



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Številka obvestila : 2024/0240/DE (Germany)

Uredba o upravljanju interoperabilnosti IT na področju zdravja

Datum prejema : 02/05/2024

Konec mirovanja : 05/08/2024 (05/09/2024) (closed)

Message

Sporočilo 001

Sporočilo Komisije - TRIS/(2024) 1183

Direktiva (EU) 2015/1535

Obvestilo: 2024/0240/DE

Uradno obvestilo o osnutku besedila 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 - Ne zahajuje 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.SL

1. MSG 001 IND 2024 0240 DE SL 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 - Zdravje, medicinska oprema

5. Uredba o upravljanju interoperabilnosti IT na področju zdravja

6. Sistemi informacijske tehnologije v zdravstvu

7.

8. Na splošno so urejene naloge kompetenčnega centra za interoperabilnost v zdravstvu in postopki (akreditacija, ugotavljanje skladnosti, predlog zavezujoče opredelitve), potrebni za postopek interoperabilnosti.



EUROPEAN COMMISSION

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

Natančneje, smernica za izvajanje „Primarni sistemi – Elektronske evidence bolnikov (EVB)“ bo postala zavezujoča za izvajanje ustreznih zahtev glede interoperabilnosti med sistemi evidenc EVB in primarnimi sistemi postala v zvezi z izvajanjem elektronskega seznama zdravil (ESZ) in jo je treba uvesti v primarne sisteme.

9. Kompetenčni center bo tako postal osrednji akter pri vzpostavljanju interoperabilnosti v zdravstvenem sektorju. Kompetenčni center ima bistvene naloge, kot so osrednje prednostno razvrščanje potreb, naročanje tretjim osebam za pripravo specifikacij in zagotavljanje enotnega postopka za zagotavljanje kakovosti in standardizacije ter postopka ugotavljanja skladnosti. Samo z vzpostavitvijo takega osrednjega akterja je mogoče na trajnosten način zagotoviti, da se lahko obstoječi stalni izzivi pri spodbujanju interoperabilnosti učinkovito obravnavajo.

10. Sklici na osnovna besedila: osnovna besedila niso na voljo.

11. Ne

12.

13. Ne

14. Ne

15. Ne

16.

Vidik TOT: Ne

Vidik SFS: Ne

Evropska komisija

Direktiva o kontaktni točki (EU) 2015/1535

e-naslov: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu