

INSTITUT NATIONAL
D'ASSURANCE MALADIE-INVALIDITÉ

[C - 2021/21509]

28 JUIN 2021. — Règlement modifiant le règlement du
19 décembre 2016 relatif à la prescription électronique

Le Comité de l'Assurance soins de santé de l'Institut national
d'assurance maladie-invalidité,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et
indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, les articles 9bis et 22, 11°;

Après en avoir délibéré au cours de sa séance du 28 juin 2021,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'article 2 du règlement du 19 décembre 2016 relatif
à la prescription électronique, les modifications suivantes sont
apportées :

1° deux alinéas rédigés comme suit sont insérés entre les alinéas 5
et 6 :

« Avec l'accord du patient, la remise de la « preuve de prescription
électronique » sous format papier par le prescripteur peut être
remplacé par l'envoi ou la mise à disposition par un moyen sécurisé de
la « preuve de prescription électronique » sous format digital. En cas
d'impression sur papier, l'impression se fait sur papier taille A4, avec
un maximum de quatre preuves de prescription électronique par
feuille.

Les instructions techniques pour les fournisseurs de logiciels néces-
saires à l'établissement et à l'impression de la « preuve de prescription
électronique » sont publiées sur le site web de l'Institut national
d'assurance maladie-invalidité. »

2° dans l'alinéa 8 ancien, devenant l'alinéa 10, la phrase « Lorsqu'au
moins un élément de la prescription est délivré, la prescription est
transmise de manière permanente au système du prescripteur. » est
remplacée par la phrase « Une fois délivrée, la prescription est
transmise de manière permanente au système du prestataire de soins. »

Art. 2. Dans le même règlement, l'annexe est remplacée par l'annexe
jointe au présent règlement.

Art. 3. Le modèle de preuve de prescription électronique tel qu'il
avait été établi avant l'entrée en vigueur du présent règlement, peut
être utilisé jusqu'au 31 janvier 2022.

Art. 4. Le présent règlement entre en vigueur le 15 septembre 2021.

Bruxelles, le 28 juin 2021.

Le Fonctionnaire dirigeant,
Br. VANDAMME

La Présidente,
A. KIRSCH

RIJKSINSTITUUT
VOOR ZIEKTE- EN INVALIDITEITSVERZEKERING

[C - 2021/21509]

28 JUNI 2021. — Verordening tot wijziging van de verordening
van 19 december 2016 betreffende het elektronisch voorschrift

Het Verzekeringscomité geneeskundige verzorging van het
Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor genees-
kundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994,
artikelen 9bis en 22, 11°;

Na erover te hebben beraadslaagd in zijn vergadering van 28 juni 2021,

Besluit :

Artikel 1. In artikel 2 van de verordening van 19 december 2016
betreffende het elektronisch voorschrift worden de volgende
wijzigingen aangebracht:

1° tussen het vijfde en het zesde lid worden twee leden ingevoegd,
luidende:

“Mits het akkoord van de patiënt, kan de uitreiking op papier van het
“bewijs van elektronisch voorschrift” door de voorschrijver, vervangen
worden door de beveiligde verzending of beschikbaarstelling van dit
“bewijs van elektronisch voorschrift” op digitale wijze. Indien het op
papier wordt afgedrukt, moet het afgedrukt worden op A4 formaat met
maximaal vier bewijzen van elektronisch voorschrift per blad.

De technische instructies voor de softwareleveranciers die nodig zijn
voor het opstellen en het afdrucken van het “bewijs van elektronisch
voorschrift” worden gepubliceerd op de website van het Rijksinstituut
voor ziekte- en invaliditeitsverzekering.”

2° in het vroegere achtste lid, dat het tiende lid wordt, wordt de zin
“Wanneer minstens één item van het voorschrift afgeleverd is, wordt
het voorschrift permanent aan het systeem van de zorgverlener
overgemaakt.” vervangen als volgt: “Eenmaal afgeleverd, wordt het
voorschrift permanent aan het systeem van de zorgverlener overge-
maakt.”

Art. 2. In dezelfde verordening wordt de bijlage vervangen door de
bijlage gevoegd bij deze verordening.

Art. 3. Het model van bewijs van elektronisch voorschrift zoals dit
was vastgesteld voor de inwerkingtreding van deze verordening, mag
worden gebruikt tot en met 31 januari 2022.

Art. 4. Deze verordening treedt in werking op 15 september 2021.

Brussel, 28 juni 2021.

De Leidend ambtenaar,
Br. VANDAMME

De Voorzitter,
A. KIRSCH

Annexe

Modèle de la "preuve de prescription électronique"

De quelles options disposez-vous pour vous rendre à la pharmacie si vous avez perdu ce document ?

- 1) Via Masanté.be – Myhealthviewer – App Mes médicaments ou toute autre App, vous pouvez montrer votre prescription au pharmacien, qui lira le code-barres .
- 2) Vous pouvez également aller chercher les produits prescrits avec votre e-ID (ou votre numéro de registre national si votre e-ID a déjà été lue par le pharmacien qui vous délivre les produits dans les 15 mois précédents)

PREUVE DE PRESCRIPTION ELECTRONIQUE

Veuillez présenter ce document à votre pharmacien pour scanner le code-barres et vous délivrer les médicaments prescrits

Prescripteur : Nom Prénom N° INAMI Bénéficiaire: Nom Prénom NISS

Contenu de la prescription électronique

Produit 1

RID 1

12
mm

Date:
Date de fin pour l'exécution:

Produit 2

RID 2

Date:
Date de fin pour l'exécution:

12
mm

Produit 3

RID 3

12
mm

Date:
Date de fin pour l'exécution:

Produit 4

RID 4

Date:
Date de fin pour l'exécution:

12
mm

Vu pour être annexé au règlement modifiant le règlement du 19 décembre 2016.

Le Fonctionnaire dirigeant,
BR.VANDAMME

La Présidente,
A. KIRSCH

Bijlage

Model van het "bewijs van elektronisch voorschrift"

Welke opties heeft u om **naar de apotheek te gaan indien u dit document verloren zou zijn?**

- 1) Via Mijngezondheid.be – Myhealthviewer – Mijngeneesmiddelen App of elke andere App, kan u uw voorschrift tonen aan de apotheker, die de barcode zal scannen.
- 2) Daarnaast kan u ook met uw e-ID uw producten afhalen (of rijksregisternummer indien u reeds uw e-ID liet scannen, niet langer dan 15 maanden geleden, bij de apotheek waar u afhaalt)

BEWIJS VAN ELEKTRONISCH VOORSCHRIFT

Gelieve dit document voor te leggen aan uw apotheker om de barcode te scannen en de voorgeschreven geneesmiddelen af te leveren.

Voorschrijver: Naam Voornaam RIZIV nr **Rechthebbende:** Naam Voornaam INSZ

Inhoud van het elektronisch voorschrift

Product 1

RID 1

12
mm

Datum:
Einddatum van de uitvoerbaarheid:

Product 2

RID 2

Datum:
Einddatum van de uitvoerbaarheid:

12
mm

Product 3

RID 3

12
mm

Datum:
Einddatum van de uitvoerbaarheid:

Product 4

RID 4

Datum:
Einddatum van de uitvoerbaarheid:

12
mm

Gezien om te worden gevoegd bij de verordening tot wijziging van de verordening van 19 december 2016.

De Leidend ambtenaar,
BR.VANDAMME

De Voorzitster,
A. KIRSCH