder Blankobedruckung) sowie – sofern wir für die eAU bzw. das E-Rezept eine Zulassung beantragt haben – zusätzlich jeweils eine ausgedruckte XML-Datei entsprechend den Vorgaben der DKG beigefügt, die mit der oben angegebenen Softwareversion mit den Vorgaben erzeugt wurden, die zu dem in Tabelle angegebenen Zeitpunkt gültig sind bzw. sein werden. Wir haben zur Kenntnis genommen, dass Anträge für das Folgejahr auch auf Basis der zum Antragszeitpunkt gültigen Vorgaben möglich sind.

Die XML-Dateien werden entsprechend der beantragten Verfahren parallel per E-Mail an die Adresse zulassung@dkgev.de versandt.

Für die eAU bzw. das E-Rezept haben wir, sofern wir jeweils eine Zulassung beantragt haben, eine Kopie des jeweiligen Bestätigungsschreibens der gematik zur „Konformität des Primärsystems zur Konnektorschnittstelle“ beigefügt.

Wir verpflichten uns, unsere Kunden zu unterrichten, wenn die Zulassung der Software ausläuft oder von der DKG zurückgezogen wird.

_____ , _____ Ort Datum	_____ Unterschrift
	_____ Name in Druckschrift
	_____ und Funktion

¹ https://www.kbv.de/media/sp/02_Vordruckvereinbarung.pdf

² http://www.kbv.de/media/sp/02_Erlaeuterungen.pdf

-
- ³ https://www.kbv.de/media/sp/02a_Blankoformularbedruckung.pdf
 - ⁴ https://www.kbv.de/media/sp/02a_Blankoformularbedruckung_Handbuch.pdf
 - ⁵ https://www.kbv.de/media/sp/02b_Vordruckvereinbarung_digitale_Vordrucke.pdf
 - ⁶ https://update.kbv.de/ita-update/DigitaleMuster/eAU/KBV_ITA_VGEX_Technische_Anlage_eAU.pdf
 - ⁷ https://update.kbv.de/ita-update/DigitaleMuster/ERP/KBV_ITA_VGEX_Technische_Anlage_ERP.pdf
 - ⁸ https://update.kbv.de/ita-update/DigitaleMuster/KBV_ITA_VGEX_Technisches_Handbuch_DiMus.pdf
 - ⁹ https://update.kbv.de/ita-update/Verordnungen/Arzneimittel/EXT_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_AVWG.pdf
 - ¹⁰ https://update.kbv.de/ita-update/Verordnungen/Heilmittel/EXT_ITA_VGEX_Anforderungskatalog_Heilmittel.pdf
 - ¹¹ https://update.kbv.de/ita-update/DigitaleMuster/eAU/KBV_ITA_AHEX_Pruefpaaket_eAU.pdf
 - ¹² https://update.kbv.de/ita-update/DigitaleMuster/ERP/KBV_ITA_AHEX_Pruefpaaket_eRP.pdf