



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Broj notifikacije : 2024/0240/DE (Germany)

Uredba o upravljanju interoperabilnosti IT-a u području zdravstva

Datum zaprimanja : 02/05/2024

Prestanak razdoblja mirovanja : 05/08/2024 (05/09/2024) (closed)

Message

Poruka 001

Priopćenje Komisijev- TRIS/(2024) 1183

Direktiva (EU) 2015/1535

Obavijest: 2024/0240/DE

Obavijest o nacrtu teksta iz države članice

Notification – Notificación – Notifizierung – Нотификация – Oznámení – Notifikation – Γνωστοποίηση – Notificación – Teavitamine – Ilmoitus – Obavijest – Bejelentés – Notifica – Pranešimas – Paziņojums – Notifika – Kennisgeving – Zawiadomienie – Notificação – Notificare – Oznámenie – Obvestilo – Anmälan – Fógra a thabhairt

Does not open the delays - N'ouvre pas de délai - Kein Fristbeginn - Не се предвижда период на прекъсване - Nezahajuje prodlení - Fristerne indledes ikke - Καμία έναρξη προθεσμίας - No abre el plazo - Viivituste perioodi ei avata - Määräaika ei ala tästä - Ne otvara razdoblje kašnjenja - Nem nyitja meg a késésekét - Non fa decorrere la mora - Atidējimai nepradedami - Atlikšanas laikposms nesākas - Ma jiftaħ il-perijodi ta' dewmien - Geen termijnbegin - Nie otwiera opóźnień - Não inicia o prazo - Nu deschide perioadele de stagnare - Nezačína oneskorenia - Ne uvaja zamud - Inleder ingen frist - Ní osclaíonn sé na moilleanna

MSG: 20241183.HR

1. MSG 001 IND 2024 0240 DE HR 02-05-2024 DE NOTIF

2. Germany

3A. Bundesministerium für Wirtschaft und Klimaschutz, Referat EB3

3B. Bundesministerium für Gesundheit, Referat 512

4. 2024/0240/DE - S00S - Zdravlje, medicinska oprema

5. Uredba o upravljanju interoperabilnosti IT-a u području zdravstva

6. Zdravstveni informacijski tehnološki sustavi

7.

8. Zadaće Centra za naknade za interoperabilnost i postupke (akreditacija, ocjenjivanje sukladnosti, prijedlog obvezne definicije) potrebni za postupak interoperabilnosti općenito su uređene.



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

Konkretno, smjernice za provedbu „Primarni sustavi – elektronički kartoni pacijenata (EPA)” za provedbu relevantnih zahtjeva za interoperabilnost između sustava EPA i primarnih sustava postaju obvezne u pogledu provedbe elektroničkog popisa lijekova (EML) te se zatim trebaju provesti u primarnim sustavima.

9. Centar za stručnost stoga će postati središnji akter u stvaranju interoperabilnosti u zdravstvenom sektoru. Centar za stručnost ima ključne zadaće, kao što su središnje određivanje prioriteta u pogledu potreba, angažiranje trećih strana za izradu specifikacija i pružanje jedinstvenog postupka za mjerenje kvalitete i postupka normizacije, kao i postupka ocjenjivanja sukladnosti. Samo se stvaranjem takvog središnjeg dionika na održiv način može osigurati učinkovito rješavanje postojećih trajnih izazova u promicanju interoperabilnosti.

10. Upućivanje na temeljne tekstove: Temeljni tekstovi nisu dostupni

11. Ne

12.

13. Ne

14. Ne

15. Ne

16.

Sa stajališta TBT-a: Ne

Sa stajališta SPS-a: Ne

Europska komisija

Služba za kontakt Direktive (EU) 2015/1535

E-pošta: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu