

Beim vorliegenden Dokument handelt es sich um einen Entwurf der gematik in Vorbereitung auf zukünftige normative Festlegungen als Grundlage entsprechender Zulassungs- und Bestätigungsverfahren. Die gematik veröffentlicht diesen Entwurf mit dem Ziel, dass sich Interessierte bereits frühzeitig einen Überblick über die mögliche Weiterentwicklung der Telematikinfrastruktur verschaffen können. Die gematik übernimmt keine Gewähr für die Aktualität, Richtigkeit und Vollständigkeit dieses Entwurfes und behält sich das Recht vor, ohne vorherige Ankündigung Änderungen oder Ergänzungen vorzunehmen oder von den Regelungen insgesamt bzw. teilweise Abstand zu nehmen.

## Elektronische Gesundheitskarte und Telematikinfrastruktur

# Systemdesign der Telematikinfrastruktur - Release 4.0.01 -

Version: [1.1.0-CC20](#)  
Revision:  
Stand: [30.06.2020](#)  
Status: [Zur Abstimmung](#) freigegeben  
Klassifizierung: öffentlich\_Entwurf  
Referenzierung: [gemKPT\_SysD\_TI]

## Dokumenteninformationen

### Änderungen zur Vorversion

Es handelt sich um die Erstversion des Dokumentes.

### Dokumentenhistorie

Versio n	Stand	Kap./ Seite	Grund der Änderung, besondere Hinweise
1.0.0	30.06.20		freigegeben
			<a href="#">Aktualisierung Hinweis zu Dispensierinformation</a>
<a href="#">1.0.1</a>	<a href="#">03.07.20</a>		<a href="#">Freigegeben</a>
<a href="#">1.1.0 CC</a>	<a href="#">17.08.20</a>		<a href="#">Zur Abstimmung freigegeben Änderungen im Zuge von Release 4.0.1</a>
		=	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">Entfernen des KTR-AdV-Terminals und des ePA-FdV AdV aufgrund neuer Gesetzeslage (PDSG)</a></li> <li>• <a href="#">Hinweis zu Dispensierinformationen (unterhalb der Dokumentenhistorie) gelöscht</a></li> </ul>
		<a href="#">2.1</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">Einfügung Kapitel 2.1.5 – Datenschutz- und Sicherheitsregelungen</a></li> </ul>
		2.2	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">Anpassung der Zugriffsrechte von Ärzten im Öffentlichen Gesundheitsdienst, Betriebsmedizinern und Pflegekräften</a></li> <li>• <a href="#">Anpassung der Zugriffsrechte von Gesundheits- und Krankenpflegern, Altenpflegerinnen und Altenpflegern sowie Pflegefachfrauen und Pflegefachmännern</a></li> <li>• <a href="#">Wegfall der 18-monatigen Höchstdauer für Zugriffsberechtigungen</a></li> <li>• <a href="#">Regelungen zu Fachgebieten ergänzt, welche der Verfeinerung der Dokumentenkategorie 1a in der mittelgranularen Berechtigung dient</a></li> <li>• <a href="#">Festlegung der erlaubten ePA-Anbieter</a></li> <li>• <a href="#">Regelungen zu geforderten Warnhinweisen, die dem Versicherten anzuzeigen sind</a></li> </ul>
		<a href="#">2.4</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">Änderungen bzgl. Dispensierinformationen</a></li> <li>• <a href="#">Ergänzung der Anwendungsfälle</a></li> <li>• <a href="#">Anpassung Tabelle 2: Status in der Fachanwendung E-Rezept</a></li> <li>• <a href="#">Ergänzung um Hinweis auf § 360 PDSG Absatz 6 (100 Tage Löschfrist von E-Rezepten nach Dispensierung)</a></li> <li>• <a href="#">Konkretisierung betriebliche Regelungen</a></li> </ul>
		<a href="#">4.4</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">Ergänzungen bzgl. E-Rezept-Benachrichtigungsdienst</a></li> <li>• <a href="#">Änderungen in Abbildung 8 und Tabelle 13 zum funktionalen Aufbau der Fachanwendung E-Rezept</a></li> </ul>
		<a href="#">4.1</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">Ergänzung zu Testplattform für Primärsysteme</a></li> </ul>

Versio n	Stand	Kap./ Seite	Grund der Änderung, besondere Hinweise
		<a href="#">4.1</a> <a href="#">4.4</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">Zusammenlegung E-Rezept FdV mit IdP Authentisierungsmodul</a></li> </ul>
		4.2	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">Verfahren zur Umschlüsselung der elektronischen Patientenakte (Stufe 1)</a></li> <li>• <a href="#">Sonstige Anpassungen auf Basis Kapitel 2.2</a></li> </ul>
		<a href="#">4.4</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">„Push“-Notification beim E-Rezept</a></li> </ul>
		<a href="#">5.</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">Neuer Anbieter Versicherten Help Desk (VHD) E-Rezept</a></li> </ul>
<a href="#">1.1.0</a> <a href="#">CC2</a>	<a href="#">25.08.20</a>		<a href="#">Austausch der Abbildung im Anhang A 1</a>

## Hinweis zu KIM/KOM-LE

Seit März 2020 verwendet die gematik die Bezeichnung „**KIM – Kommunikation im Medizinwesen**“ für die Anwendung **KOM-LE**. Diese neue Benennung findet sich insbesondere in Informationsmaterialien für die Zielgruppe Leistungserbringer sowie in Presseveröffentlichungen. Eine Umbenennung in den technisch-normativen Dokumenten wie Spezifikationen, Konzepten, Zulassungsdokumenten etc. mit Ausnahme von Angaben zu Domänen, E-Mail-Adressen, technischen Schnittstellen, Parametern u. ä. ist mit Stand Release 4.0.~~01~~ nicht ~~geplant~~vorgesehen.

## ~~Hinweis zum E-Rezept: Dispensierinformation~~

~~Die durch die abgebende Leistungserbringerinstitution zu einem E-Rezept übermittelte Dispensierinformation dient ausschließlich der Information des Versicherten.~~

~~Im Rahmen der Abstimmungen über das Zusammenwirken der Anwendungen elektronische Patientenakte und E-Rezept können sich Änderungen am Umgang mit den Dispensierinformationen ergeben, welche in einem Folgerelease (ggf. in Release 4.0.1) berücksichtigt werden.~~

## Inhaltsverzeichnis

<b>Dokumenteninformationen</b>	<b>2</b>
<b>Inhaltsverzeichnis</b>	<b>4</b>
<b>1—Einordnung des Dokuments</b>	<b>10</b>
1.1—Zielsetzung des Dokuments	10
1.2—Zielgruppe des Dokuments	11
1.1—Geltungsbereich	11
1.2—Abgrenzung des Dokuments	11
<b>2—Fachlicher Umfang für das Release</b>	<b>12</b>
2.1—Anwendungsübergreifender Umfang	12
2.1.1—Einführung eines Identity Provider	12
2.1.2—Anbindung neuer Berufsgruppen an die TI	14
2.1.3—Komfortsignatur	16
2.1.4—Betriebliche Regelungen	17
2.2—Elektronische Patientenakte ePA (Stufe 2.0)	18
2.2.1—Rollenprofile für Berufsgruppen	18
2.2.2—Verfeinertes Berechtigungskonzept	20
2.2.3—Erweiterung des Datenmodells	25
2.2.4—Durch die KBV standardisierte Dokumentenformate der ePA	26
2.2.5—Verfahren zur gezielten Umschlüsselung (Akten- / Kontextschlüssel)	32
2.2.6—ePA-FdV AdV	33
2.2.7—Sonstiger Änderungsbedarf	34
2.3—KOM-LE (Stufe 1.5)	36
2.3.1—Übermittlung von großen Dokumenten	36
2.3.2—Flexibilisierung KOM-LE-Integration für Clientsysteme (PS)	37
2.3.3—Unterstützung von Nachrichten-Kategorien	38
2.3.4—Betriebliche Änderungen	38
2.4—E-Rezept (Stufe 1)	38
2.4.1—Umsetzung gemäß Stufenkonzept	39
2.4.2—Übermittlung ärztlicher Verordnungen für apothekenpflichtige Arzneimittel in elektronischer Form	39
2.4.3—Fachliche Informationsobjekte	40
2.4.4—Fachliches Statusmodell	42
2.4.5—Fachliche Darstellung der Hauptprozesse	44
2.4.6—Anwendungsfälle	48
2.4.7—Betrieb	53

78	<b>3 – Überblick über die Telematikinfrastruktur.....</b>	<b>54</b>
79	3.1 – Anwendungen des Versicherten.....	54
80	3.1.1 – Funktionsüberblick .....	54
81	3.1.2 – Neuerungen im Systemdesign.....	55
82	3.2 – Versicherten Stammdatenmanagement .....	55
83	3.2.1 – Funktionsüberblick .....	55
84	3.2.2 – Neuerungen im Systemdesign.....	56
85	3.3 – Notfalldaten-Management .....	57
86	3.3.1 – Funktionsüberblick .....	57
87	3.3.2 – Neuerungen im Systemdesign.....	57
88	3.4 – Elektronischer Medikationsplan/Arzneimittel-Therapiesicherheit .....	57
89	3.4.1 – Funktionsüberblick .....	57
90	3.4.2 – Neuerungen im Systemdesign.....	59
91	3.5 – Elektronische Patientenakte .....	59
92	3.5.1 – Funktionsüberblick .....	59
93	3.5.2 – Neuerungen im Systemdesign.....	61
94	3.6 – Kommunikation Leistungserbringer .....	62
95	3.6.1 – Funktionsüberblick .....	62
96	3.6.2 – Neuerungen im Systemdesign.....	63
97	3.7 – Elektronisches Rezept .....	64
98	3.7.1 – Funktionsüberblick .....	64
99	3.7.2 – Neuerungen im Systemdesign.....	66
100	3.8 – Weitere elektronische Anwendungen.....	67
101	3.9 – Anwendungsübergreifende Dienste und dezentrale Komponenten.....	67
102	<b>4 – Umsetzung des fachlichen Umfangs.....</b>	<b>69</b>
103	4.1 – Anwendungsübergreifender Umfang .....	69
104	4.1.1 – Identity Provider .....	69
105	4.1.2 – Anbindung neuer Berufsgruppen an die TI.....	74
106	4.1.3 – Komfortsignatur .....	74
107	4.1.4 – Verzeichnisdienst .....	75
108	4.1.5 – KTR-AdV Terminal.....	76
109	4.1.6 – SMC-B Dual-Interface .....	76
110	4.1.7 – Übergreifende Betriebliche Regelungen.....	78
111	4.1.8 – Übergreifende Datenschutz- und Sicherheitsregelungen.....	79
112	4.2 – ePA .....	80
113	4.2.1 – Übersicht der Änderungen .....	80
114	4.2.2 – Geänderte Komponenten und Dienste.....	91
115	4.3 – KOM-LE.....	92

116	4.3.1—Übersicht der Änderungen .....	92
117	4.3.2—Betrieb .....	95
118	4.3.3—Geänderte Komponenten und Dienste .....	96
119	4.4—E-Rezept .....	96
120	4.4.1—Aufbau und Funktionsweise .....	96
121	4.4.2—Sicherheit und Datenschutz .....	99
122	4.4.3—Betrieb .....	99
123	4.4.4—Zulassungsverfahren der Anwendung .....	100
124	<b>5—Übersicht Produkt und Anbietertypen .....</b>	<b>101</b>
125	<b>Anhang A—Fachliche Übersichten .....</b>	<b>103</b>
126	A1—Berechtigte Berufsgruppen für den Zugriff auf die ePA entsprechend § 352 PDSG .....	103
127	.....	
128	<b>Anhang B—Verzeichnisse .....</b>	<b>105</b>
129	B1—Abkürzungen .....	105
130	B2—Glossar .....	106
131	B3—Abbildungsverzeichnis .....	106
132	B4—Tabellenverzeichnis .....	107
133	B5—Referenzierte Dokumente .....	107
134	B5.1—Dokumente der gematik .....	107
135	<b>Dokumenteninformationen .....</b>	<b>2</b>
136	<b>Inhaltsverzeichnis .....</b>	<b>4</b>
137	<b>1 Einordnung des Dokuments .....</b>	<b>10</b>
138	1.1 Zielsetzung des Dokuments .....	10
139	1.2 Zielgruppe des Dokuments .....	11
140	1.1 Geltungsbereich .....	11
141	1.2 Abgrenzung des Dokuments .....	11
142	<b>2 Fachlicher Umfang für das Release .....</b>	<b>12</b>
143	2.1 Anwendungsübergreifender Umfang .....	12
144	2.1.1 Einführung eines Identity Provider .....	12
145	2.1.2 Anbindung neuer Berufsgruppen an die TI .....	14
146	2.1.3 Komfortsignatur .....	16
147	2.1.4 Betriebliche Regelungen .....	17
148	2.1.5 Datenschutz- und Sicherheitsregelungen .....	17
149	2.2 Elektronische Patientenakte ePA (Stufe 2.0) .....	18
150	2.2.1 Rollenprofile für Berufsgruppen .....	18
151	2.2.2 Verfeinertes Berechtigungskonzept .....	20
152	2.2.3 Erweiterung des Datenmodells .....	25
153	2.2.4 Durch die KBV standardisierte Dokumentenformate der ePA .....	26

154	2.2.5	Verfahren zur Umschlüsselung der elektronischen Patientenakte .....	32
155	2.2.6	Komponenten zur Wahrnehmung der Versichertenrechte (ehemals ePA-FdV-AdV) .....	33
156			
157	2.2.7	Sonstiger Änderungsbedarf .....	34
158	2.2.8	Migration der ePA Stufe 1 auf ePA Stufe 2 .....	36
159	2.3	KOM-LE (Stufe 1.5) .....	36
160	2.3.1	Übermittlung von großen Dokumenten.....	36
161	2.3.2	Flexibilisierung KOM-LE-Integration für Clientsysteme (PS) .....	37
162	2.3.3	Unterstützung von Nachrichten-Kategorien.....	38
163	2.3.4	Betriebliche Änderungen .....	38
164	2.4	E-Rezept (Stufe 1) .....	38
165	2.4.1	Umsetzung gemäß Stufenkonzept .....	39
166	2.4.2	Übermittlung ärztlicher Verordnungen für apothekenpflichtige Arzneimittel in elektronischer Form .....	39
167			
168	2.4.3	Fachliche Informationsobjekte .....	40
169	2.4.4	Fachliches Statusmodell .....	42
170	2.4.5	Fachliche Darstellung der Hauptprozesse.....	44
171	2.4.6	Anwendungsfälle .....	48
172	2.4.7	Betrieb .....	53
173	<b>3</b>	<b>Überblick über die Telematikinfrastuktur.....</b>	<b>54</b>
174	3.1	Anwendungen des Versicherten.....	54
175	3.1.1	Funktionsüberblick .....	54
176	3.1.2	Neuerungen im Systemdesign.....	55
177	3.2	Versicherten-Stammdatenmanagement .....	55
178	3.2.1	Funktionsüberblick .....	55
179	3.2.2	Neuerungen im Systemdesign.....	56
180	3.3	Notfalldaten-Management .....	57
181	3.3.1	Funktionsüberblick .....	57
182	3.3.2	Neuerungen im Systemdesign.....	57
183	3.4	Elektronischer Medikationsplan/Arzneimittel-Therapiesicherheit .....	57
184	3.4.1	Funktionsüberblick .....	57
185	3.4.2	Neuerungen im Systemdesign.....	59
186	3.5	Elektronische Patientenakte .....	59
187	3.5.1	Funktionsüberblick .....	59
188	3.5.2	Neuerungen im Systemdesign.....	61
189	3.6	Kommunikation Leistungserbringer.....	62
190	3.6.1	Funktionsüberblick .....	62
191	3.6.2	Neuerungen im Systemdesign.....	63
192	3.7	Elektronisches Rezept .....	64

193	3.7.1 Funktionsüberblick .....	64
194	3.7.2 Neuerungen im Systemdesign.....	66
195	3.8 Weitere elektronische Anwendungen.....	67
196	3.9 Anwendungsübergreifende Dienste und dezentrale Komponenten.....	67
197	<b>4 Umsetzung des fachlichen Umfangs .....</b>	<b>69</b>
198	4.1 Anwendungsübergreifender Umfang .....	69
199	4.1.1 Identity Provider .....	69
200	4.1.2 Anbindung neuer Berufsgruppen an die TI.....	74
201	4.1.3 Komfortsignatur .....	74
202	4.1.4 Verzeichnisdienst .....	75
203	4.1.5 SMC-B Dual-Interface .....	76
204	4.1.6 Testplattform für Primärsysteme .....	77
205	4.1.7 Übergreifende Betriebliche Regelungen .....	78
206	4.1.8 Übergreifende Datenschutz- und Sicherheitsregelungen.....	79
207	4.2 ePA .....	80
208	4.2.1 Übersicht der Änderungen .....	80
209	4.2.2 Geänderte Komponenten und Dienste.....	91
210	4.3 KOM-LE.....	92
211	4.3.1 Übersicht der Änderungen .....	92
212	4.3.2 Betrieb .....	95
213	4.3.3 Geänderte Komponenten und Dienste.....	96
214	4.4 E-Rezept.....	96
215	4.4.1 Aufbau und Funktionsweise .....	96
216	4.4.2 Sicherheit und Datenschutz .....	99
217	4.4.3 Betrieb .....	99
218	4.4.4 Zulassungsverfahren der Anwendung .....	100
219	<b>5 Übersicht Produkt- und Anbietertypen .....</b>	<b>101</b>
220	<b>Anhang A – Fachliche Übersichten.....</b>	<b>103</b>
221	A1 – Berechtigte Berufsgruppen für den Zugriff auf die ePA entsprechend § 352 PDSG .....	103
222	.....	103
223	<b>Anhang B – Verzeichnisse.....</b>	<b>105</b>
224	B1 – Abkürzungen.....	105
225	B2 – Glossar .....	106
226	B3 – Abbildungsverzeichnis .....	106
227	B4 – Tabellenverzeichnis.....	107
228	B5 – Referenzierte Dokumente .....	107
229	B5.1 – Dokumente der gematik .....	107
230		



ENTWURF

232

## 1 Einordnung des Dokuments

233 *Beginnend mit Release 4.0.0 stellt die gematik ihr Vorgehen in Bezug auf die Erfassung von fachlichen*  
234 *Anforderungen für die TI (vormals geschehen über Lastenhefte) und die Betrachtung auf System-Ebene der TI*  
235 *(vormals geschehen über Systemlösungen) um.*  
236 *Beide Anteile werden gemeinsam in einem releasebezogenen und anwendungsübergreifenden Systemdesign-*  
237 *Dokument betrachtet, welches die Grundlage für die weitere Umsetzung auf Detailebene ist. Das Systemdesign*  
238 *fixiert dabei den Umfang des Releases auf fachlicher Ebene und auf Systemebene.*  
239 *Die vorliegende Version des Systemdesigns für R4.0.0 stellt eine initiale Fassung dar. Sie dient neben einer*  
240 *inhaltlichen Abstimmung auch zur Abstimmung des neuen Vorgehens der gematik. Parallel zu dieser ersten*  
241 *Abstimmung wird die gematik das Dokument methodisch weiterentwickeln und ggf. inhaltlich nachjustieren, wenn*  
242 *sich neue Erkenntnisse im Entwicklungs- und Abstimmungsprozess ergeben. Anschließend erfolgt eine erneute*  
243 *Verteilung des Dokuments.*

### 1.1 Zielsetzung des Dokuments

245 Das vorliegende Konzept zum Systemdesign der Telematikinfrastruktur (TI) definiert den  
246 Funktionsumfang der TI für das Release 4.0.0<sup>1</sup>. Hierzu erfolgt eine Festlegung dieses  
247 Funktionsumfangs im Vergleich zum letzten TI-Release mit dem Stand 3.1. Betrachtet wird  
248 sowohl der funktionale Umfang aus Nutzersicht als auch die sich ableitende Systemebene  
249 mit den Komponenten und Diensten der TI (Produkttypen), angrenzenden IT-Systemen  
250 sowie den operativen Betriebsleistungen für Dienste der TI (Anbietertypen).

251 Kapitel 2 legt zunächst den funktionalen Umfang für das Release 4.0.0<sup>1</sup> fest. Der Fokus  
252 liegt auf den Nutzern der TI und den hierbei zu betrachtenden Versorgungsprozessen im  
253 Gesundheitswesen. Diese Versorgungsprozesse werden durch die verschiedenen  
254 Fachanwendungen der TI bzw. deren Zusammenspiel unterstützt. Hierbei werden neue  
255 Fachanwendungen in das Release aufgenommen oder bestehende Fachanwendungen  
256 weiterentwickelt.

257 Darüber hinaus können sich weitere funktionale Änderungen außerhalb dieser  
258 Anwendungsebene ergeben, beispielsweise aufgrund von technologischen  
259 Weiterentwicklungen, aufgrund von Änderungen regulativer Rahmenbedingungen oder  
260 aufgrund von Erkenntnissen aus dem operativen Betrieb der TI. Mit dem Release 4.0.0  
261 werden die Fachanwendung E-Rezept eingeführt sowie die Fachwendungen ePA und KOM-  
262 LE weiterentwickelt. Der Umfang dieser Anpassungen wird als Delta zum Release 3.1  
263 dargestellt.

264 In Kapitel 3 wird ein informativer Gesamtüberblick der TI gegeben, wobei neue und  
265 geänderte Anteile ausgewiesen werden.

266 In Kapitel 4 erfolgt, ausgehend vom funktionalen Umfang des Releases aus Kapitel 2, die  
267 Umsetzung auf Systemebene der TI und angrenzender IT-Systeme.  
268 Betrachtungsgegenstand sind hierbei die Produkttypen und Anbietertypen der TI sowie  
269 angrenzende IT-Systeme und ihr Zusammenspiel untereinander. Die Systemebene  
270 betrachtet neben fachlichen und technischen Aspekten auch Aspekte aus IT-Sicherheit,  
271 Datenschutz und Betrieb. Ebenfalls erfolgt eine Betrachtung des Betreibermodells für die  
272 Produkttypen der TI und der Zulassungsverfahren gematik. In der Betrachtung der  
273 Systemebene wird das Delta zum Release 3.1 dargestellt.

274 Das vorliegende Konzept dient als Ausgangspunkt für spätere Detailregelungen bezüglich  
275 der Entwicklung von TI-Komponenten und -Diensten (Produkttypen) sowie deren Betrieb  
276 (Anbietertypen) durch Industriepartner der gematik. Hierzu zählen insbesondere die  
277 Spezifikationen, Produkttyp- und Anbietertypsteckbriefe sowie Test-, Zulassungs- und  
278 Bestätigungsverfahren.

## 1.2 Zielgruppe des Dokuments

Das vorliegende Dokument stellt die normative Grundlage zur Weiterentwicklung der TI für das Release 4.0.0.1 dar und richtet sich vorrangig an folgende Zielgruppen:

- Gesellschafter der gematik
- Hersteller von Komponenten und Diensten der TI sowie angrenzenden IT-Systemen
- Anbieter operativer Betriebsleistungen für die TI
- Mitarbeiter der gematik.

Hersteller und Anbieter können sich via Systemdesign einen Überblick der Änderungen und Erweiterungen der TI für das Release 4.0.0.1 verschaffen. Ferner soll es das Dokument ermöglichen, die Industrie bei Überlegungen zur Weiterentwicklung der TI einzubinden.

Abschließend fungiert das Systemdesign als Basis für die Entwicklung aller normativen Detailregelungen innerhalb des Releases 4.0.0.1

## 1.1 Geltungsbereich

Dieses Dokument enthält normative Festlegungen für die TI und definiert den Umfang für das TI-Release 4.0.0.1 auf fachlicher und systemischer Ebene.

Insofern sich im laufenden Entwicklungsprozess notwendige Anpassungsbedarfe mit Auswirkungen auf das Systemdesign ergeben, wird die gematik diese in einer aktualisierten Fassung des Dokuments publizieren.

Dieses Dokument berücksichtigt [Inhalte des Kabinettsentwurfs des Entwurfs eines Gesetzes zum Schutz elektronischer Patientendaten in der Telematikinfrastruktur \(Patientendaten-Schutz-Gesetz – PDSG\) in der Fassung der Beschlussempfehlung des Ausschusses für Gesundheit vom 31.03.2020, BT-Drucksache 19/20708](#). Sofern sich im weiteren Gesetzgebungsverfahren Änderungen am PDSG ergeben, werden diese Änderungen in einer Folgeversion dieses Dokuments berücksichtigt.

## 1.2 Abgrenzung des Dokuments

Nicht Bestandteil des Dokumentes sind Korrekturen und Optimierung für das Release, sofern diese für eine Betrachtung auf funktionaler Ebene bzw. Systemebene nicht relevant sind. Derartige Änderungen im Release werden unmittelbar in den Detaildokumenten (bspw. Spezifikationen) der gematik adressiert.

---

## 2 Fachlicher Umfang für das Release

---

Dieses Kapitel stellt dar, welche neuen oder veränderten Funktionsumfänge das Release aus fachlicher Sicht bietet und welche Faktoren zu einem Änderungs- oder Weiterentwicklungsbedarf geführt haben.

### 2.1 Anwendungsübergreifender Umfang

#### 2.1.1 Einführung eines Identity Provider

##### 2.1.1.1 Authentifizierung als anwendungsübergreifender Dienst

Die sichere Authentifizierung der Nutzer der TI ist eine für alle Anwendungen benötigte Funktion. Daher liegt es nahe, diese Funktion als anwendungsübergreifenden Dienst (Identity Provider, kurz IdP) in der TI zu etablieren, um Wiederverwendung, Einheitlichkeit und Modularisierung zu unterstützen.

##### Fachliche Darstellung

- Anwendungen können die Authentifizierung als Dienst einbinden, sodass sich der umzusetzende Funktionsumfang der Anwendung reduziert. Das E-Rezept soll in diesem Zusammenhang die erste Anwendung sein, weitere Anwendungen folgen.
- Mit der Auslagerung der Authentifizierung vereinfachen sich Test und Zulassung einer Anwendung. Authentifizierungslösungen können zentral geprüft und ihr Vertrauensniveau transparent ermittelt und festgehalten werden.
- Die Entkopplung der Authentifizierung von der Fachlogik ermöglicht es, Anwendungen unabhängig vom verwendeten Authentifizierungsverfahren zu entwickeln.
- Die Entkopplung ermöglicht es außerdem, in Folge-Releases neue Authentifizierungslösungen einfacher zu integrieren und allen Anwendungen zur Verfügung zu stellen.

##### 2.1.1.2 Nutzer-Komfort

Der IdP soll den Komfort für den Nutzer erhöhen, indem die Anmeldung, bei gegebener Sicherheit, aus Nutzersicht einfach durchzuführen ist und nur so oft wie nötig erfolgen muss. Weiterhin kann der Nutzerkomfort durch eine anwendungsübergreifend genutzte Anmeldung verbessert werden.

##### Fachliche Darstellung

- Der IdP schafft die Voraussetzung für Single Sign-On, wodurch der Nutzer sich nur so oft authentisieren muss wie unbedingt nötig.
- Der IdP ermöglicht es, neben einer Smart Card in Folge-Releases alternative Authentifizierungsverfahren anzubieten, die für den Nutzer einen höheren Komfort bieten.

### 2.1.1.3 Kompatibilität

Der IdP muss den Betrieb bestehender Dienste und Anwendungen weiter ermöglichen und mit aktuell in der TI genutzten Standards kompatibel sein.

#### Fachliche Darstellung

- Der IdP muss mit den bereits vorhanden PKI-Diensten der TI integrierbar sein.
- Der IdP muss auf Standards und Produkten basieren, die im E-Health-Bereich verbreitet oder zumindest leicht integrierbar sind.
- Der IdP muss in Folge-Releases die Integration vorhandener IdP-Lösungen ermöglichen.
- Der IdP muss in Folge-Releases eine Interoperabilität mit weiteren Anwendungen ermöglichen.
- Der IdP muss in Folge-Releases eine Interoperabilität mit der elektronischen Patientenakte ermöglichen.

### 2.1.1.4 Zukunftssicherheit

Der IdP sollte auf Standards und Produkten aufbauen, die nicht nur aktuell etabliert sind, sondern auf absehbare Zeit ihre Relevanz behalten, um unnötige kostenintensive Umstellungen auf andere Technologien zu vermeiden.

#### Fachliche Darstellung

- Der IdP muss auf Standards aufbauen, die im E-Health-Bereich etabliert sind und auf absehbare Zeit ihre Bedeutung behalten werden.
- Der IdP muss unterschiedliche Deployment-Modelle der nutzenden Anwendungen ermöglichen, insbesondere native Clients im dezentralen Bereich sowie Applikationsserver im zentralen Bereich.
- Der IdP muss gleichermaßen mobile wie nicht-mobile Anwendungen ermöglichen.
- Der IdP muss in Folge-Releases eine geeignete Basis für die Entwicklung einer zukünftigen neuen TI-Zugangslösung bieten.
- Der IdP muss in Folge-Releases eine geeignete Basis für den Aufbau eines zukünftigen, nationalen oder EU-weiten föderierten Identity Managements bieten.

### 2.1.1.5 Sicherheit und Datenschutz

Der Zugriff auf sensible und schützenswerte Daten oder Funktionen erfolgt erst nach einer sicheren Authentifizierung des Nutzers. Der IdP muss daher entsprechende Anforderungen bezüglich Datenschutz und Informationssicherheit erfüllen.

#### Fachliche Darstellung

- Im Sinne der Privacy by Design stellt der IdP einer Anwendung nur diejenigen Identitätsattribute bereit, die diese auch tatsächlich benötigt.
- Im Sinne der Privacy by Design kann eine Anwendung für einzelne Anwendungsfälle vorgeben, welche Identitätsattribute der IdP bereitstellt.
- Der IdP bietet dem Nutzer die Möglichkeit, seine Sitzungen jederzeit zu beenden.

- Der IdP bietet dem Betreiber die Möglichkeit, Sitzungen eines Nutzers zu beenden oder die Authentifizierung zu verweigern, falls dies aus Sicherheitsgründen (z.B. kompromittierte Identität des Nutzers) erforderlich ist.
- Der IdP ermöglicht es einer Anwendung, das Sicherheitsniveau der Authentifizierung vorzugeben und abzufragen.

#### 2.1.1.6 Betrieb

Der IdP wird für neue oder weiterentwickelte Anwendungen als Authentisierungsdienst Voraussetzung für deren Nutzung und muss daher sicher, zuverlässig, hoch verfügbar und performant in der TI betrieben werden.

Der Anbieter bzw. Betreiber des IdP ist in das übergreifende TI-ITSM einzubinden und muss die für ihn in der weiteren Spezifikation definierten betrieblichen Anforderungen erfüllen. Insbesondere muss er einen 24/7-TI-ITSM-Teilnehmer-Support bereitstellen. Zur Wahrnehmung der Koordinationsrolle der gematik ist eine angemessene Überwachung des Dienstes und seiner Anwendungsfälle durch die gematik zu ermöglichen.

#### 2.1.2 Anbindung neuer Berufsgruppen an die TI

Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter in Institutionen neuer Nutzergruppen möchten die Anwendungen der Telematikinfrastruktur nutzen, um eine bessere Patientenversorgung zu ermöglichen und durch digitale Anwendungen den Arbeitsalltag zu erleichtern.

So müssen durch Festlegungen des § 352 PDSG einige neue Berufsgruppen technisch in der Lage sein, auf Dokumente und Datensätze der ePA zuzugreifen und diese zu verarbeiten, insofern sie dafür vom Versicherten berechtigt worden sind.

#### Fachliche Darstellung

Für die folgenden Berufsgruppen bzw. Nutzerkreise sind die technischen Voraussetzungen für den Zugang zur Telematikinfrastruktur zu schaffen, um diesen die Nutzung der Fachanwendungen zu ermöglichen.

Neue Berufsgruppen bzw. Nutzerkreise gemäß § 352 PDSG:

- Gesundheits- und Krankenpflegerinnen und Gesundheits- und Krankenpfleger
- Gesundheits- und Kinderkrankenpflegerinnen und Gesundheits- und Kinderkrankenpfleger
- Altenpflegerinnen und Altenpfleger
- Pflegefachfrauen und Pflegefachmänner sowie Pflegehilfskräfte
- Hebammen und Entbindungspfleger
- Physiotherapeutinnen und Physiotherapeuten
- berufsmäßige Gehilfen von Ärzten, Zahnärzten und Psychotherapeuten oder zur Vorbereitung auf den Beruf bei genannten Heilberuflern Tätige in Vorsorge- oder Rehabilitationseinrichtungen nach § 107 Absatz 2 SGB V oder bei einem Leistungserbringer der medizinischen Rehabilitation des SGB VI oder der Heilbehandlung einschließlich medizinischer Rehabilitation des SGB VII
- Ärzte und Ärztinnen und berechtigte Personen in Behörden des Öffentlichen Gesundheitsdienstes

- 421 • Fachärztinnen und Fachärzte für Arbeitsmedizin und Betriebsärztinnen und
- 422 Betriebsärzte

423 Neue Berufsgruppen bzw. Nutzerkreise gemäß § 340 Absatz 2 PDSG:

- 424 • Augenoptiker, Hörakustiker, Orthopädieschuhmacher, Orthopädietechniker und
- 425 Zahntechniker

426 Berufsgruppen bzw. Nutzerkreise, für deren Anbindung an die TI nach § 340 Absatz 4  
 427 PDSG die gematik die elektronischer Heilberufs- und Berufsausweise sowie die  
 428 Komponenten zur Authentifizierung von Leistungserbringerinstitutionen (SMC-B) ausgeben  
 429 muss:

- 430 • Apotheker und berechtigtes pharmazeutisches Personal in EU-Versandapotheken
- 431 • berechnete Berufsgruppen in Eigeneinrichtungen der Krankenkassen nach § 140
- 432 SGB V (z.B. Centrum für Gesundheit der AOK Nordost)
- 433 • Ärzte, Zahnärzte und Psychotherapeuten und deren berufsmäßige Gehilfen im
- 434 Sanitätsdienst der Bundeswehr
- 435 • (zukünftig werden weitere Nutzerkreise zu berücksichtigen sein)

436 Berufsgruppen bzw. Nutzerkreise gemäß dem Gesetz zur Reform der Notfallversorgung  
 437 § 133b Absatz 4:

- 438 • berechnete Mitarbeiter von Rettungsleitstellen

439 Die anwendungsspezifischen Berechnungskonzepte sind dann zu berücksichtigen, wenn  
 440 darauf aufbauend spezifische Vorgaben für identitätsbezogene Datenstrukturen für die  
 441 genannten Berufsgruppen zu entwickeln sind.

442 Im Hinblick auf die Erweiterung der Nutzergruppen soll die Möglichkeit einer zukünftigen  
 443 kontaktlosen, ggf. auch mobilen Nutzung der SMC-B, berücksichtigt werden.

#### 444 **Randbedingungen**

445 Die notwendigen Voraussetzungen für die Nutzung der Anwendungen der  
 446 Telematikinfrastruktur durch die oben genannten Berufsgruppen umfassen:

- 447 • technische Voraussetzungen gemäß § 311 PDSG für die Anbindung der jeweiligen
- 448 Institutionen an die Telematikinfrastruktur und den Zugriff der dort Tätigen auf
- 449 medizinische Daten
- 450 • organisatorische Voraussetzungen für die Ausgabe elektronischer Heilberufs- und
- 451 Berufsausweise und Komponenten zur Authentifizierung von
- 452 Leistungserbringerinstitutionen (SMC-B) durch die gematik.

#### 453 **Weitere Quellen**

454 Gesetzentwurf PDSG § 312 Aufträge an die Gesellschaft für Telematik

455 Gesetzentwurf PDSG § 311 Aufgaben der Gesellschaft für Telematik

456 Gesetzentwurf PDSG § 340 Ausgabe von elektronischen Heilberufs- und Berufsausweisen  
 457 sowie von Komponenten zur Authentifizierung von Leistungserbringerinstitutionen

458 Gesetzentwurf PDSG § 342 Angebot und Nutzung der elektronischen Patientenakte

459 Gesetzentwurf PDSG § 352 Verarbeitung von Daten in der elektronischen Patientenakte  
 460 durch Leistungserbringer und andere zugriffsberechtigte Personen



461 Gesetz zur Reform der Notfallversorgung § 133b Gemeinsames Notfallsystem

### 462 2.1.3 Komfortsignatur

463 Der Basis-Dienst QES (qualifizierte elektronische Signatur) der TI unterstützt bisher  
464 qualifizierte Einzel- und Stapelsignaturen mit HBA und qualifizierte Einzelsignaturen mit  
465 HBA-Vorläuferkarten. Beginnend mit Release 4.0.0 wird sowohl die Anwendung E-Rezept  
466 (Stufe 1) für jedes auszustellende elektronische Rezept als auch die Einführung der  
467 Übermittlung der elektronischen Arbeitsunfähigkeitsbescheinigung vom Leistungserbringer  
468 zur Krankenkasse unter Verwendung von KOM-LE eine signifikante Steigerung der Anzahl  
469 auszustellender qualifizierter elektronischer Signaturen in den  
470 Leistungserbringerinstitutionen mit sich bringen und damit integraler Bestandteil der  
471 entsprechenden Versorgungsprozesse sein. Bisher ist für jeden Signaturvorgang (Einzel-  
472 und Stapelsignatur) eine dedizierte PIN-Eingabe durch den HBA-Inhaber notwendig.

473 Da i.d.R. bereits heute eine Authentisierung von Nutzern auf Ebene der Primärsysteme  
474 durchgeführt wird, soll mit Release 4.0.0 die Komfortsignatur eingeführt werden, bei der  
475 unter Zuhilfenahme von geeigneten Authentisierungsverfahren in den Primärsystemen  
476 nach einmaliger PIN-Eingabe für den HBA mehrfach Dokumente über einen längeren  
477 Zeitraum qualifiziert elektronisch signiert werden können.

#### 478 Fachliche Darstellung:

- 479 • Unter Zuhilfenahme von geeigneten Authentisierungsverfahren für HBA-Inhaber in  
480 den Primärsystemen soll nach einmaliger PIN-Eingabe für den HBA eine qualifizierte  
481 elektronische Signatur mehrerer Dokumente mit dem [privaten Schlüssel des](#) HBA  
482 über einen konfigurierbaren Zeitraum (Session) von bis zu 24 Stunden möglich sein.
- 483 • Die Komfortsignatur soll innerhalb einer Session bis zu 250 Dokumente signieren  
484 können. Hierbei darf es keine Einschränkungen in Bezug auf den Dokumententyp  
485 oder den QES-Anwendungsfall im Primärsystem geben.
- 486 • Bei der PIN-Eingabe für den HBA sollen sowohl ein lokal am Kartenterminal des  
487 Arbeitsplatzes gesteckter HBA als auch ein remote-gesteckter HBA an einem  
488 anderen Kartenterminal unterstützt werden.
- 489 • Das Primärsystem kann eine Unterstützung der Komfortsignatur innerhalb einer  
490 Session auch bei wechselnden Arbeitsplätzen des Signierenden unterstützen,  
491 solange hierbei eine geeignete Authentisierung des signierenden HBA-Inhabers  
492 sicherstellt wird.
- 493 • Die Unterstützung der Komfortsignatur soll am Konnektor konfigurierbar sein.
- 494 • Die Unterstützung der Komfortsignatur muss spätestens mit dem PTV5-Konnektor  
495 erfolgen (Konnektor für die ePA-Stufe 2 zum 01.01.2022)).
- 496 • [Die Komfortsignatur wird ab dem HBA \(Generation 2 \(G2\)\) unterstützt. HBA-](#)  
497 [Vorläuferkarten hingegen werden nicht unterstützt.](#)



## 2.1.4 Betriebliche Regelungen

### 2.1.4.1 Erfassung und Lieferung technischer Performance-Rohdaten

Die Lieferung betrieblicher Performance-Kennzahlen (Produkt-Performance, Produkt-Verfügbarkeit) erfolgt vom Anbieter eines zugelassenen Produktes bisher in Form monatlicher Zustellungen aggregierter Performance- und Service-Level-Berichte. Parallel dazu sind bisher von den betroffenen Produkttypen aggregierte Performancedaten in einer 5-Minuten-Frequenz an die Störungsampel der TI zu senden.

Aufgrund der zahlreichen Erschwernisse, Ungenauigkeiten und technischen Probleme sowie der mangelnden automatisierten Verwertbarkeit der Daten, die diese Lieferungen in der betrieblichen Praxis gezeigt haben, wurde beginnend mit dem Release 3.0.0 für neue Produkt- und Anbietertypen die Erhebung und Lieferung von Performance-Rohdaten verpflichtend. Ziel dieser Rohdaten-Lieferungen ist es, mit einer automatisierten Erhebung und Lieferung der Daten ohne weitere Aggregation eine störungsresistente und verlässliche Datenquelle zu schaffen, auf derer Basis eine automatisierte Verifizierung, Auswertung und Darstellung betrieblicher Steuerungsgrößen flexibel und tagesaktuell sowie zielgruppengenaue möglich ist.

### Fachliche Darstellung

Bereits seit Release 3.1.0 werden bestimmte bestehende Produkttypen verpflichtet, Rohdaten zu liefern. Mit Release 4.0.0 wird die Erhebung und Lieferung von Rohdaten für weitere Produkt- und Anbietertypen obligatorisch (siehe Kapitel 4.1.7.2). Im Gegenzug entfallen die Lieferung von Daten an die Störungsampel und die Lieferung der monatlichen Performance- und Service Level-Berichte. Die erhobenen Performance-Rohdaten sind vom Anbieter in einer frei konfigurierbaren Frequenz an die definierte Betriebsdatenschnittstelle zu liefern.

## 2.1.5 Datenschutz- und Sicherheitsregelungen

### 2.1.5.1 Dienste der Telematikinfrastruktur mit Schnittstelle zum Internet

Bisher sind Dienste der Telematikinfrastruktur (TI) entweder durch den VPN-Zugangsdienst (Leistungserbringerzugang zur TI mittels Konnektor) oder durch ein Gateway des Versicherten (Versichertenzugang zum ePA-Aktensystem selbst sowie zu weiteren für die Anwendung „elektronische Patientenakte“ genutzten Diensten) geschützt. Mit Einführung der Fachanwendung E-Rezept und des Identity Providers sowie der Möglichkeit für die Versicherten, den zentralen Verzeichnisdienst über Internet abfragen zu können, wird die Nutzung von Anwendungen der Telematikinfrastruktur über eine Internetschnittstelle an den beteiligten Fachdiensten möglich. Insbesondere die strategische Auslagerung der Identitätsverwaltung und -bestätigung in einen eigenständigen Dienst (siehe Kapitel 2.1.1), der perspektivisch von allen Diensten mit Zugriffsbeschränkungen genutzt werden kann, erfordert für diese Dienste einheitliche Sicherheits- und Datenschutzvorgaben. Eine Nachnutzung des Gateways des Versicherten ist aus Interoperabilitätsgründen nicht möglich. Zudem werden somit unautorisierte Zugriffe aus dem Internet vermieden.

Die gematik ist unter der ID 227aa als gemeinsame übergeordnete Ansprechstelle (GÜAS) für die Telematikinfrastruktur beim Bundesamt für Sicherheit in der Informationstechnik (BSI) registriert. Sie nimmt diese Aufgabe für Betreiber von nach § 291b Absatz 1a oder 1e SGB V zugelassenen Diensten und für Betreiber von Diensten von nach § 291b Absatz 1b SGB V bestätigten Anwendungen wahr. Ziel der Kooperation UP KRITIS ist es, die Versorgung mit Dienstleistungen kritischer Infrastrukturen in Deutschland

aufrechtzuerhalten. Dieser Verantwortung wird durch eine Konkretisierung der bestehenden Anforderung „GS-A 5557 – Security Monitoring“ aus dem Dokument [gemSpec\_DS\_Anbieter] insbesondere mit Blick auf den sicheren Betrieb von Fachdiensten mit Internetschnittstelle Rechnung getragen.

## 2.2 Elektronische Patientenakte ePA (Stufe 2.0)

Mit der elektronischen Patientenakte ePA 1.1. wurde eine Anwendung ins Feld geführt, die eine sektoren- und einrichtungsübergreifende Kommunikation zwischen Versicherten und ihren Leistungserbringern ermöglicht. Mit ePA 2.0 soll das Beziehungsgeflecht aus Patienten und Apotheken, Krankenhäusern und niedergelassenen Arzt-, Psychotherapeuten- und Zahnarztpraxen auf nicht-approbierte Berufsgruppen wie bspw. Hebammen und Entbindungspfleger, Pflegepersonal und Physiotherapeuten ausgeweitet werden, die auf Wunsch des Versicherten bzw. ggf. seines Vertreters ebenfalls Zugriff auf die elektronische Patientenakte erhalten.

Im Kontext der Erweiterung der möglichen zugriffsberechtigten Leistungserbringerinstitutionen ist es notwendig, dass das Berechtigungskonzept verfeinert wird und ein Versicherter sowie dessen Vertreter die Vergabe von Zugriffsrechten auf einzelne Dokumente und Gruppen von Dokumenten verwalten können. Da fast alle Use Cases, die vom Versicherten durchgeführt werden können, auch von dessen Vertreter durchgeführt werden dürfen, wird nachfolgend nur noch vom Versicherten gesprochen. Ausnahmefälle, in den der Vertreter Use Cases nicht durchführen können darf, werden explizit benannt.

Gemeinsam mit neuen Funktionalitäten werden mit der ePA Stufe 2 einige Leistungsmerkmale erstmals bereitgestellt, welche zwar in den Spezifikationen zur ePA 1.1. definiert, aber zunächst zurückgestellt wurden, um eine schnelle Verfügbarkeit zu ermöglichen. Dabei handelt es sich um:

- Anbieterwechsel (bspw. Versicherter wechselt seine Krankenkasse)
- Einstellen von Kassendaten in die ePA durch die Krankenkasse des Versicherten
- Anforderungen an das betriebliche Service Monitoring
- Möglichkeit des Einrichtens von Vertretern durch den Versicherten.

Die Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV) standardisiert gemäß § 355 PDSG die Formate der Dokumente in der ePA. Für strukturierte Dokumententypen muss sichergestellt werden, dass das bestehende Datenmodell Metadaten und Wertebereich der neu hinzukommenden Dokumentenkategorien unterstützt.

~~Ferner findenfindet mit dem ePA-Frontend des Versicherten für Anwendungen des Versicherten (ePA-FdV-AdV) auf dem Terminal für Anwendungen des Versicherten (KTR-AdV-Terminal) und der Umschlüsselung zweieine weitere FunktionalitätenFunktionalität~~ Eingang in die ePA, welche ~~sowohl die Autonomie in der Nutzung der Anwendung als auch~~ die Sicherheit und Zukunftsfähigkeit der Anwendung weiter stärkenstärkt.

### 2.2.1 Rollenprofile für Berufsgruppen

In § 352 PDSG findet sich eine abschließende Liste von Rollen/Berufsgruppen, die vom Versicherten ein Zugriffsrecht auf seine elektronische Patientenakte erhalten können. Für jede Berufsgruppe sieht das PDSG zudem eine Regelung vor, über welche konkreten Rechte ein Leistungserbringer dieser Rolle in den jeweiligen Dokumenten-Kategorien

maximal verfügen darf. Diese maximalen Zugriffsrechte dürfen selbst mit Einwilligung des Versicherten nicht erweitert werden.

## Fachliche Darstellung

Technisch soll sichergestellt werden, dass die gesetzlichen Regelungen für Berufsgruppen nach § 352 PDSG als Rollen und Berechtigungen bezogen auf Dokumentenkategorien nach § 341(2) PDSG durchgesetzt werden. Bei den zu identifizierenden Berufsgruppen handelt es sich nach § 352 PDSG um:

- Ärztinnen und Ärzte (und deren berufsmäßige Gehilfen)
- Zahnärztinnen und Zahnärzte (und deren berufsmäßige Gehilfen)
- Apothekerinnen und Apotheker (und pharmazeutisches Personal)
- Psychotherapeutinnen und Psychotherapeuten (und deren berufsmäßige Gehilfen)
- Gesundheits- und Krankenpfleger/-innen sowie Gesundheits- und Kinderkrankenpfleger/-innen (und deren berufsmäßige Gehilfen)
- Altenpflegerinnen und Altenpfleger (und deren berufsmäßige Gehilfen)
- Pflegefachfrauen und Pflegefachmänner (und deren berufsmäßige Gehilfen)
- Hebammen und Entbindungspfleger
- Physiotherapeutinnen und Physiotherapeuten (und deren berufsmäßige Gehilfen)
- Ärztinnen und Ärzte in einer für den öffentlichen Gesundheitsdienst zuständigen Behörde
- Fachärztinnen und Fachärzte der Arbeitsmedizin und Betriebsmedizin.

Für einige dieser Berufsgruppen sind Zugriffsrechte auch für in Ausbildung befindliche Personen vorgesehen.

Aufgrund der Beschlüsse des Ausschusses für Gesundheit (14. Ausschuss) zum Entwurf des Patientendaten-Schutz-Gesetzes (PDSG) wurden folgende Zugriffsregelungen im Vergleich zum Kabinettsentwurf des PDSG nochmals angepasst:

- Die Zugriffsrechte von Ärzten im öffentlichen Gesundheitsdienst, von Betriebsmedizinern und Pflegekräften werden erweitert. Diese dürfen nun alle Daten nach § 341 Absatz 2 verarbeiten.
- Gesundheits- und Krankenpfleger sowie Altenpflegerinnen und Altenpfleger sowie Pflegefachfrauen und Pflegefachmänner erhalten jetzt auch lesenden Zugriff auf das Zahnbonusheft
- Die Höchstdauer von 18 Monaten für die Erteilung der Zugriffsberechtigungen wird gestrichen. Somit ist ab ePA Stufe 2 auch die Erteilung zeitlich unbegrenzter Zugriffsrechte erlaubt.

Die vollständige Liste ist der konkreten Regelung des § 352 PDSG zu entnehmen. Eine Übersicht – abgeleitet aus dem PDSG – kann dem Anhang A1 entnommen werden.

Für den Versicherten sollte bei der Erteilung einer Zugriffsberechtigung am Frontend des Versicherten ~~(ePA-FdV oder ePA-FdV-AdV)~~ ersichtlich sein, welcher Berufsgruppe die ausgewählte Leistungserbringerinstitution zuzuordnen ist. Ebenfalls ~~sollensoll~~ sich das FdV

oder AdV so verhalten, dass siees dem Versicherten einen transparenten Überblick darüber ermöglichenermöglicht, welche gesetzlichen Restriktionen für die Rechtevergabe in Abhängigkeit von der Berufsgruppe der ausgewählten Leistungserbringerinstitution gelten.

Für den ePA-FdV ~~oder ePA-FdV AdV~~ Hersteller kommen folgende Anwendungsfälle zum Tragen:

- Anzeige der Berufsgruppe nach § 352 PDSG, zu der die zu berechtigende Leistungserbringerinstitution gehört
- Anzeige der Anzahl der Dokumente, auf die – in Abhängigkeit von der ausgewählten Berufsgruppe der zu berechtigenden Leistungserbringerinstitution – eine Berechtigung vergeben werden kann.

Für die ePA-Aktensystemhersteller kommt folgender Anwendungsfall zum Tragen:

- Prüfung der Berufsgruppe und Durchsetzung der maximalen Lese- und Schreibrechte, bevor einem Nutzer einer jeweiligen Berufsgruppe eine Anzahl an verfügbaren Dokumenten angezeigt wird.

Für den Primärsystemhersteller (PS-Hersteller) kommt folgender Anwendungsfall zum Tragen:

- Reduktion der verfügbaren Anzahl der Dokumente, auf die eine Berechtigung vergeben werden kann, in Abhängigkeit von der Berufsgruppe respektive Leistungserbringerinstitution, die um Zugriffsberechtigung bittet.

## Randbedingungen

--

## Weitere Quellen

Gesetzentwurf Patientendaten-Schutz-Gesetz (PDSG), Zweiter Teil

### 2.2.2 Verfeinertes Berechtigungskonzept

Damit ein Versicherter einer Leistungserbringerinstitution Zugriff sowohl auf spezifische Dokumente und Datensätze als auch auf Gruppen von Dokumenten und Datensätzen der elektronischen Patientenakte“ (§ 342 Abs. 2 Nr. 2 lit. b PDSG) erteilen bzw. beschränken kann, wird ein verfeinertes Berechtigungskonzept für die ePA 2.0 benötigt. Das Konzept ändert das bisherige Berechtigungskonzept der ePA 1.1.

## Fachliche Darstellung

In der ePA 1.1 wurde ein grobgranulares Berechtigungskonzept genutzt, welches dem Versicherten erlaubte, neben der gewünschten Berechtigungsdauer auch auszuwählen, ob eine Zugriffsberechtigung für alle Dokumente in seiner ePA erteilt werden soll oder nur für ausgewählte Datenquellen:

(1) von Leistungserbringern eingestellte Dokumente

(2) vom Versicherten (oder seinem Vertreter) selbst eingestellte Dokumente

(3) von seiner Krankenkasse in der ePA bereitgestellte Dokumente.

Mit der ePA 2.0 wird dieses Berechtigungskonzept abgelöst durch ein Berechtigungskonzept, welches dem Versicherten Berechtigungsmöglichkeiten verschiedener Granularität eröffnet bis hin zur Vergabe von Zugriffsrechten für einzelne Dokumente oder Gruppen von Dokumenten.

Der Gesetzgeber hat mit den Festlegungen der §§ 341 und 352 des Patientendaten-Schutz-Gesetzes (PDSG) darüber hinaus bereits einschränkende Festlegungen getroffen, welche Arten von Dokumenten der ePA für welche Gruppen von Leistungserbringern durch den Versicherten bereitgestellt werden dürfen. Diese gesetzlichen Festlegungen sollen vom Versicherten nicht außer Kraft gesetzt werden können und sind als Rahmenwerk von der ePA technisch durchzusetzen.

Die verschiedenen Granularitätsstufen, mit denen der Versicherte Berechtigungen vornehmen kann, sind im Folgenden kurz erläutert:

#### (1) Grobgranulare Berechtigung auf Basis der Vertraulichkeit von Dokumenten

Die grobgranulare Berechtigung stellt die einfachste Form der Rechtevergabe durch den Versicherten dar und erfolgt mittels Auswahl von Vertraulichkeitsstufen, die Dokumente zugeordnet sind. Jedes Dokument in der ePA ist dabei einer der folgenden drei Vertraulichkeitsstufen zugeordnet. Über die jeweilige Klassifizierung entscheidet der Versicherte, welcher die Klassifizierung eines jeden Dokuments im Kontextmenü der Dokumentenverwaltung auch eigenständig ändern können muss.

- „Normal“: Dokumente dieser Kategorie sind für Leistungserbringer sichtbar, welche ein sog. „einfaches Zugriffsrecht“ durch den Versicherten erhalten haben. Erhält eine Leistungserbringerinstitution ein „einfaches Zugriffsrecht“, darf sie Dokumente in die ePA des Versicherten einstellen sowie Dokumente der Vertraulichkeitsstufe „normal“ einsehen, welche sich zum Zeitpunkt der Zugriffserteilung in der Akte befinden oder während des Bestehens der Berechtigung eingestellt werden (ggf. mit Einschränkung auf bestimmte Dokumentenarten gemäß §§ 341 und 352 PDSG).
- „Vertraulich“: Als „vertraulich“ werden nach Ermessen des Versicherten typischerweise Dokumente gekennzeichnet, welche der Versicherte nur ausgewählten, an seiner Behandlung beteiligten Leistungserbringerinstitutionen bereitstellen möchte. Dabei könnte es sich bspw. um Dokumente zu als gegebenenfalls stigmatisierend empfundenen Befunden der Psychotherapie oder Infektiologie handeln. Möchte der Versicherte einer Leistungserbringerinstitution Zugriff auf „vertrauliche“ Dokumente gewähren, vergibt er ein sog. „erweitertes Zugriffsrecht“. Leistungserbringer mit „erweitertem Zugriffsrecht“ dürfen Dokumente in die ePA des Versicherten einstellen (ggf. mit Einschränkung auf bestimmte Dokumentenarten gemäß §§ 341 und 352 PDSG) sowie Dokumente der Vertraulichkeitsstufe „normal“ und „vertraulich“ einsehen, welche zum Zeitpunkt der Zugriffserteilung in der Akte befinden oder während des Bestehens der Berechtigung eingestellt werden.
- „Streng vertraulich“: Als „streng vertraulich“ werden nach Ermessen des Versicherten Dokumente gekennzeichnet, die der Versicherte als privat, brisant und gegebenenfalls stigmatisierend empfindet und die er zwar in seiner elektronischen Patientenakte verwalten, aber Leistungserbringern nur im Ausnahmefall zugänglich machen möchte. Ein als „streng vertraulich“ eingestelltes Dokument ist zunächst ausschließlich für den Versicherten (und seine Vertreter) sichtbar. Möchte der Versicherte dieses Dokument einem Leistungserbringer zur Verfügung stellen, muss dies durch einen expliziten Berechtigungsvorgang geschehen. Die Freigabe kann direkt im Kontext der Erteilung oder Administration einer Zugriffsberechtigung oder aus dem Kontext der Dokumentenverwaltung (vom Dokument eine Freigabe für eine LEI erteilen) erfolgen. Anders als bei den Vertraulichkeitsstufen „normal“ und „vertraulich“ ist es bei „streng vertraulichen“ Dokumenten nicht möglich, eine grobgranulare (generelle und auch für zukünftig eingestellte Dokumente geltende) Berechtigung zu erteilen.



Die Möglichkeit der Vergabe grobgranularer Berechtigungen soll für den Versicherten an ~~dem~~ ihm zur Verfügung stehenden ~~Frontends~~Frontend und im Ad-hoc-Szenario beim Leistungserbringer möglich sein.

Die Kennzeichnung der Vertraulichkeit muss zu einem späteren Zeitpunkt durch den Versicherten ~~sowie auf Wunsch des Versicherten durch den Leistungserbringer~~ änderbar sein.

## (2) Mittelgranulare Berechtigung

Die mittelgranulare Berechtigung stellt dem Versicherten eine Möglichkeit bereit, die mittels grobgranularer Berechtigung ausgewählten Dokumente durch Auswahl definierter Fachgebiete und Dokumentenkategorien einzuschränken. Die Dokumentenkategorien sind im § 341 PDSG festgelegt und können nicht durch den Versicherten erweitert werden:

- 1) medizinische Informationen über Versicherte für eine einrichtungsübergreifende, fachübergreifende und sektorenübergreifende Nutzung, insbesondere
  - a) Daten zu Befunden, Diagnosen, durchgeführten und geplanten Therapiemaßnahmen sowie zu Behandlungsberichten und sonstige untersuchungs- und behandlungsbezogene medizinische Informationen,
  - b) Daten des elektronischen Medikationsplans nach § 334 Absatz 1 Nummer 4 PDSG,
  - c) Daten der elektronischen Notfalldaten nach § 334 Absatz 1 Nummer 5 PDSG,
  - d) Daten in elektronischen Briefen zwischen den an der Versorgung der Versicherten teilnehmenden Ärzten und Einrichtungen (elektronische Arztbriefe),
- 2) Daten zum Nachweis der regelmäßigen Inanspruchnahme zahnärztlicher Vorsorgeuntersuchungen gemäß § 55 Absatz 1 in Verbindung mit § 92 Absatz 1 Satz 2 Nummer 2 PDSG (elektronisches Zahn-Bonusheft),
- 3) Daten gemäß der nach § 92 Absatz 1 Satz 2 Nummer 3 und Absatz 4 in Verbindung mit § 26 beschlossenen Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses zur Früherkennung von Krankheiten bei Kindern (elektronisches Untersuchungsheft für Kinder),
- 4) Daten gemäß der nach § 92 Absatz 1 Satz 2 Nummer 4 in Verbindung mit den §§ 24c bis 24f beschlossenen Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses über die ärztliche Betreuung während der Schwangerschaft und nach der Entbindung (elektronischer Mutterpass),
- 5) Daten der Impfdokumentation nach § 22 des Infektionsschutzgesetzes (elektronische Impfdokumentation),
- 6) durch die Versicherten zur Verfügung gestellte Daten,
- 7) Daten der Versicherten aus einer von den Krankenkassen nach § 68 finanzierten elektronischen Akte der Versicherten,
- 8) bei den Krankenkassen gespeicherte Daten über die in Anspruch genommenen Leistungen der Versicherten,

- 9) Daten, die die Versicherten ihren Krankenkassen für die Nutzung in zusätzlichen von den Krankenkassen angebotenen Anwendungen nach § 345 zur Verfügung stellen können,
- 10) Daten zur pflegerischen Versorgung der Versicherten nach §§ 24g, 37, 37b, 37c, 39a und 39c oder nach dem Elften Buch,
- 11) Daten elektronischer Verordnungen nach § 360,
- 12) die nach § 73 Absatz 2 Satz 1 Nummer 9 ausgestellte Bescheinigung über eine Arbeitsunfähigkeit und
- 13) sonstige von den Leistungserbringern für die Versicherten bereitgestellte Daten.

Hinweis zur Kategorie 9:

Der Versicherte soll den Krankenkassen Dokumente seiner ePA über einen Kommunikationsmechanismus bereitstellen können. Dokumente, die über diesen Mechanismus an die Krankenkassen übermittelt wurden, sollen automatisch gekennzeichnet werden, damit eine Filterung und Anzeige dieser Dokumente möglich ist. Es entstehen daher also keine Dokumentenkopien von Dokumenten anderer Kategorien nach §341 PDSG. Ein Zugriffsrecht für Krankenkassen ist nach wie vor gesetzlich explizit nicht vorgesehen. Da dieser Kommunikationsmechanismus aktuell noch nicht existiert und zunächst noch definiert werden muss, ist eine Umsetzung voraussichtlich nicht im Rahmen von Dokumentenreleases 4.X.Y möglich.

Gemäß § 354(2)2 PDSG ist die gematik aufgefordert, in Abstimmung mit der Kassenärztlichen Bundesvereinigung sowie der Kassenzahnärztlichen Bundesvereinigung weitere Kategorien in der elektronischen Patientenakte festzulegen, die eine Zuordnung von Dokumenten und Datensätzen der Dokumentenkategorie 1a („Daten zu Befunden, Diagnosen [...]“) zu medizinischen Fachrichtungen, die als besonders versorgungsrelevant erachtet werden, zulässt. Aufgrund der Festlegungen in § 352 PDSG, Ziffer 14 PDSG ist bereits vorgegeben, dass eine Identifikation der sich aus der physiotherapeutischen Behandlung ergebenden Dokumente möglich sein muss. Es ist möglich, dass ein Dokument mehreren Fachgebieten zugeordnet wird. Dokumente sollen beim Einstellen durch den Leistungserbringer jeweils genau einem dieser Fachgebiete zugeordnet werden. Ein nachträgliches Ändern des Metadatum soll durch den Versicherten möglich sein. Idealerweise belegt das Primärsystem den Wert mit einem Vorschlagswert für die jeweilige Praxis vor, damit manuelle Pflegeaufwände von Metadaten vermieden werden.

Die konkreten Fachgruppen werden im Systemdesign und den entsprechenden Spezifikationen ergänzt, sobald diese gemeinsam von gematik, KBV und KZBV definiert wurden.

Da es sich bei der Forderung, Dokumente der Dokumentenkategorie 1a gemäß § 341 PDSG zusätzlich nach medizinischen, besonders relevanten Fachrichtungen zu unterteilen, maßgeblich um eine datenschutzrechtliche Anforderung zur Stärkung der Versichertenrechte- und -transparenz handelt, wurde die nachfolgende Liste von Fachrichtungen mit den nachstehenden Patientenvertreter-Verbänden abgestimmt:

- Verbraucherzentrale Bundesverband e.V.
- Gemeinsamer Bundesausschuss – Stabstelle Patientenbeteiligung

- [Landesvereinigung Selbsthilfe Berlin e.V.](#)
- [Bundesarbeitsgemeinschaft Selbsthilfe e.V.](#)
- [Deutscher Blinden- und Sehbehindertenverband e.V.](#)

<u>Fachrichtungen</u>
<a href="#">Hausarzt/Hausärztin</a>
<a href="#">Krankenhaus</a>
<a href="#">Labor und Humangenetik</a>
<a href="#">Physiotherapie</a>
<a href="#">Psychotherapie</a>
<a href="#">Dermatologie</a>
<a href="#">Urologie/Gynäkologie</a>
<a href="#">Zahnheilkunde und Mund-Kiefer-Gesichtschirurgie</a>
<a href="#">Weitere Fachärzte/Fachärztinnen</a>
<a href="#">Weitere nicht-ärztliche Berufe</a>

Die Möglichkeit der Vergabe mittelgranularer Berechtigungen soll für den Versicherten an ~~dem~~ ihm zur Verfügung stehenden ~~Frontends~~[Frontend](#) und im Ad-hoc-Szenario beim Leistungserbringer möglich sein.

### (3) Feingranulare Berechtigung

Feingranulare Berechtigungen erlauben die Berechtigungserteilung von Leistungserbringerinstitutionen durch den Versicherten auf Basis einzelner Dokumente oder mittels Suche und Filterung gewählter Gruppen von Dokumenten.

Feingranulare Berechtigungen können mit einer grob- und mittelgranularen Berechtigung (welche hier als eine Art Schnellfilter betrachtet werden können) kombiniert werden.

Leistungserbringer, welche ausschließlich für den Zugriff auf einzelne Dokumente berechtigt wurden, dürfen diese konkreten Dokumente einsehen sowie selbst Dokumente in die ePA des Versicherten einstellen (ggf. mit Einschränkung auf bestimmte Dokumentenarten gemäß §§ 341 und 352 PDSG).

Die Möglichkeit der Vergabe feingranularer Berechtigungen soll für den Versicherten an ~~dem~~ ihm zur Verfügung stehenden ~~Frontends~~[Frontend](#) möglich sein. Ferner muss es für den Versicherten möglich sein, sich aus dem Kontextmenü der Dokumentenverwaltung heraus die für ein Dokument vergebenen Berechtigungen anzeigen zu lassen und diese vom Dokument ausgehend verwalten zu können.



Im Zusammenspiel der verschiedenen Granularitätsstufen können grobgranulare Zugriffsrechte durch mittel- oder feingranulare Mechanismen eingeschränkt werden.

Für die Ausgestaltung der Zugriffserteilung ergeben sich verschiedene Anforderungen je Benutzeroberfläche.

Für den Versicherten:

- muss beim Erteilen einer Zugriffsberechtigung an ~~den Frontend~~ dem Frontend der Versicherten eine grob-, mittel- und feingranulare Rechtevergabe möglich sein
- soll für das Administrieren einer Zugriffsberechtigung an ~~den Frontend~~ dem Frontend der Versicherten die Durchführung sowohl ausgehend vom Kontextmenü der Berechtigungsvergabe als auch vom Kontextmenü der Dokumentenverwaltung möglich sein
- soll es möglich sein, Leistungserbringern ein sog. „einfaches Zugriffsrecht“ oder ein „erweitertes Zugriffsrecht“ erteilen zu können, wobei abhängig von der Nutzerumgebung weitere Einschränkungen auf Dokumentenkategorien und Fachgebiete oder bestimmte Dokumente möglich sind.

Für die LEI:

- müssen beim Einholen einer Ad-hoc-Berechtigung die Berechtigungsdauer sowie der Zugriff auf „normal“ oder auch „vertraulich“ sichtbare Dokumente abfragt werden.
- muss die Möglichkeit im Primärsystem angeboten werden, über die Auswahl spezifischer Dokumentenkategorien und Fachgebiete eine sog. mittelgranulare Berechtigungsvergabe für den Versicherten durchzuführen.

### Randbedingungen

Die verschiedenen Umgebungen, in denen der Versicherte Zugriffsrechte verwalten kann, bieten u. U. nur eine Teilmenge der unterschiedlichen Granularitäten in der Rechtevergabe an, d. h. im Besonderen, dass eine feingranulare Berechtigung durch den Versicherten nur dann umsetzbar ist, wenn der Versicherte die Berechtigung direkt an einem IT-Gerät mit entsprechenden Darstellungsmöglichkeiten vornimmt. Dies ist ~~sowohl~~ beim Frontend des Versicherten (bspw. Smartphone) ~~als auch beim Frontend des Versicherten des KTR-Adv-Terminals~~ der Fall.

Bei Nutzung der dezentralen Infrastruktur der Leistungserbringer (Ad-hoc-Szenario) haben Leistungserbringer die Versicherten vor einer konkreten Zugriffserteilung auf die in dieser technischen Umgebung eingeschränkten Zugriffsmanagementmöglichkeiten hinzuweisen.

Die Matrix der Zugriffsrechte gemäß § 352 PDSG ist in Anhang A aufgeführt.

### Weitere Quellen

Geszentwurf Patientendaten-Schutz-Gesetz (PDSG), Zweiter Teil

## 2.2.3 Erweiterung des Datenmodells

Gemäß § 341(2) und § 354(2)2 PDSG werden eine Reihe von bereits bekannten und noch zu definierenden Dokumentenkategorien vorgegeben, die von der ePA zu unterstützen sind. Für die bereits bekannten und bereits strukturierten Dokumentenkategorien muss sichergestellt werden, dass das bestehende Datenmodell die Metadaten und Wertebereiche der neu hinzukommenden Dokumentenkategorien unterstützt. Darüber hinaus sind

876 Festlegungen zur Migration des Datenmodells der Stufe 1 zum Datenmodell der Stufe 2 zu  
877 treffen.

## 878 **Fachliche Darstellung**

879 Damit die Dokumente in der ePA einer eindeutigen und der fachlich korrekten  
880 Dokumentenkategorie zugeordnet werden können, muss die Akte die dazugehörigen  
881 Metadaten und deren Wertebereiche unterstützen. Folgende neue Dokumente sind  
882 semantisch und syntaktisch zum Zeitpunkt der Inbetriebnahme der ePA 2.0 bekannt:

- 883 • elektronischer Impfpass
- 884 • elektronisches Zahnbonusheft
- 885 • elektronisches Untersuchungsheft für Kinder
- 886 • elektronischer Mutterpass
- 887 • Dokumente mit Daten elektronischer Verordnungen
- 888 • elektronische Arbeitsunfähigkeitsbescheinigung

889 Dazu gehört, dass es eine Aktualisierung der bereits in der ePA vorliegenden Dokumente  
890 geben muss, die um die neu hinzukommenden Metadaten und den korrekten Wert  
891 angereichert werden. Ebenfalls muss geregelt werden, wie mit als  
892 „leistungserbringeräquivalent“ und als „Versicherteninformation“ gekennzeichnete  
893 Dokumente umzugehen ist. Mit ePA 2.0 soll die Funktionalität der Kennzeichnung von  
894 Dokumenten als „leistungserbringeräquivalent“ und als „Versicherteninformation“  
895 entfallen. Für zukünftige Erweiterungen des Datenmodells um weitere standardisierte  
896 Datenformate (bspw. MIO), welche über die oben genannten Dokumentenarten  
897 hinausgehen, muss darüber hinaus ein entsprechender Prozess definiert werden, wie dies  
898 erfolgt.

899 ~~Für FdV und AdV Hersteller kommt folgender Anwendungsfall zum Tragen:~~

- 900 ~~• Zur Inbetriebnahme der ePA 2.0 wird der Versicherte oder dessen Vertreter über~~  
901 ~~die Aktualisierung des Metadatenmodells informiert. Gleichzeitig soll möglichst~~  
902 ~~automatisiert die metadatenbezogene Migration erfolgen, um die bereits in der ePA~~  
903 ~~vorliegenden Dokumente zu aktualisieren. Der zu vergebende Standardwert für das~~  
904 ~~Metadatum „Vertraulichkeit“ soll auf „normal“ gesetzt werden. Für die zu~~  
905 ~~vergebenden Werte für die „Dokumentenkategorie“ und dem „Facharztbereich“ wird~~  
906 ~~im Rahmen der Spezifikation ein Mapping erarbeitet.~~

## 907 **2.2.4 Durch die KBV standardisierte Dokumentenformate der ePA**

908 Gemäß § 355 PDSG trifft die Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV) die notwendigen  
909 Festlegungen für die Inhalte der elektronischen Patientenakte ab Stufe 2.0, um deren  
910 semantische und syntaktische Interoperabilität zu gewährleisten. Die dabei entstehenden  
911 strukturierten Dokumentenformate werden von der KBV auch Medizinische  
912 Informationsobjekte (Abk. MIO) genannt.

913  
914 Medizinische Informationsobjekte können sowohl Dokumente als Ganzes definieren als  
915 auch einzelne Einträge, welche zu einer Dokumentenansicht aggregiert werden können.  
916 Die Wahl dieser Ausprägung, welche erst im Rahmen der MIO-Erstellung erfolgt, hat bspw.  
917 Auswirkung darauf, in welcher Granularität Einträge durch die Nutzer erstellt oder gelöscht  
918 werden dürfen. Die Fachanwendung ePA muss daher einen flexiblen Mechanismus  
919 bereitstellen, welcher die Durchsetzung dieser Löschberechtigungen bzw.  
920 Löschbeschränkungen in Abhängigkeit der MIO-Ausprägung erlaubt.

Mit der Festlegung neuer standardisierter Datenformate sind ebenfalls folgende Fragestellungen zu betrachten:

- Einbringen dieser Formate in den Versorgungsalltag, wobei aufwändige Neuzulassungen von Produkten vermieden werden sollten
- Durchsetzung der Schemakonformität und somit der Datenqualität
- Bereitstellung von Anzeigehilfsmitteln, damit neue Datenformate an den Frontends umgehend dargestellt werden können
- Ggf. MIO-spezifische Hinweise und Festlegungen

#### **2.2.4.1 ~~Release-unabhängiges~~ Unterjähriges Einbringen neuer strukturierter Dokumentenformate**

Die gemäß § 355 PDSG von der Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV) festgelegten MIOs sollen ohne aufwändige Neuzulassungen von Produkten der ePA unterstützt werden können.

##### **Fachliche Darstellung**

Neue MIO sollen möglichst schnell Eingang in die medizinische Versorgung finden und müssen daher von den Produkttypen der ePA unterstützt werden. Das Einbringen neuer standardisierter Dokumentenformate soll unabhängig von Releasezyklen und ohne Notwendigkeit aufwändiger Neuzulassungen der Produkte möglich sein.

Für Primärsystem-, ePA-Aktensystem- und FdV-Hersteller kommen folgende Anwendungsfälle zum Tragen:

- Einstellen von MIOs in die ePA
- Suchen und Anzeigen von MIOs aus der ePA am Client

##### **Randbedingungen**

Die KBV plant MIOs quartalsweise zu veröffentlichen in einem Umfang von ca. 15 Spezifikationen pro Jahr. Um die Verfügbarkeit von MIOs im Feld zu gewährleisten, plant die KBV in jeder MIO-Spezifikation eine Übergangsregelung zu definieren, die sich an die Primärsystemhersteller richtet.

#### **2.2.4.2 Schemakonformität für strukturierte Dokumente**

Die Nutzung von Schemata für bekannte und genormte Dokumentenformaten verbessert die Qualität, Interoperabilität und maschinelle Weiterverarbeitbarkeit der in der ePA abgelegten, strukturierten Dokumententypen. Bspw. ist die für Folgestufen vorgesehene automatische Pseudonymisierung/Anonymisierung von Daten für deren Bereitstellung durch den Versicherten zu Forschungszwecken ausschließlich auf Basis standardisierter Datensätze möglich.

##### **Fachliche Darstellung**

Um die maschinelle Weiterverarbeitbarkeit von Daten zu ermöglichen, müssen standardisierte Formatvorgaben nicht nur erstellt, sondern ihre Anwendung auch durchgesetzt werden. Hierfür sind geeignete Tools und Mechanismen festzulegen.

##### **Randbedingungen**

963 Auch wenn das Leistungsmerkmal zunächst auf die durch die KBV standardisierten MIOs  
964 fokussiert, sind ähnliche Betrachtungen zu gegebener Zeit auch für andere  
965 Dokumentenarbeiten, bspw. für vom Versicherten oder die von Krankenkassen  
966 bereitgestellten Daten durchzuführen.

## 967 Weitere Quellen

968 --

### 969 2.2.4.3 Rendering-Vorlagen für strukturierte Dokumente

970 Neue standardisierte Datenformate sollen nicht nur abgelegt werden, sondern auch  
971 Eingang in den Versorgungsalltag finden. Dies ist in Gänze nur erreicht, wenn für den  
972 Anwender auch eine lesbare Anzeige der Daten möglich ist.

## 973 Fachliche Darstellung

974 Eine menschenlesbare Darstellung muss sowohl für den Versicherten als auch für den  
975 Leistungserbringer gewährleistet sein. Daher muss sichergestellt werden, dass den  
976 Herstellern von Primärsystemen oder Frontends des Versicherten (FdV und Adv) Mittel für  
977 eine Anzeige der MIOs bereitgestellt werden. Den Herstellern ist es jedoch freigestellt,  
978 eigene Darstellungsformen zu nutzen.

979 Für Versicherte und deren Vertreter kommen folgende Anwendungsfälle zum Tragen:

- 980 • menschenlesbare Darstellung der Inhalte von strukturierten Standarddokumenten

981 Für Leistungserbringer kommen folgende Anwendungsfälle zum Tragen:

- 982 • menschenlesbare Darstellung und fachlich sinnvolle Anordnung der Inhalte von  
983 strukturierten Standarddokumenten

## 984 Randbedingungen

985 Die Kassenärztliche Bundesvereinigung plant, mit Bereitstellung neuer MIOs stets auch  
986 eine Anzeigemöglichkeit mittels des MIO-Viewers bereitzustellen.

### 987 2.2.4.4 MIO „Elektronische Impfdokumentation“

988 Die elektronische Impfdokumentation (auch: elektronischer Impfpass) ist ein  
989 Passdokument des Versicherten, in dem alle durchgeführten Impfungen und damit der  
990 Impfstatus des Versicherten digital dokumentiert sind. Rechtsgrundlage in Deutschland ist  
991 hierfür der § 22 Infektionsschutzgesetz, in dem die Dokumentationsinhalte konkret  
992 vorgegeben werden.

993 Die Grundlage für den elektronischen Impfpass in der elektronischen Patientenakte findet  
994 sich in § 341(2)5 PDSG.

## 995 Fachliche Darstellung

996 Der elektronische Impfpass wird durch einen Leistungserbringer (auch Ärzte in Öffentlichen  
997 Gesundheitsdiensten oder Fachärzte der Arbeits- und Betriebsmedizin) angelegt und  
998 ausschließlich durch Leistungserbringer gepflegt.

999 Für berechnigte Leistungserbringer kommen maximal (je nach Zugriffsrechten) folgende  
1000 Anwendungsfälle im Rahmen der elektronischen Impfdokumentation zum Tragen:

- 1001 • Erstellen von Impfeinträgen
- 1002 • Einsehen des Impfpasses und einzelner Einträge

- 1003 • Löschen von Impfeinträgen zum Zwecke der Korrektur
- 1004 • Signieren von Impfeinträgen
- 1005 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen  
1006 des Impfpasses in Gänze oder auch Löschen einzelner Impfeinträge
- 1007 Für den Versicherten kommen folgende Anwendungsfälle im Rahmen der elektronischen  
1008 Impfdokumentation zum Tragen:
- 1009 • Einsehen des Impfpasses und einzelner Einträge mittels [ePA-FdV](#)/~~Adv~~
- 1010 • Export des Impfpasses aus der ePA mittels [ePA-FdV](#)
- 1011 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen  
1012 des Impfpasses in Gänze oder auch Löschen einzelner Impfeinträge mittels FdV
- 1013
- 1014 ~~Adv~~
- 1015 **Randbedingungen**
- 1016 Die elektronische Impfdokumentation muss gemäß § 342(2) PDSG spätestens ab dem  
1017 01. Januar 2022 in der elektronischen Patientenakte verfügbar sein.
- 1018 Die semantischen und syntaktischen Vorgaben zur elektronischen Impfdokumentation  
1019 finden sich in der dazugehörigen Spezifikation der Kassenärztlichen Bundesvereinigung  
1020 (KBV) wieder (gemäß § 355 PDSG).
- 1021 **2.2.4.5 MIO „Elektronisches Zahnbonusheft“**
- 1022 Das elektronische Zahnbonusheft ist ein Passdokument, mit dem der Versicherte  
1023 nachweisen kann, in welchen Abständen er zahnärztliche Vorsorgeuntersuchungen  
1024 wahrgenommen hat. Eine lückenlose Dokumentation von jährlichen Prophylaxeterminen  
1025 erhöht den Festzuschuss für die Kosten eines Zahnersatzes.
- 1026 Die Grundlage für das Zahnbonusheft in der elektronischen Patientenakte ist § 341(2)2  
1027 PDSG.
- 1028 **Fachliche Darstellung**
- 1029 Das elektronische Zahnbonusheft wird üblicherweise in einer Zahnarztpraxis angelegt und  
1030 durch das Hinzufügen von Einträgen gepflegt.
- 1031 Für berechnigte Leistungserbringer kommen maximal (je nach Zugriffsrechten) folgende  
1032 Anwendungsfälle im Rahmen des Zugriffs auf das elektronische Zahnbonusheft zum  
1033 Tragen:
- 1034 • Erstellen von Einträgen
- 1035 • Signieren von Zahnbonushefteinträgen
- 1036 • Einsehen des Zahnbonusheftes und einzelner Einträge
- 1037 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen  
1038 des Passes in Gänze oder auch Löschen einzelner Einträge
- 1039 Für den Versicherten kommen folgende Anwendungsfälle im Rahmen des elektronischen  
1040 Zahnbonusheftes zum Tragen:
- 1041 • Einsehen des Zahnbonusheftes in der ePA mittels [ePA-FdV](#)/~~Adv~~

- 1042 • Export des Zahnbonusheftes aus der ePA mittels FdV
- 1043 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen
- 1044 des Passes in Gänze oder auch Löschen einzelner Einträge mittels [ePA-FdV/Adv](#)

#### 1045 **Randbedingungen**

1046 Das elektronische Zahnbonusheft muss gemäß § 342(2) PDSG spätestens ab dem  
1047 01. Januar 2022 in der elektronischen Patientenakte verfügbar sein.

1048 Die semantischen und syntaktischen Vorgaben zum elektronischen Zahnbonusheft finden  
1049 sich in der dazugehörigen Spezifikation der Kassenärztlichen Bundesvereinigung (KBV)  
1050 wieder (gemäß § 355 PDSG).

#### 1051 **2.2.4.6 MIO „Elektronisches Untersuchungsheft für Kinder“**

1052 Das elektronische Untersuchungsheft für Kinder (U-Heft) ist ein Passdokument, welches  
1053 dem Nachweis von wahrgenommenen Vorsorgeuntersuchungen zur Früherkennung von  
1054 Krankheiten bei Kindern dient.

1055 Die Grundlage für das elektronische Untersuchungsheft für Kinder in der elektronischen  
1056 Patientenakte ist § 341(2)3 PDSG.

#### 1057 **Fachliche Darstellung**

1058 Das elektronische Untersuchungsheft für Kinder wird von (Kinder-)Ärzten oder von  
1059 Hebammen angelegt. In der Folge wird es durch Hinzufügen von Einträgen und der damit  
1060 einhergehenden Dokumentation der Kinderuntersuchung von Ärzten gepflegt.

1061 Für berechtigte Leistungserbringer kommen maximal (je nach Zugriffsrechten) folgende  
1062 Anwendungsfälle im Rahmen des elektronischen Untersuchungsheftes für Kinder zum  
1063 Tragen:

- 1064 • Erstellen von Einträgen über Untersuchungen
- 1065 • Einsehen des Passes und einzelner Einträge
- 1066 • Signieren von Untersuchungsergebnissen
- 1067 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen
- 1068 des Passes in Gänze oder auch Löschen einzelner Einträge

1069 Für Ärzte in Gesundheitsbehörden kommen folgende Anwendungsfälle im Rahmen des  
1070 elektronischen Untersuchungsheftes für Kinder zum Tragen:

- 1071 • Einsehen des Untersuchungsheftes für Kinder

1072 Für Versicherte kommen folgende Anwendungsfälle im Rahmen des elektronischen  
1073 Untersuchungsheftes für Kinder zum Tragen:

- 1074 • Einsehen der Einträge des Untersuchungsheftes für Kinder in der ePA mittels [ePA-](#)
- 1075 [FdV/Adv](#)
- 1076 • Export des Untersuchungsheftes für Kinder aus der ePA mittels [ePA-FdV](#)
- 1077 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen
- 1078 des Passes in Gänze oder auch Löschen einzelner Einträge

#### 1079 **Randbedingungen**



1080 Das elektronische Untersuchungsheft für Kinder muss gemäß § 342(2) PDSG ab dem  
1081 01. Januar 2022 in der elektronischen Patientenakte verfügbar sein.

1082 Die semantischen und syntaktischen Vorgaben zum elektronischen Untersuchungsheft für  
1083 Kinder finden sich in der dazugehörigen Spezifikation der Kassenärztlichen  
1084 Bundesvereinigung (KBV) wieder (gemäß § 355 PDSG).

#### 1085 **2.2.4.7 MIO „Elektronischer Mutterpass“**

1086 Der elektronische Mutterpass ist ein Dokument, welches es der Versicherten erlaubt, den  
1087 Verlauf ihrer Schwangerschaft dokumentieren zu lassen und die enthaltenen Informationen  
1088 anderen Leistungserbringern während der Betreuung in der Schwangerschaft zukommen  
1089 zu lassen.

1090 Die Grundlage für den elektronischen Mutterpass in der elektronischen Patientenakte ist  
1091 § 341(2)4 PDSG.

#### 1092 **Fachliche Darstellung**

1093 Der elektronische Mutterpass wird in der Regel von Ärzten bzw. von Krankenhäusern oder  
1094 von Hebammen angelegt. In der Folge wird er durch das Hinzufügen von Einträgen durch  
1095 Ärzte oder Hebammen gepflegt. Der elektronische Mutterpass dient anderen  
1096 Leistungserbringern zum Informationsaustausch während der Schwangerschaft.

1097 Für berechtigte Leistungserbringer kommen maximal (je nach Zugriffsrechten) folgende  
1098 Anwendungsfälle im Rahmen des elektronischen Mutterpasses zum Tragen:

- 1099 • Erstellen von Einträgen über Untersuchungen
- 1100 • Einsehen des Passes und einzelner Einträge
- 1101 • Signieren von Untersuchungsergebnissen
- 1102 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen  
1103 des Passes in Gänze oder auch Löschen einzelner Einträge

1104 Für Versicherte kommen folgende Anwendungsfälle im Rahmen des elektronischen  
1105 Mutterpasses zum Tragen:

- 1106 • Einsehen des Mutterpasses in der ePA mittels [ePA-FdV](#)/~~AdV~~
- 1107 • Export des Mutterpasses aus der ePA mittels [ePA-FdV](#)
- 1108 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen  
1109 des Passes in Gänze oder auch Löschen einzelner Einträge

#### 1110 **Randbedingungen**

1111 Der elektronische Mutterpass muss gemäß § 342(2) PDSG spätestens ab dem 01. Januar  
1112 2022 in der elektronischen Patientenakte verfügbar sein.

1113 Die semantischen und syntaktischen Vorgaben zum elektronischen Mutterpass finden sich  
1114 in der dazugehörigen Spezifikation der Kassenärztlichen Bundesvereinigung (KBV) wieder  
1115 (gemäß § 355 PDSG).

## 2.2.5 Verfahren zur ~~gezielten~~ Umschlüsselung ~~(Akten-/~~ ~~Kontextschlüssel)~~ der elektronischen Patientenakte

Um einer Kompromittierung von kryptographischen Schlüsseln vorzubeugen und um in Folge einer erfolgten Kompromittierung reagieren zu können, soll die Möglichkeit zum Wechsel relevanter Schlüssel innerhalb der elektronischen Patientenakte geschaffen werden.

### Fachliche Darstellung

Dem Versicherten soll die Möglichkeit geboten werden, zu jedem Zeitpunkt die Umschlüsselung der elektronischen Patientenakte veranlassen zu können, damit bei Verdacht oder tatsächlicher Kompromittierung von Schlüsselmaterial missbräuchliche Zugriffe verhindert werden (analog Passwortwechsel).

Für den Versicherten ~~kommen folgende Anwendungsfälle~~ kommt folgender Anwendungsfall zum Tragen:

- aktive Umschlüsselung seiner ePA über ein Frontend des Versicherten elektronischen Patientenakte.
- ~~Umschlüsselung seiner ePA ohne ein Frontend des Versicherten~~

Darüber hinaus soll die Möglichkeit einer Kompromittierung von Schlüsselmaterial auch unabhängig vom Versicherten durch einen regelmäßigen oder anlassbezogenen (z.B. bei Schwachstelle im genutzten kryptographischen Algorithmus) Schlüsselwechsel verringert und damit die aktuellen kryptographischen Vorgaben eingehalten werden:

- regelmäßige (bspw. alle 5 Jahre) Umschlüsselung der elektronischen Patientenakte
- anlassbezogene Umschlüsselung der elektronischen Patientenakte

Die Einführung des Features über die Umschlüsselung einer elektronischen Patientenakte eines Versicherten erfolgt in mehreren Stufen:

- ~~Durch den Versicherten (jedoch nicht durch das Aktensystem seinen Vertreter) initiiertes, regelmäßiger Wechsel des von Akten-, Kontextschlüssel und Kontextschlüssels seiner ePA~~
- 1. durch das Aktensystem initiiertes, anlassbezogener SGD<sup>1</sup>-1/-2-Schlüsseln. Verpflichtender Wechsel des Akten- und Kontextschlüssels seiner ePA durch das Aktensystem betreiberspezifischen Schlüssels durch den Betreiber.
- 2. Automatischer Wechsel von Akten-, Kontextschlüssel und SGD-1/-2-Schlüsseln (regelmäßig oder anlassbezogen).
- 3. Durch den Versicherten initiierte Umschlüsselung einer selbstdefinierten Menge (auch alle) Dokumente seiner elektronischen Patientenakte (Stapelverarbeitung).

In Release 4.0.1 erfolgt die Einführung der Stufe 1. Die Stufen 2 und 3 werden durch Folgereleases eingeführt. Die stufenweise Einführung mindert nicht die Vertraulichkeit der Patientenakte, da eine erste regelmäßige Umschlüsselung erst nach 5 Jahren ab Eröffnung der Patientenakte durchgeführt wird. Somit muss lediglich sichergestellt werden, dass dieses Feature bis spätestens 01.01.2026 dem Versicherten zur Verfügung steht. Eine anlassbezogene (jedoch nicht automatische) Umschlüsselung durch organisatorische Maßnahmen des ePA-Aktensystemanbieters (Informieren des Versicherten und Auffordern

<sup>1</sup> Schlüsselgenerierungsdienst



zur Umschlüsselung gemäß Stufe 1) steht dem Versicherten schon mit der Einführung von Stufe 1 zur Verfügung. Der Wechsel von Dokumentenschlüsseln und die damit einhergehende Umschlüsselung der Dokumente gemäß Stufe 3 ist ein Komfortfeature zu der mit der Einführung der ePA bestehenden Möglichkeit, durch Einzelabruf aller Dokumente einer Akte auch die Umschlüsselung aller Dokumente zu erreichen.

## **Randbedingungen**

Bei der Bewertung der Lösungsoptionen muss das Verhalten des Systems aus Nutzersicht betrachtet werden (bspw. Datenvolumen, bei mobilen Endgeräten der Energieverbrauch, Dauer des Prozesses, Notwendigkeit mit der Anwendung aktiv zu interagieren für die Dauer des Prozesses).

Auch nach der Umschlüsselung müssen der Versicherte und alle Berechtigten auf alle Dokumente der Akte weiterhin zugreifen können, damit die Dokumente für die medizinische Behandlung des Versicherten weiterhin genutzt werden können.

### **2.2.6 Komponenten zur Wahrnehmung der Versichertenrechte (ehemals ePA-FdV-AdV)**

~~Einem Versicherten ohne geeignete eigene technische Geräte muss die Möglichkeit geboten werden die Berechtigungen seiner ePA zu verwalten und Dokumente seiner Akte einsehen und löschen zu können. Dafür wird im KTR-AdV-Terminal eine ePA-FdV-AdV zur Verfügung gestellt.~~

## **Fachliche Darstellung**

~~Für den Versicherten kommen folgende Anwendungsfälle durch die Nutzung einer ePA-FdV-AdV zum Tragen:~~

- ~~• Nutzerzugang ePA (Login-Aktensession, Logout-Aktensession)~~
- ~~• Aktenkonto verwalten (Aktenkonto aktivieren, Aktenkonto schließen)~~
- ~~• Dokumente suchen~~
- ~~• Dokumente anzeigen~~
- ~~• Dokumente im Aktenkonto löschen~~
- ~~• Protokolle einsehen~~
- ~~• Protokolle löschen (sowohl in Gänze als auch bezogen auf Einzeleinträge)~~
- ~~• Umschlüsselung der Akte~~
- ~~• Änderung der Kennzeichnung der Vertraulichkeit von Dokumenten~~
- ~~• Zugriffsberechtigungen verwalten (Berechtigung für LEI ändern, Berechtigung für Vertreter ändern)~~

~~Die oben genannten Anwendungsfälle sind explizit mit Ausnahme der Anwendungsfälle „Aktenkonto aktivieren“, „Aktenkonto schließen“ und „Vertreter verwalten“ auch dem Vertreter am KTR-AdV-Terminal bereitzustellen (§ 338 Abs. 2b-PDSG).~~

Anstatt der bisher geforderten flächendeckenden Schaffung von technischen Einrichtungen in den Geschäftsstellen der Krankenkassen (KTR-AdV-Terminals) werden die Krankenkassen zur Wahrnehmung der Versichertenrechte verpflichtet, Komponenten in der TI zur Verfügung zu stellen. Dies ist darin begründet, dass für die

Schaffung und den Betrieb einer derartigen Infrastruktur bei gleichzeitig geringem erwarteten Nutzungsumfang unverhältnismäßig hohe Kosten entstünden. Die neuen Regelungen ermöglichen bspw. die Wahrnehmung der Versichertenrechte mittels eigener IT (bspw. mobilen Geräten) sowie der Möglichkeit, Vertreter benennen und einzurichten zu können.

Die elektronische Patientenakte muss technisch insbesondere gewährleisten, dass durch die Versicherten befugte Vertreter die Rechte gemäß § 342 Nummer 1 Buchstabe b, d und f PDSG wahrnehmen können. Diese sind konkret, dass:

- bei einem Wechsel der Krankenkasse die Daten nach § 341 Absatz 2 Nummer 1 bis 8, 10 bis 13 PDSG aus der bisherigen elektronischen Patientenakte in der elektronischen Patientenakte der gewählten Krankenkasse zur Verfügung gestellt werden können;
- durch die Versicherten befugte Vertreter über die Benutzeroberfläche eines geeigneten Endgeräts gemäß § 336 Absatz 2 PDSG oder über die technische Infrastruktur der Krankenkassen nach § 338 PDSG die Rechte der Versicherten gemäß den §§ 336 und 337 PDSG wahrnehmen können;
- durch die Versicherten befugte Vertreter über die Benutzeroberfläche eines geeigneten Endgeräts oder mittels der dezentralen Infrastruktur der Leistungserbringer eine Einwilligung in den Zugriff entweder ausschließlich auf Daten nach § 341 Absatz 2 Nummer 1 PDSG oder auf Daten nach § 341 Absatz 2 Nummer 6 PDSG erteilen können;

## **Randbedingungen**

Die Notwendigkeit zur Bereitstellung von Komponenten durch die Krankenkassen sowie der Wegfall des KTR-AdV-Terminals ist gemäß § 338 PDSG gesetzlich gefordert, und des ePA-FdV-AdV ergibt sich aus der Beschlussempfehlung des Ausschusses für Gesundheit (01.07.2020).

## **Weitere Quellen**

—

## **2.2.7 Sonstiger Änderungsbedarf**

### **Aufbewahrungsfrist von Protokolldaten**

Gemäß § 309 Abs. 1 ist sicherzustellen, dass ~~nachträglich~~ für den Zeitraum der regelmäßigen dreijährigen Verjährungsfrist nach § 195 BGB die Zugriffe und die versuchten Zugriffe auf personenbezogene Daten der Versicherten in der ePA überprüft werden können. Somit kann festgestellt werden, ob, von wem und welche Daten des Versicherten in dieser Anwendung verarbeitet worden sind.

Damit erhöht sich die Aufbewahrungsfrist von bisher zwei Jahren auf drei Jahre.

### **Hoher Sicherheitsstandard für al.vi**

~~Der Versicherte hat die Möglichkeit, sich mittels seiner elektronischen Gesundheitskarte (eGK) oder mittels einer alternativen Authentisierungsmethode (al.vi) für den Zugriff auf seine ePA zu authentisieren.~~

~~Mit dem Kabinettsentwurf des PDSG, § 335 Abs. 2 wurden die Anforderungen an das alternative Authentisierungsverfahren erhöht. Dieses muss zukünftig dem Sicherheitsstandard hoch genügen.~~

## Barrierefreiheit

Die elektronische Patientenakte ist eine versichertengeführte elektronische Akte, die den Versicherten von den Krankenkassen auf Antrag zur Verfügung gestellt wird. Der Kabinettsentwurf des PDSG fordert in den §§ 341 Abs.1 und §342 Abs. 2 nunmehr explizit, dass diese Bereitstellung barrierefrei zu erfolgen hat.

### ~~Löschen von Protokolldaten der Versicherten Protokolle durch den Versicherten an seinem Frontend~~

~~Um dem Versicherten Transparenz zu geben, wer wann mit welchen Daten seiner elektronischen Patientenakte interagiert hat, erhält der Versicherte eine umfangreiche Einsicht in Protokolldaten, welche ihm in verständlicher Form dargestellt werden. Gemäß den Festlegungen § 338 Abs. 1 Ziffer 1 PDSG erhält der Versicherte die Möglichkeit, diese Protokolldaten über das ePA-FdV-Adv zu löschen. Ein Löschen muss ihm dabei aus datenschutzrechtlicher Sicht sowohl für einzelne Einträge als auch für das Protokoll in Gänze erlaubt werden.~~

### ~~Da die Funktionalitäten, die dem Versicherten in Interaktion mit seiner Patientenakte über das ePA-FdV-Adv angeboten werden, eine Untermenge des Funktionsumfangs des ePA-FdV darstellen, ist die Möglichkeit der Löschung von Versichertenprotokollen ebenfalls im ePA-FdV zu ergänzen.~~ Festlegung erlaubter ePA-Anbieter

In der TI dürfen ausschließlich elektronische Patientenakten der gesetzlichen Krankenversicherungen, der privaten Krankenversicherungen und weiterer ausdrücklich genannter Einrichtungen (Unternehmen der privaten Krankenversicherung, der Postbeamtenkrankenkasse, der Krankenversorgung der Bundesbahnbeamten oder von der Bundeswehr) verwendet werden.

Die Notwendigkeit der Änderung ergibt sich aus dem Entwurf des Patientendaten-Schutz-Gesetzes (PDSG) mit den Beschlüssen des Ausschusses für Gesundheit (14. Ausschuss).

### Separate Einwilligung des Versicherten vor Datenverarbeitung der Krankenkassen in zusätzlichen Anwendungen

Die Verarbeitung von Daten durch die Krankenkassen bei zusätzlichen Inhalten und Anwendungen ist nur mit ausdrücklicher Einwilligung des Versicherten zulässig.

Die Notwendigkeit der Änderung ergibt sich aus dem Entwurf des Patientendaten-Schutz-Gesetzes (PDSG) mit den Beschlüssen des Ausschusses für Gesundheit (14. Ausschuss).

### Warnhinweise vor dem Löschen von Daten durch den Versicherten

Dem Versicherten soll kontinuierlich vor dem Löschen von Dokumenten ein Warnhinweis angezeigt werden, welcher ihn darauf aufmerksam macht, dass sich eine lückenhafte medizinische Dokumentation in der ePA unter Umständen auch nachteilig auf seine medizinische Versorgung auswirken kann.

Die Notwendigkeit der Änderung ergibt sich aus dem Entwurf des Patientendaten-Schutz-Gesetzes (PDSG) mit den Beschlüssen des Ausschusses für Gesundheit (14. Ausschuss).

## 2.2.8 Migration der ePA Stufe 1 auf ePA Stufe 2

### Fachliche Darstellung

Die ePA Stufe 2 enthält im Vergleich zur Stufe 1 wesentliche fachliche und technische Änderungen. Es muss davon ausgegangen werden, dass über eine gewisse Zeit hinweg die von verschiedenen Herstellern und Anbieter bereitgestellten Produkte und Services keinen einheitlichen Releasestand aufweisen werden, d.h. ein Rollout der Stufe 2 wird nicht zu einem bestimmten Stichtag für alle verschiedenen Produkte gleichzeitig stattfinden. Um einerseits einen fehlerfreien Übergang der Funktionalitäten und andererseits das reibungslose Zusammenspiel verschiedener Entwicklungsstufen sicherzustellen, sind entsprechende Migrations- und Kompatibilitätsbetrachtungen durchzuführen.

Dazu gehören bspw.:

- Wie wird beim Einführen des neuen Berechtigungsmanagements mit bereits bestehenden Berechtigungen umgegangen?
- Wie werden neue Meta-Datenfelder vorbelegt?
- Wie interagieren Produkte miteinander, die nicht die gleiche Stufe der ePA implementiert haben?

### Randbedingungen

Um den Übergang zwischen den Entwicklungsstufen verständlich zu beschreiben und ungewollte Konstellationen in den Produkten zu vermeiden, ist eine verständliche Beschreibung der Migrations- und Kompatibilitätsbetrachtungen auf Konzeptebene zu erstellen.

## 2.3 KOM-LE (Stufe 1.5)

Die Erweiterungen der Anwendung KOM-LE im vorliegenden Systemdesign sollen soweit wie möglich abwärtskompatibel ausgestaltet werden, da eine längere Migrationsphase der KOM-LE-IT-Systeme (Komponenten und Dienste der TI, Primärsysteme) erwartet wird.

Es ist davon auszugehen, dass KOM-LE 1.0 bis Ende 2020 mindestens bei allen ärztlichen und zahnärztlichen Leistungserbringern ausgerollt sein wird, insbesondere, um ab dem 01.01.2021 die Arbeitsunfähigkeitsbescheinigung (AU) elektronisch mittels KOM-LE zwischen Leistungserbringern und Krankenversicherungen übermitteln zu können. Die Migration auf KOM-LE 1.5 kann nur über einen mehrjährigen Zeitraum erfolgen. Während der Migrationsphase muss weiterhin ein Versand von KOM-LE-Nachrichten zwischen Teilnehmern an KOM-LE 1.0 und KOM-LE 1.5 möglich sein.

### 2.3.1 Übermittlung von großen Dokumenten

KOM-LE 1.0 wird erweitert um die Möglichkeit zur Übermittlung von großen Dokumenten. Die derzeit bestehende Limitierung auf eine maximale Nachrichtengröße von 25 MB wird somit aufgehoben.

In realen Versorgungs- und Verwaltungsprozessen werden vereinzelt – aber regelmäßig – Dokumente zwischen KOM-LE-Teilnehmern ausgetauscht, die eine Größe von 25 MB

1321 deutlich überschreiten (Übermittlung von Bilddateien – z.B. Röntgenbilder – zwischen  
1322 Leistungserbringern sowie umfangreichen Abrechnungsdaten zwischen  
1323 Leistungserbringern und KVen/KZVen).

1324 **Fachliche Darstellung:**

- 1325 • Es muss eine Übermittlung (senden und empfangen) von Dokumenten bis zu einer  
1326 Größe von 500 MB möglich sein.
- 1327 • Die Übermittlung großer Dokumente muss bei allen stationären KOM-LE-  
1328 Endpunkten möglich sein, d.h. für KOM-LE-Teilnehmer mit Zugang zur TI über den  
1329 Konnektor, Basis-Consumer und KTR-Consumer.
- 1330 • Zwischen Teilnehmern an KOM-LE 1.0 und KOM-LE 1.5 muss uneingeschränkt ein  
1331 Nachrichtenaustausch von KOM-LE-Nachrichten bis zu einer Größe von 25 MB  
1332 möglich sein.
- 1333 • Vor einem Versand von KOM-LE-Nachrichten mit einer Nachrichtengröße von über  
1334 25 MB soll für den Sender erkennbar sein, ob der Empfänger noch KOM-LE 1.0  
1335 verwendet, da der Empfang der Nachricht in diesem Fall nicht möglich ist.

1336 **2.3.2 Flexibilisierung KOM-LE-Integration für Clientsysteme (PS)**

1337 Für KOM-LE Stufe 1.5 soll es Herstellern von Clientsystemen (PS) ermöglicht werden, die  
1338 Funktionen des KOM-LE-Clientmoduls eigenständig zu entwickeln und in ihr PS zu  
1339 integrieren. Bisher ist im KOM-LE-Zulassungsverfahren ein KOM-LE-Clientmodul  
1340 ausschließlich durch den KOM-LE-Anbieter, gekoppelt mit dem KOM-LE-Fachdienst,  
1341 zuzulassen und bereitzustellen. Die technischen Schnittstellen zwischen KOM-LE-  
1342 Clientmodul und KOM-LE-Fachdienst sind bereits in KOM-LE 1.0 weitgehend – bis auf den  
1343 Account-Manager des KOM-LE-Fachdienstes – interoperabel spezifiziert, eine Prüfung der  
1344 Interoperabilität ist allerdings nicht Gegenstand der Zulassungsverfahren, da eine feste  
1345 Kopplung zwischen KOM-LE-Clientmodul und KOM-LE-Fachdienst im Zulassungsverfahren  
1346 vorgesehen ist.

1347 Durch die Möglichkeit einer direkten Integration der KOM-LE-Clientsystem-Funktionalität  
1348 durch PS-Hersteller in ihr PS reduziert sich die Komplexität der Praxis-IT sowohl in  
1349 technischer als auch in betrieblicher Hinsicht.

1350 **Fachliche Darstellung:**

- 1351 • Die Kopplung von KOM-LE-Clientmodul und KOM-LE-Fachdienst wird aufgehoben.
- 1352 • KOM-LE-Clientmodule können unabhängig vom KOM-LE-Anbieter durch Hersteller  
1353 entwickelt werden.
- 1354 • Die KOM-LE-Clientsystem-Funktionalität kann auch direkt durch den Hersteller  
1355 eines Primärsystems in das PS integriert werden.
- 1356 • Es muss eine Interoperabilität zwischen KOM-LE-Clientmodulen bzw.  
1357 Primärsystemen, die die KOM-LE-Clientsystem-Funktionalität direkt umsetzen, und  
1358 KOM-LE-Fachdiensten gegeben sein.
- 1359 • KOM-LE-Anbieter müssen weiterhin ein KOM-LE-Clientmodul bereitstellen.
- 1360 • Die Schnittstelle zum Account-Manager des KOM-LE-Fachdienstes muss  
1361 interoperabel ausgestaltet werden.

### 2.3.3 Unterstützung von Nachrichten-Kategorien

Für KOM-LE Stufe 1.5 soll eine Nachrichten-Kategorie innerhalb von KOM-LE-Nachrichten eingeführt werden, um eine syntaktische Kategorisierung von KOM-LE-Nachrichten zu ermöglichen.

Insbesondere bei einer automatisierten Verarbeitung von empfangenen KOM-LE-Nachrichten in Clientsystemen unterstützt eine Kategorisierung von KOM-LE-Nachrichten die Weiterverarbeitung von KOM-LE-Nachrichten, die strukturierte Daten enthalten. Hierdurch können Umsetzungen von verarbeitenden IT-Systemen sowie Versorgungs- und Verwaltungsprozesse vereinfacht werden.

#### Fachliche Darstellung:

- Für KOM-LE-Nachrichten wird ein Datum zur Kategorisierung von Nachrichten aufgenommen.
- Die gematik pflegt eine Liste mit aktuell gültigen Kategorien und veröffentlicht diese.
- Bei berechtigtem Interesse können bei der gematik neue Kategorien beantragt werden. Berechtigt dazu sind die Gesellschafter der gematik und die gematik selbst.
- Innerhalb der TI erfolgt durch Komponenten und Dienste der TI keine inhaltliche Prüfung der Nachrichten-Kategorien.
- KOM-LE-Nachrichten, die eine Nachrichten-Kategorie enthalten, müssen von KOM-LE 1.0-Teilnehmern uneingeschränkt empfangen werden können.

### 2.3.4 Betriebliche Änderungen

Für den Fachdienst KOM-LE (Stufe 1.5) werden mit Release 4.0.0 neue betriebliche Kennzahlen definiert, anhand derer das Last- und Performanceverhalten sowie die Verfügbarkeit des Fachdienstes präziser gemessen und nachgewiesen werden. Des Weiteren wird der Fachdienst KOM-LE Performance-Messdaten erheben, welche die definierten betrieblichen Kenngrößen darstellen.

## 2.4 E-Rezept (Stufe 1)

Die Fachanwendung „Elektronische Verordnung von Leistungen“ bzw. „elektronische ärztliche Verordnung“ (kurz: E-Rezept) wird mit Release 4.0.0 (E-Rezept Stufe 1) aufgrund der Regelungen gemäß § 291a SGB V neu eingeführt. Dort wird ausgeführt, „[dass] die Gesellschaft für Telematik [gematik] die Maßnahmen durchzuführen [hat], die erforderlich sind, damit ärztliche Verordnungen für apothekenpflichtige Arzneimittel in elektronischer Form übermittelt werden können.“

Gemäß dem Gesetz für mehr Sicherheit in der Arzneimittelversorgung (GSAV) soll die Fachanwendung E-Rezept "Innovationen in der telemedizinischen Behandlung ermöglichen und zur Entlastung von Ärztinnen und Ärzten, Apothekerinnen und Apothekern sowie Patientinnen und Patienten beitragen."



## 1399 2.4.1 Umsetzung gemäß Stufenkonzept

1400 In Stufe 1 werden berücksichtigt:

- 1401 • ärztliche/zahnärztliche Verordnungen für apothekenpflichtige Arzneimittel
- 1402 • Die Erweiterbarkeit des E-Rezeptes für Folgestufen ist bereits in diesem Konzept
- 1403 und der Systemlösung zu berücksichtigen.
- 1404 • Die Abhängigkeiten zu den Anwendungen eMP/AMTS, NFDM sind zu beachten.
- 1405 • Der Abgleich der Informationsmodelle zwischen E-Rezept und eMP und VSDM muss
- 1406 erfolgen.

1407 In den weiteren Ausbaustufen werden unter anderem berücksichtigt:

- 1408 • Verordnungen von Hilfsmitteln, die zur Applikation eines Arzneimittels erforderlich
- 1409 sind
- 1410 • Verordnungen von Betäubungsmitteln
- 1411 • Verordnungen auf T-Rezepten
- 1412 • Verordnung von Sprechstundenbedarf
- 1413 • weitere in die Arzneimittelversorgung einbezogene Produkte gemäß § 31 SGB V
- 1414 • Verordnungen für Heil- und Hilfsmittel
- 1415 • Verordnungen zur Einlösung in einem anderen EU-Land nach § 2 Abs. 1b AMVV
- 1416 (zunächst ist die Anschlusslösung der TI an den NCPEH zu erarbeiten)
- 1417 • Privatrezepte für gesetzlich Versicherte
- 1418 • Verordnungen von digitalen Gesundheitsanwendungen (DiGAs)

1419 Darüber hinaus werden die Abhängigkeiten zur Anwendung ePA berücksichtigt.

1420 Grundsätzlich lässt sich das Konzept auch auf Rezepte für Privatversicherte übertragen. In  
1421 diesem Zusammenhang sind jedoch insbesondere Fragen zur Abrechnung festzulegen. [Die](#)  
1422 [Betrachtung des Zusammenspiels der Fachanwendung E-Rezept mit den Anwendungen](#)  
1423 [eMP, VSDM und ePA und der Abgleich der Informationsmodelle sind Teil eines](#)  
1424 [Folgereleases.](#)

## 1425 2.4.2 Übermittlung ärztlicher Verordnungen für apothekenpflichtige 1426 Arzneimittel in elektronischer Form

1427 Die Fachanwendung E-Rezept ermöglicht eine Übermittlung von ärztlichen und  
1428 zahnärztlichen Verordnungen für apothekenpflichtige Arzneimittel in elektronischer Form.  
1429 Perspektivisch soll die Anwendung E-Rezept, alle derzeit auf Papier ausgestellten  
1430 Verordnungen ablösen. Dabei wird die Digitalisierung der Prozesse von der Ausstellung von  
1431 Verordnungen bis zur Abgabe der Arzneimittel inkl. der freien Auswahl einer Apotheke  
1432 durch den Versicherten und die Kommunikation zwischen Versicherten und [mit](#) Apotheken  
1433 betrachtet. Bei der Rezeptabgabe kann sich ein Versicherter grundsätzlich durch eine  
1434 andere Person vertreten lassen. Eine Abbildung digitaler Prozesse für Pflegeeinrichtungen  
1435 und -kräfte ist in der E-Rezept Stufe 1 nicht vorgesehen.

1436 Die Fachanwendung E-Rezept betrachtet drei Hauptprozesse, welche in den Umgebungen  
1437 der (Zahn-)Arztpraxis bzw. im Krankenhaus, der Apotheke und in einem für den  
1438 Versicherten bereitgestellten Frontend ablaufen. Mit Hilfe eines Frontends hat der  
1439 Versicherte die Möglichkeit, seine E-Rezepte in dem für ihn zulässigen Rahmen zu  
1440 verwalten. Im Kontext der Fachanwendung E-Rezept wird das Frontend als App auf einem  
1441 mobilen Endgerät verstanden; andere Ausprägungen sind jedoch möglich und werden nicht  
1442 eingeschränkt.

1443 Hauptprozesse der Fachanwendung E-Rezept:

- 1444 • Ausstellen eines E-Rezepts in der Praxis/im Krankenhaus
- 1445 • Verwalten der E-Rezepte im Frontend durch den Versicherten
- 1446 • Abgeben eines Arzneimittels in der Apotheke

1447 Die Beschreibung der Fachanwendung endet mit der Abgabe des Arzneimittels an den  
1448 Versicherten. Die weiteren Schritte der Abgabe und Abrechnung von E-Rezepten in der  
1449 Apotheke liegen nicht in der Fachanwendung E-Rezept.

1450 Nach der Ausstellung eines E-Rezeptes in der Praxis/im Krankenhaus wird dieses nun nicht  
1451 mehr direkt an den Versicherten übergeben, sondern innerhalb der TI gespeichert. Der  
1452 Versicherte kann über sein Frontend das E-Rezept einsehen. Mit Hilfe eines elektronischen  
1453 Zugangstokens (E-Rezept-Token) kann er eine Apotheke zur Einlösung berechtigen. Der  
1454 E-Rezept-Token berechtigt den Besitzer (auch den Vertreter) zur Einlösung in der  
1455 Apotheke.

1456 Zusätzlich ist ein alternatives Verfahren mittels eines Ausdrucks des E-Rezept-Tokens in  
1457 Form eines 2D-Codes möglich, um auch Versicherten, die keine mobilen Endgeräte nutzen,  
1458 die uneingeschränkte Nutzung des Verfahrens zu ermöglichen.

1459 Zur Einlösung des Rezeptes leitet der Versicherte oder sein Vertreter den E-Rezept-Token  
1460 an die Apotheke weiter oder übergibt ihn direkt vor Ort. Der Apotheker erhält mit Hilfe des  
1461 E-Rezept-Tokens Zugang zum E-Rezept und kann das Arzneimittel für den Versicherten  
1462 bereitstellen.

1463 Für das Ausstellen eines E-Rezepts in der Praxis/im Krankenhaus und für das Einlösen in  
1464 der Apotheke müssen sich Versicherter und Arzt/Zahnarzt bzw. Apotheker nicht am  
1465 gleichen Ort befinden (Fernbehandlung, Online-Bestellung in einer Apotheke).

1466 Mit Hilfe seines Frontends kann der Versicherte seine E-Rezepte einsehen, löschen und das  
1467 Protokoll einsehen.

1468 Optional wird es für den Versicherten künftig auch möglich sein, die Inhalte der Verordnung  
1469 und die abgegebenen Arzneimittel über die ePA einzusehen. Die relevanten Informationen  
1470 des E-Rezeptes bzw. zur Abgabe in der Apotheke können dazu genutzt werden, in weiteren  
1471 Fachanwendungen – wie dem elektronischen Medikationsplan (eMP/AMTS) – die  
1472 einzunehmenden Arzneimittel zu dokumentieren.

### 1473 2.4.3 Fachliche Informationsobjekte

1474 Der Verordnungsdatensatz wird in Anlehnung an das Muster 16 „Arzneiverordnungsblatt“  
1475 der Anlage 2 BMV-Ä bzw. Anlage 14 BMV-Z erstellt. Die fachlichen Inhalte, die hierbei  
1476 durch den Verordnenden bereitgestellt werden, werden gemäß § 86 SGB V über die  
1477 Bundesmantelvertragspartner entsprechend der gesetzlichen Vorgaben definiert und nicht  
1478 im Rahmen der Fachanwendung E-Rezept festgelegt. Seitens BMV-Ä Partner wird das  
1479 Benehmen mit dem [Deutschen Apothekerverband \(DAV\)](#) hergestellt.



Ein Verordnungsdatensatz wird in der Praxis/im Krankenhaus qualifiziert elektronisch signiert und an den E-Rezept-Fachdienst übergeben. Dieser signierte Datensatz wird "E-Rezept" genannt.

Alle nachfolgenden Datensätze wie bspw. Abrechnungs- und Dispensierdatensätze sind nicht Bestandteil dieser Betrachtung. Die Regelungen hierzu erfolgen über den Rahmenvertrag § 129 Abs. 2 SGB V sowie über die Arzneimittelabrechnungsvereinbarung nach § 300 SGB V zwischen GKV-Spitzenverband und dem [Deutschen Apothekerverband \(DAV\)](#). [DAV](#)

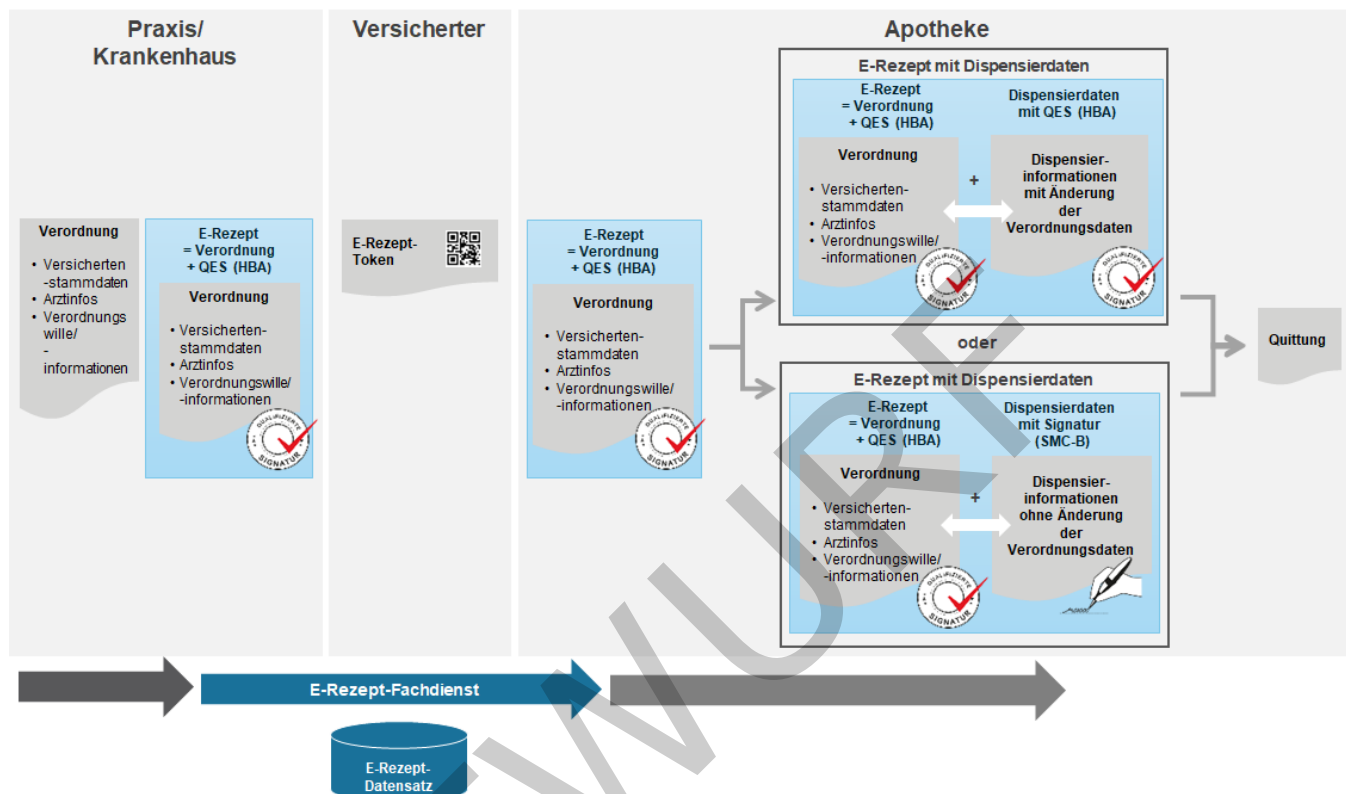
Berücksichtigt wird jedoch, dass der Dispensierdatensatz in der Apotheke mit Komponenten der TI signiert wird. Sofern Korrekturen und Ergänzungen der Verordnung gem. BTMVV, AMVV, ApoBetrVO sowie den Regelungen des Rahmenvertrags § 129 Abs. 2 SGB V erfolgen, wird mittels HBA eine QES erzeugt; sofern keine Korrekturen und Ergänzungen erfolgen, wird eine fortgeschrittene Signatur mittels SMC-B erstellt.

Daraus ergeben sich die folgenden Informationsobjekte, welche im Rahmen der Fachanwendung E-Rezept verarbeitet werden:

**Tabelle 1: Informationsobjekte der Fachanwendung E-Rezept**

Informationsobjekt	Erläuterung
Verordnungsdatensatz	<p>wird im Primärsystem des verordnenden Arztes/Zahnarztes erstellt und enthält die folgenden Informationen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Versichertenstammdaten</li> <li>• Angaben zum verordnenden Arzt/Zahnarzt</li> <li>• Verordnung</li> <li>• weitere Informationen, die zur Belieferung der Verordnung notwendig sind</li> </ul>
E-Rezept	<ul style="list-style-type: none"> <li>• wird aus dem Verordnungsdatensatz mit der QES des verordnenden Arztes/Zahnarztes erstellt</li> <li>• Prämisse ist, ein E-Rezept enthält eine Verordnung (bzw. Arzneimittel)</li> </ul>
E-Rezept-Datensatz	<ul style="list-style-type: none"> <li>• befindet sich im Fachdienst E-Rezept der TI</li> <li>• enthält das qualifiziert signierte E-Rezept</li> <li>• enthält zusätzliche Informationen zur technischen Verarbeitung des E-Rezepts (z.B. ID, Status etc.)</li> </ul>
Dispensierdatensatz	<ul style="list-style-type: none"> <li>• enthält, sofern in der Apotheke Änderungen bei der Abgabe vorgenommen werden, den QES-signierten Dispensierdatensatz</li> <li>• enthält, sofern in der Apotheke keine Änderungen erfolgen, den fortgeschritten signierten Dispensierdatensatz</li> </ul>
E-Rezept-Token	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <a href="#">derdas</a> E-Rezept-Token steuert den Zugriff auf das E-Rezept; sein Besitz berechtigt zur Einlösung in der Apotheke</li> </ul>
Quittung	<ul style="list-style-type: none"> <li>• wird vom E-Rezept-Fachdienst <a href="#">signiert und</a> bereitgestellt</li> <li>• dient der Apotheke bei der Abrechnung als Nachweis, dass ein Arzneimittel auf ein E-Rezept einmalig über die TI abgegeben worden ist</li> </ul>

Die folgende Abbildung stellt die Informationsobjekte im zeitlichen Ablauf dar:



**Abbildung 1: ABB\_KPTERP\_004 Informationsobjekte der Fachanwendung E-Rezept**

Hinweis: Die obige Abbildung [ABB\_KPTERP\_004] stellt lediglich die in der Fachanwendung E-Rezept betrachteten Objekte dar. Es handelt sich hierbei nicht um eine Darstellung des Informationsmodells.

## 2.4.4 Fachliches Statusmodell

Ein E-Rezept befindet sich im E-Rezept-Fachdienst in unterschiedlichen Status, die im Folgenden dargestellt werden.

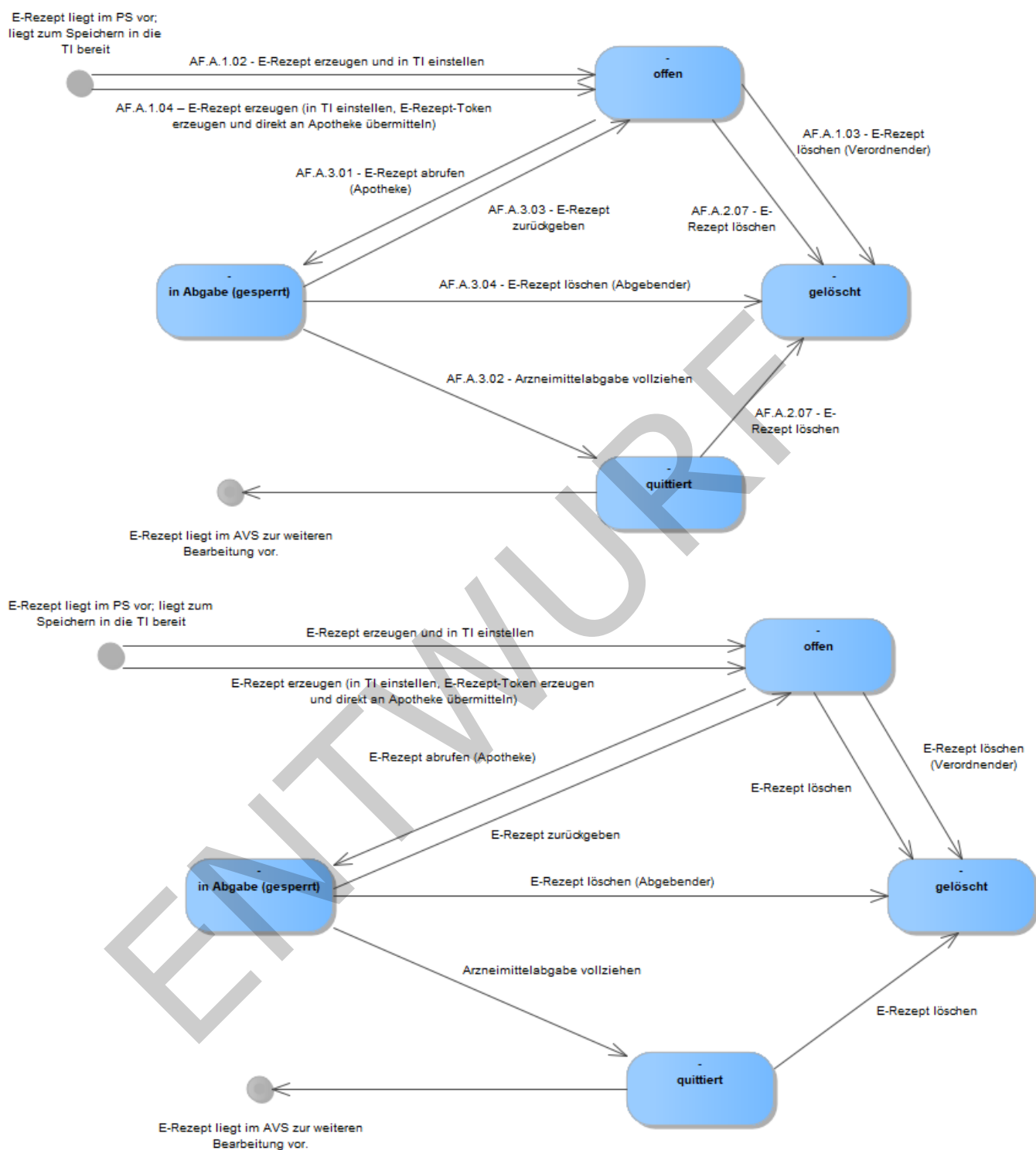


Abbildung 2: ABB\_KPTERP\_011 Fachliches Statusmodell E-Rezept

1512

1513

**Tabelle 2: Status in der Fachanwendung E-Rezept**

Status	Beschreibung
offen	<ul style="list-style-type: none"> <li>Das E-Rezept ist in den E-Rezept-Fachdienst eingestellt.</li> <li>Es kann in der Apotheke abgerufen werden und wechselt dann in den Status „in Abgabe (gesperrt)“.</li> <li>Es kann vom verordnenden Arzt gelöscht werden und wechselt dann in den Status „gelöscht“.</li> <li>Es kann vom Versicherten bzw. seinem Vertreter angesehen werden.</li> <li>Es kann vom Versicherten gelöscht werden.</li> </ul>
in Abgabe (gesperrt)	<ul style="list-style-type: none"> <li>Das E-Rezept wurde in einer Apotheke abgerufen, eine andere Apotheke kann das E-Rezept nicht einlösen, es kann weder von einer anderen Apotheke noch von Ärzten gelöscht werden.</li> <li>Es kann zurückgegeben werden und wechselt dann in den Status „offen“.</li> <li>Es kann in der Apotheke gelöscht werden und wechselt dann in den Status „gelöscht“.</li> <li><del>Nach Anforderung der Quittung vom E-Rezept Fachdienst durch die Apotheke wechselt es in den Status „quittiert“.</del></li> <li>Es kann vom Versicherten bzw. seinem Vertreter angesehen werden.</li> <li>Es kann vom Versicherten nicht gelöscht werden.</li> <li><u>Die abgebende Apotheke kann die Quittung abrufen. Dann wechselt das E-Rezept in den Status „quittiert“ und es wird eine Dispensierinformation zur Dokumentation für den Versicherten erzeugt.</u></li> </ul>
quittiert	<ul style="list-style-type: none"> <li>Die Arzneimittelabgabe auf dem E-Rezept wurde in der Apotheke vollzogen.</li> <li>Es kann nicht noch einmal abgegeben werden.</li> <li><del>Es kann</del><u>Die Verordnungs- und Dispensierinformationen des E-Rezepts können</u> vom Versicherten bzw. seinem Vertreter angesehen werden.</li> <li>Es kann vom Versicherten gelöscht werden.</li> </ul>
gelöscht	<ul style="list-style-type: none"> <li>Das E-Rezept wurde vom verordnenden Arzt, in der Apotheke oder vom Versicherten gelöscht.</li> </ul>

1514

**2.4.5 Fachliche Darstellung der Hauptprozesse**

1515

**2.4.5.1 Akteure**

1516

Die Akteure des E-Rezepts lassen sich den verschiedenen Rollen zuordnen:

1517 **Tabelle 3: TAB\_KPTERP\_002 Rollen E-Rezept**

Rolle	Beschreibung
Versicherter (eGK)	Ein Versicherter ist eine Person, die in einem Versicherungsverhältnis mit einer gesetzlichen Krankenkasse steht und eine eGK besitzt.
Vertreter	<p>Ein Vertreter ist die Person, die für den Versicherten bestimmte Anwendungsfälle in Bezug auf die Anwendung E-Rezept durchführen kann. Die Voraussetzung ist hierfür der jeweilige Besitz des E-Rezept-Tokens. Der Vertreter muss nicht in einem Versicherungsverhältnis mit einer gesetzlichen Krankenkasse stehen.</p> <p>Im Kontext der Fachanwendung E-Rezept ist die technische Autorisierung des Vertreters gegenüber der TI nicht notwendig.</p>
Verordnende Akteure – Arzt, Zahnarzt (HBA)	<p>Ein (Zahn-)Arzt ist ein approbierter Heilberufler und aufgrund seiner Mitgliedschaft in einer (Zahn-)Ärztekammer im Besitz eines HBA.</p> <p>Er ist befugt, vertragsärztliche Verordnungen am PVS zu erzeugen, mit einer QES zu versehen und diese als E-Rezept in der TI bereitzustellen.</p> <p>Die hier zu berücksichtigenden (Zahn-)Ärzte sind immer einer Institution zuzuordnen (z. B. eigene Praxis, med. Berufsausübungsgemeinschaft, MVZ, Krankenhaus).</p>
Verordnende Akteure – Mitarbeiter medizinische Institution	Ein „Mitarbeiter medizinische Institution“ arbeitet in einer Institution zur medizinischen Versorgung (z.B. eigene Praxis, med. Berufsausübungsgemeinschaft, MVZ, Krankenhaus) auf Weisung des verantwortlichen Vorgesetzten als berufsmäßiger Gehilfe des Arztes/Zahnarztes oder zur Vorbereitung auf den Beruf.
Abgebende Akteure – Apotheker und pharmazeutisches Personal (HBA)	<p>Ein Apotheker ist ein approbierter Heilberufler, der im Besitz eines HBA ist.</p> <p>Pharmazeutisches Personal – Pharmazieingenieure und Apothekerassistenten, das zur Vertretung des Apothekenleiters gem. § 2 (7) ApBetrO beauftragt ist und im Besitz eines HBA ist.</p> <p>Sie sind befugt, Arzneimittel auf Grundlage eines E-Rezeptes abzugeben und die Abgabe mit einem fortgeschrittenen signierten Dispensierdatensatz im AVS zu dokumentieren. Im Falle einer Änderung am E-Rezept sind sie befugt, diese zusammen mit dem Dispensierdatensatz durch eine QES zu dokumentieren.</p> <p>Die hier benannten Akteure sind immer einer Institution zuzuordnen (z. B. öffentliche Apotheke (Haupt-/Filialapotheken), Versandapotheken als Bestandteil einer öffentlichen Apotheke, Krankenhausapotheken).</p>

Rolle	Beschreibung
Abgebende Akteure – Mitarbeiter Apotheke	<p>Ein „Mitarbeiter Apotheke (abzeichnungsberechtigt)“ arbeitet in einer Apotheke (z. B. öffentliche Apotheke (Haupt-/Filialapotheke), Versandapotheke als Bestandteil einer öffentlichen Apotheke, Krankenhausapotheke) auf Weisung des verantwortlichen Vorgesetzten und ist zur Abgabe von Arzneimitteln auf Grundlage einer Verordnung befugt sowie abzeichnungsberechtigt. Die Dokumentation der Abgabe erfolgt durch eine fortgeschrittene Signatur des Dispensierdatensatzes.</p> <p>Ein „Mitarbeiter Apotheke (nicht abzeichnungsberechtigt)“ arbeitet in einer Apotheke (z. B. öffentliche Apotheke (Haupt-/Filialapotheke), Versandapotheke als Bestandteil einer öffentlichen Apotheke, Krankenhausapotheke) auf Weisung bzw. unter Aufsicht des verantwortlichen Vorgesetzten und ist nicht berechtigt, Verordnungen abzuzeichnen, jedoch zu deren Entgegennahme, zur Vorbereitung der Arzneimittel zur Abgabe und nach Maßgabe des § 3 ApBetrO ggf. zur Abgabe der Arzneimittel befugt.</p>

#### 1518 2.4.5.2 E-Rezept ausstellen

1519 Der ausstellende Arzt/Zahnarzt erstellt analog dem heutigen Prozess einen  
 1520 Verordnungsdatensatz mit Hilfe seines Primärsystems, signiert diesen mittels der  
 1521 qualifizierten elektronischen Signatur des HBA und stellt ihn in den E-Rezept-Fachdienst  
 1522 ein.

1523 Der Versicherte kann elektronisch (z. B. über eine App) auf die Informationen des  
 1524 E- Rezepts zugreifen. Zusätzlich kann dem Versicherten in der Praxis/im Krankenhaus  
 1525 (hier: Entlassrezept), z. B. wenn er nicht über die notwendige technische Ausstattung  
 1526 verfügt, die Information zum E-Rezept papierbasiert übergeben werden.

1527 Das E-Rezept kann in der Praxis/im Krankenhaus auch direkt an einen Vertreter des  
 1528 Versicherten (nach vorhergehender Autorisierung) übergeben werden. Unter Einhaltung  
 1529 des Apothekengesetzes kann ein E-Rezept direkt an eine Apotheke (z. B.: im Falle von  
 1530 Sprechstundenbedarf, parenteralen Zubereitungen nach § 11 ApoG (Zytostatika))  
 1531 übergeben werden.

1532 Der verordnende Arzt/Zahnarzt kann ein E-Rezept löschen, z. B. wenn ein Fehler bei der  
 1533 verordneten Packungsgröße festgestellt wird. Voraussetzung ist, dass das E-Rezept von  
 1534 ihm erstellt wurde und dass es noch nicht in einer Apotheke bearbeitet oder das  
 1535 Arzneimittel abgegeben wurde. Sofern eine Korrektur des Fehlers erfolgen soll, muss ein  
 1536 neues E-Rezept ausgestellt werden.

1537 Sofern ein Versicherter die freiwillige Anwendung eMP/AMTS (elektronischer  
 1538 Medikationsplan/Arzneimitteltherapiesicherheit) oder NFDM (Notfalldatenmanagement)  
 1539 nutzt, unterstützt das Primärsystem den Arzt/Zahnarzt dabei, die Daten vor dem Erstellen  
 1540 eines E-Rezepts z. B. im Hinblick auf durch andere Ärzte dokumentierte Diagnosen oder  
 1541 Arzneimittelunverträglichkeiten zu prüfen. Im Falle eines gepflegten eMP kann zudem  
 1542 geprüft werden, welches Arzneimittel zuletzt in der Apotheke abgegeben worden ist. Mit  
 1543 Hilfe der Daten des E-Rezepts können der eMP und der NFD (Notfalldatensatz) aktualisiert  
 1544 und zudem künftig die Daten des E-Rezepts in der ePA abgelegt werden.

#### 1545 2.4.5.3 E-Rezept durch den Versicherten verwalten

1546 Der Versicherte kann die Inhalte seiner E-Rezepte mit Hilfe des Frontends einsehen und  
1547 verwalten. Er kann den E-Rezept-Token an eine Vor-Ort-Apotheke digital übermitteln bzw.  
1548 direkt überbringen oder einer Apotheke für eine Online-Bestellung übermitteln. Er kann  
1549 den E-Rezept-Token auch an einen Vertreter übergeben.

1550 Die Übergabe des E-Rezept-Tokens an eine Apotheke oder einen Vertreter kann mit Hilfe  
1551 des Frontends über die TI erfolgen ~~oder z.B. indem~~. Der E-Rezept-Token kann auch an  
1552 einen Vertreter, der nicht in einer gesetzlichen Krankenkasse versichert sein muss,  
1553 weitergegeben ~~wird~~werden.

1554 Im Kontext eines E-Rezepts kann der Versicherte mithilfe des Frontends auf  
1555 elektronischem Wege Kontakt mit der Apotheke aufnehmen, und zwar basierend auf  
1556 asynchroner Kommunikation, die vergleichbar mit marktüblichen Messenger-Diensten ist.  
1557 Die Kommunikation geht dabei vom Versicherten aus und enthält den Rezeptkontext in  
1558 maschinell auswertbarer Form. Der Versicherte kann das E-Rezept löschen. Über ein  
1559 Protokoll kann er sich über alle erfolgten Zugriffe auf das E-Rezept in der TI informieren.

1560 Der Versicherte kann ~~sich~~ auch nach der Abgabe des Arzneimittels in der Apotheke bis zur  
1561 endgültigen Löschung, die gemäß § 360 PDSG Absatz 6 nach 100 Tagen erfolgt, die Inhalte  
1562 des E- Rezepts (Verordnungs- und Dispensierinformationen) einsehen.

#### 1563 2.4.5.4 E-Rezept einlösen

1564 Die Abgabe in der Apotheke erfolgt nicht personengebunden. Derjenige, der den E-Rezept-  
1565 Token überbringt, kann das E-Rezept einlösen.

1566 Die Apotheke ruft das E-Rezept aus dem E-Rezept-Fachdienst mittels des übergebenen  
1567 E- Rezept-Tokens ab. Der E-Rezept-Fachdienst verhindert die doppelte Abgabe eines  
1568 Arzneimittels auf ein E-Rezept in der Apotheke. Mit Hilfe der Dispensierinformationen wird  
1569 das in der Apotheke abgegebene Arzneimittel im E-Rezept-Fachdienst dokumentiert.

1570 Wenn die Abgabe des Arzneimittels nicht möglich ist, gibt der Apotheker das E-Rezept  
1571 wieder frei, so dass der Versicherte den E-Rezept-Token an eine andere Apotheke  
1572 übermitteln kann.

1573 Falls in der Apotheke ein Fehler an der Verordnung festgestellt wird, der sich nur durch die  
1574 Ausstellung eines neuen E-Rezepts beim (Zahn-)Arzt beheben lässt, kann das E-Rezept  
1575 auch in der Apotheke gelöscht werden.

1576 Mit der Abgabe des Arzneimittels endet der Prozess in der Fachanwendung E-Rezept. Die  
1577 Schritte zur weiteren Bearbeitung im Rahmen der Abgabe und Abrechnung finden  
1578 außerhalb der Fachanwendung E-Rezept statt. Die in der Apotheke erstellten Datensätze  
1579 werden jedoch mit Hilfe von Komponenten der TI fortgeschritten bzw. qualifiziert  
1580 elektronisch signiert.

1581 Für die Durchführung der AMTS-Prüfung und die Dokumentation der abgegebenen  
1582 Arzneimittel bzw. der Einnahmehinweise ist bereits die freiwillige Anwendung eMP/AMTS  
1583 (elektronischer Medikationsplan/Arzneimitteltherapiesicherheit) vorgesehen. Der  
1584 Apotheker kann auf Wunsch des Versicherten den eMP aktualisieren und künftig in der ePA  
1585 ablegen. Hierfür können ggf. auch Daten des E-Rezeptes genutzt werden. Eine dauerhafte  
1586 Speicherung des E-Rezeptes im Fachdienst der TI ist nicht vorgesehen.



#### 2.4.5.5 Dispensierdaten-Dispensierdatensatz anbringen

Wenn die Abgabe eines Arzneimittels ohne Änderung vollzogen wurde (gemäß [§ 17 Absatz 6 ApoBetrO](#) ~~§ 17 Abs. 6~~), signieren der abgebende Apotheker oder seine Mitarbeitenden den Dispensierdatensatz digital mit Hilfe der fortgeschrittenen Signatur des Konnektors.

Wenn die Abgabe eines Arzneimittels mit einer Änderung in Bezug auf die Verordnungsdaten des verordnenden Arztes vollzogen wurde, signiert der Apotheker den Datensatz mittels qualifizierter elektronischer Signatur (QES) gemäß [ApoBetrO § 17 Abs. Absatz 5](#) ~~ApoBetrO~~.

#### 2.4.6 Anwendungsfälle

Folgende Anwendungsfälle kommen im Rahmen der Fachanwendung E-Rezept zum Tragen:

**Tabelle 4: Anwendungsfälle Fachanwendung E-Rezept**

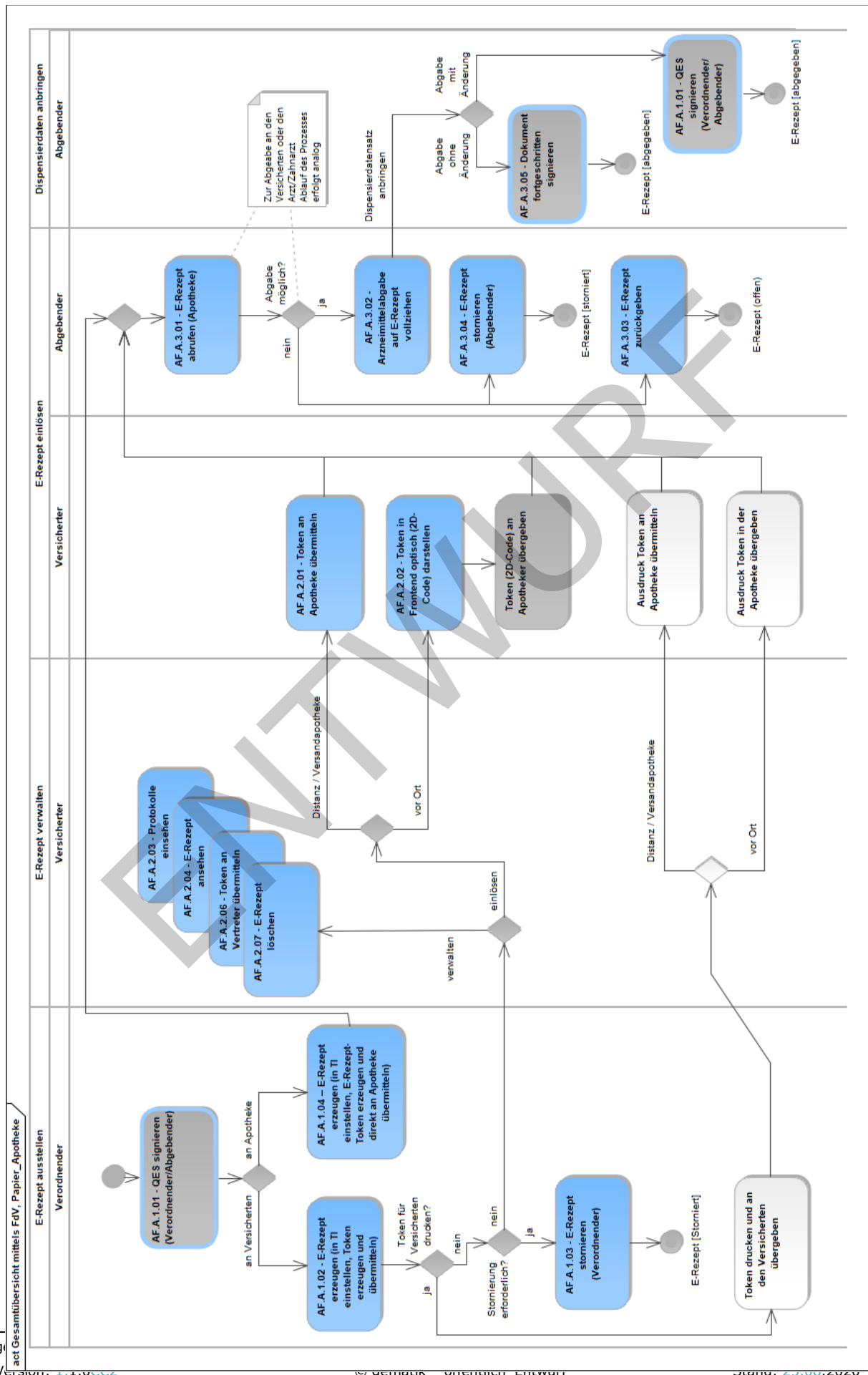
<u>Anwendungsfall</u> <u>Anwendungsfall</u>		Kurzbeschreibung
<b>1. Übergreifend</b>		
<a href="#">AF.A.1.01</a>	Dokument mit QES signieren (Verordnender/ Abgebender)	Ein im Primärsystem erstelltes Dokument ist qualifiziert elektronisch signiert.
<b>2. E-Rezept ausstellen</b>		
<a href="#">AF.A.1.02</a>	E-Rezept erzeugen und in TI einstellen	Der verordnende Akteur erzeugt aus einer signierten Verordnung (QES) ein E-Rezept und speichert dieses auf dem E-Rezept-Fachdienst.
<a href="#">AF.A.1.03</a>	E-Rezept löschen (Verordnender)	Der verordnende Akteur löscht ein E- Rezept vom E-Rezept-Fachdienst.
<a href="#">AF.A.1.04</a>	E-Rezept erzeugen <del>(in</del> in TI einstellen, E- Rezept-Token erzeugen und direkt an Apotheke übermitteln)	Der verordnende Akteur erzeugt aus einem E-Rezept ein E-Rezept-Datensatz und speichert diesen auf dem E-Rezept-Fachdienst. Zusätzlich wird ein korrespondierender E-Rezept-Token erzeugt und der versorgenden Apotheke zur Verfügung gestellt. Dieser Anwendungsfall umgeht die Übermittlung des Tokens an die Apotheke durch den Versicherten bzw. seinen Vertreter und weicht in dieser Hinsicht von AF.A.1.02 ab. AF.A.1.04 ist ausschließlich für besondere Versorgungssituationen wie der Übermittlung von <a href="#">Sprechstundenbedarf</a> <a href="#">Sprechstundenbedarf</a> , von parenteralen Zubereitungen nach § 11 ApoG (Zytostatika) anzuwenden. Für E-Rezepte, die im Krankenhaus erstellt, krankenhausintern verwendet und gemäß § <del>129a</del> <a href="#">129 a</a> SGB V abgerechnet werden und für die kein Fremdzuweisungsverbot gilt, können E-Rezept-Token auch außerhalb der TI, z. B. über das KIS, vom Verordnenden an den Abgebenden übermittelt werden.

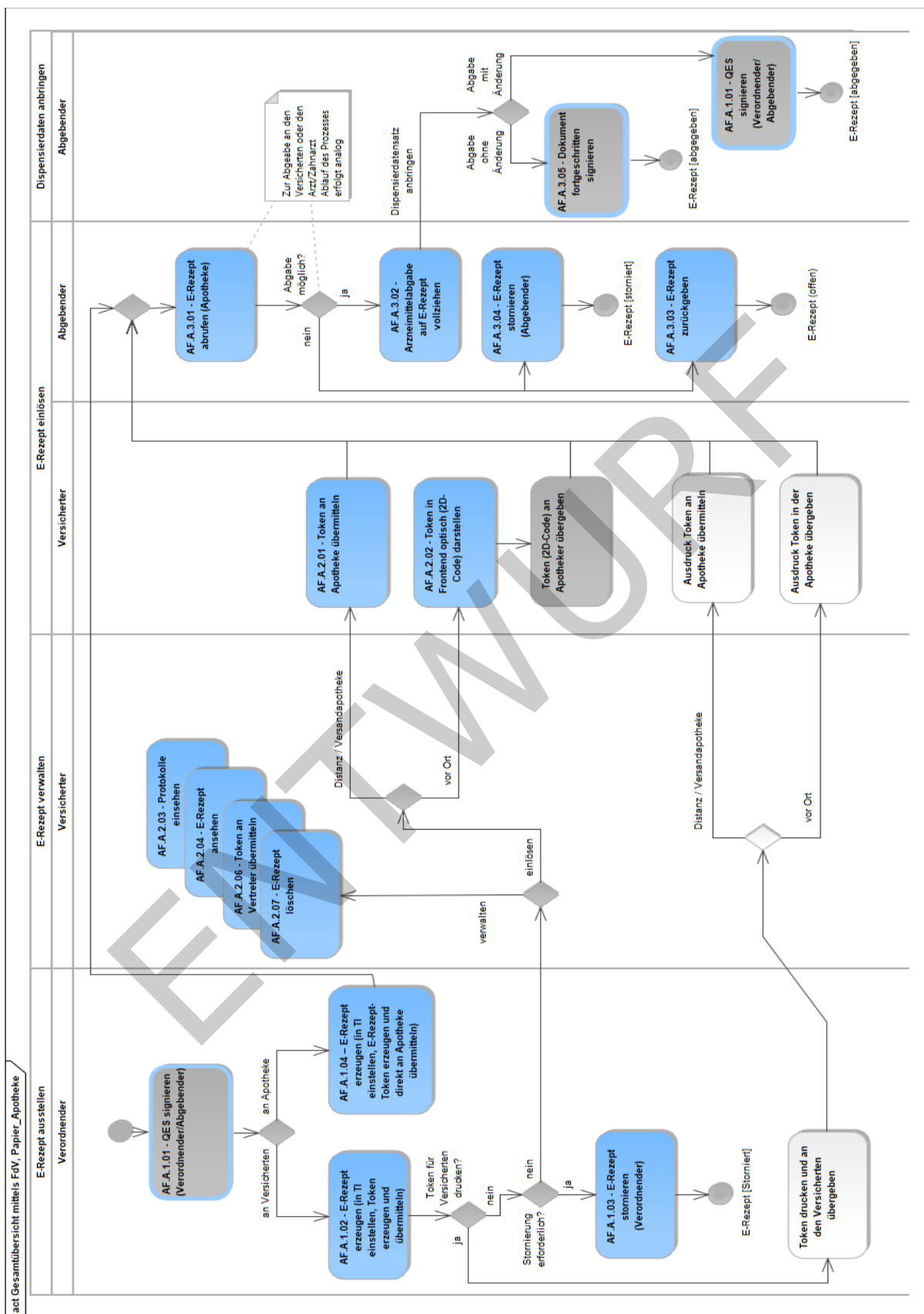
<u>Anwendungs-fall</u> <u>Anwendungsfall</u>		Kurzbeschreibung
<b>3. E-Rezept durch den Versicherten verwalten</b>		
<a href="#">AF.A.2.01</a>	E-Rezept-Token an Apotheke übermitteln	Der Versicherte/Vertreter übermittelt einen E-Rezept-Token an die Apotheke seiner Wahl.
<a href="#">AF.A.2.02</a>	E-Rezept-Token in Frontend optisch (2D-Code) darstellen	Dem Versicherten/Vertreter wird ein E- Rezept-Token im Frontend optisch dargestellt.
<a href="#">AF.A.2.03</a>	Protokolle einsehen	Dem Versicherten werden Protokolleinträge für von ihm wählbare Zeiträume angezeigt.
<a href="#">AF.A.2.04</a>	E-Rezept ansehen	Dem Versicherten/Vertreter werden die Inhalte eines E-Rezepts angezeigt.
<u>E-Rezept-Token an Vertreter übermitteln</u>		<u>Der Versicherte übermittelt ein E- Rezept-Token an einen Vertreter.</u>
<a href="#">AF.A.2.07</a>	E-Rezept löschen (Versicherter)	Der Versicherte löscht ein E-Rezept vom E- Rezept-Fachdienst.
<b>4. E-Rezept in der Apotheke einlösen</b>		
<a href="#">AF.A.3.01</a>	E-Rezept abrufen (Apotheke)	Der abgebende Akteur ruft ein E-Rezept mit Hilfe eines übergebenen E-Rezept-Tokens ab.
<a href="#">AF.A.3.02</a>	Arzneimittelabgabe vollziehen	Der abgebende Akteur führt <u>einereine</u> Arzneimittelabgabe durch, versetzt den Status des E-Rezept-Datensatz in den Status <u>"_quittiert_"</u> und erhält eine Quittung.
<a href="#">AF.A.3.03</a>	E-Rezept zurückgeben	Der abgebende Akteur gibt ein E-Rezept, auf das eine Arzneimittelabgabe oder -versendung nicht erfolgen konnte, zurück.
<a href="#">AF.A.3.04</a>	E-Rezept löschen (Abgebender)	Der abgebende Akteur löscht ein E-Rezept vom E-Rezept-Fachdienst.
<b>5. Signieren in der Apotheke</b>		
<a href="#">AF.A.3.05</a>	Dokument fortgeschritten signieren	Der abgebende Akteur signiert den im AVS erzeugten Dispensierdatensatz.
<b>6. Kommunikation</b>		
<a href="#">AF.A.5.04</a>	Kommunikation mit der Apotheke ausgehend vom Versicherten	Der Versicherte oder sein Vertreter stellt eine Anfrage bei der Apotheke, beispielsweise nach der <u>VerfügbarkeitBelieferfähigkeit</u> der im E- Rezept verordneten Arzneimittel.
<a href="#">AF.A.5.05</a>	Versicherten im Kontext des E-Rezepts kontaktieren (Apotheke)	Die Apotheke <del>kontaktiert einen</del> <u>antwortet auf eine Nachricht des</u> Versicherten/ <u>seines Vertreters</u> im Kontext eines E-Rezepts.
<u>Benachrichtigung des Versicherten bei Änderungen an E- Rezepten</u>		<u>Der Versicherte wird im Frontend aktiv benachrichtigt wenn ein neues, auf ihn ausgestelltes, E-Rezept vorliegt oder ein vorhandenes E-Rezept geändert wird (z.B. kann in der Apotheke nicht beliefert werden).</u>
<u>Benachrichtigung des Versicherten/Vertreters bei neuen Nachrichten</u>		<u>Der Versicherte wird im Frontend über eine neue, an ihn adressierte Nachricht im E-Rezept-Fachdienst aktiv benachrichtigt.</u>

<del>Anwendungs-fall</del> Anwendungsfall	Kurzbeschreibung
<u>Vertreter im Kontext eines E- Rezepts kontaktieren (Versicherter)</u>	<u>Der Versicherte kontaktiert einen Vertreter im Kontext eines E-Rezeptes.</u>
<u>Versicherten im Kontext eines E-Rezepts kontaktieren (Vertreter)</u>	<u>Der Vertreter kontaktiert einen Versicherten im Kontext eines E-Rezeptes.</u>

1600

1601 Im Folgenden wird der Gesamtablauf für das Ausstellen eines E-Rezepts, seine Verwaltung  
1602 und das Einlösen in der Apotheke dargestellt.





**Abbildung 3: ABB\_KPTERP\_010 Übersicht Gesamtablauf E-Rezept (Hinweis: Diese Anwendung stellt eine Übersicht der Abläufe dar und enthält keine vollständige Abbildung aller Prozess-Schritte)**

1608 **2.4.7 Betrieb**

1609 Der Anbieter bzw. Betreiber des E-Rezept-Fachdienstes ~~E-Rezept~~ ist in das übergreifende  
1610 TI-ITSM einzubinden und muss die für ihn in der weiteren Spezifikation definierten  
1611 betrieblichen Anforderungen erfüllen. Insbesondere muss er einen 24/7 TI-ITSM-  
1612 Teilnehmer-Support bereitstellen. ~~Darüber hinaus muss er sicherstellen, dass im~~  
1613 ~~Störfall den Nutzern der Anwendung ein wirksamer 24/7 Support zur Verfügung~~  
1614 ~~steht.~~ Für den Versicherten wird für die Nutzung der Fachanwendung E- Rezept ein  
1615 Versicherten-Help-Desk bereitgestellt. Dieser ist telefonisch Mo. bis Fr. 08:00 – 20:00 Uhr  
1616 (außer an bundeseinheitlichen Feiertagen) und elektronisch 24/7 über ein Kontaktformular  
1617 erreichbar. Anfragen der Versicherten werden ausschließlich innerhalb der telefonischen  
1618 Erreichbarkeitszeiten bearbeitet.

1619 Die Fachanwendung E-Rezept muss insgesamt hochverfügbar sein und die  
1620 Anwendungsfälle für die Nutzer jederzeit wahrnehmbar performant verarbeiten. Zur  
1621 Wahrnehmung der Koordinationsrolle der gematik ist eine angemessene Überwachung des  
1622 Fachdienstes und seiner Anwendungsfälle durch die gematik zu ermöglichen.

### 3 Überblick über die Telematikinfrastruktur

Die folgenden Abschnitte bieten einen Überblick über die Anwendungen der Telematikinfrastruktur. Für jede Anwendung werden dargelegt:

- die grundlegende Beschreibung der Funktion,
- die grobe Aufteilung der Funktionen auf dezentrale Anteile, ggf. zentrale Fachdienste und zentrale anwendungsübergreifende Dienste,
- die verfügbaren Zugänge (Frontend des Versicherten, Primärsystem, ...)
- die genutzten Smart Cards und
- wo die Fachdaten der Anwendung gespeichert werden (Dienst oder Smart Card).

Außerdem wird pro Anwendung aufgezeigt, wo das Systemdesign ggf. neue oder veränderte Anwendungsanteile, inklusive betroffener anwendungsübergreifender Dienste, mit sich bringt.

Technische und betriebliche Details zu Veränderungen und Neuerungen an Produkt- oder Anbietertypen einzelner Anwendungen oder Dienste finden sich ggf. in den jeweiligen vertiefenden Abschnitten in Kapitel 4.

#### 3.1 Anwendungen des Versicherten

Die Nutzung der Anwendungen der TI durch den Versicherten (oder dessen Vertreter) kann in einigen Anwendungsfällen in der Leistungserbringerumgebung Umgebung verordnender Leistungserbringer unter Nutzung der dort vorhandenen Primärsysteme und Komponenten erfolgen.

Für die Nutzung außerhalb der Leistungserbringerumgebung besteht für den Versicherten und seinen Vertreter zudem die Möglichkeit, über ein eigenes Gerät (z.B. PC, Handy), sofern dies geeignet ist, in seiner persönlichen Umgebung auf die Anwendungsfunktionen zuzugreifen (Frontend des Versicherten).

~~Im Sinne der Diskriminierungsfreiheit soll der Versicherte (Vertreter) Anwendungen allerdings auch nutzen können, wenn er sich nicht in der Leistungserbringer-Umgebung befindet und auch nicht über ein geeignetes eigenes Gerät verfügt. Dazu wird ihm typischerweise von den Krankenversicherungen mit dem KTR-AdV-Terminal eine eigens vorgesehene Hardware bereitgestellt.~~

Alle Zusätzlich bieten die Kostenträger dem Versicherten die Möglichkeit, über bereitgestellte Apps bestimmte Anwendungsfälle auszuführen. Diese Anwendungsfälle werden als Anwendungen des Versicherten (AdV) zusammengefasst.

##### 3.1.1 Funktionsüberblick

Bei den AdV ist zwischen zwei Funktionsbereichen zu unterscheiden:

##### 1. Fachanwendungsspezifische Funktionen

Fachanwendungsspezifische Funktionen sind Funktionen, die den Fachanwendungen (siehe Abschnitte 3.2 bis 3.7) zuzurechnen sind. Sie werden nachfolgend in den entsprechenden Abschnitten näher beschrieben.

##### 2. AdV-Kernfunktionen



1662 Zu den Adv-Kernfunktionen zählen allgemeine Funktionen, die nicht Teil der zuvor  
1663 erwähnten Fachanwendungen sind (siehe auch Abbildung 4, linke Seite). Dazu  
1664 zählen u.a.:

- 1665 • Protokolldaten-Management – das Einsehen des Protokolls auf der eGK, um  
1666 Zugriffe auf Daten der eGK nachvollziehen zu können.
- 1667 • PIN-Management – Ändern/Entsperren der PIN der eGK, Aktivieren/Deakti-  
1668 vieren für Fachanwendungen.
- 1669 • Gültigkeitsprüfung der eGK.

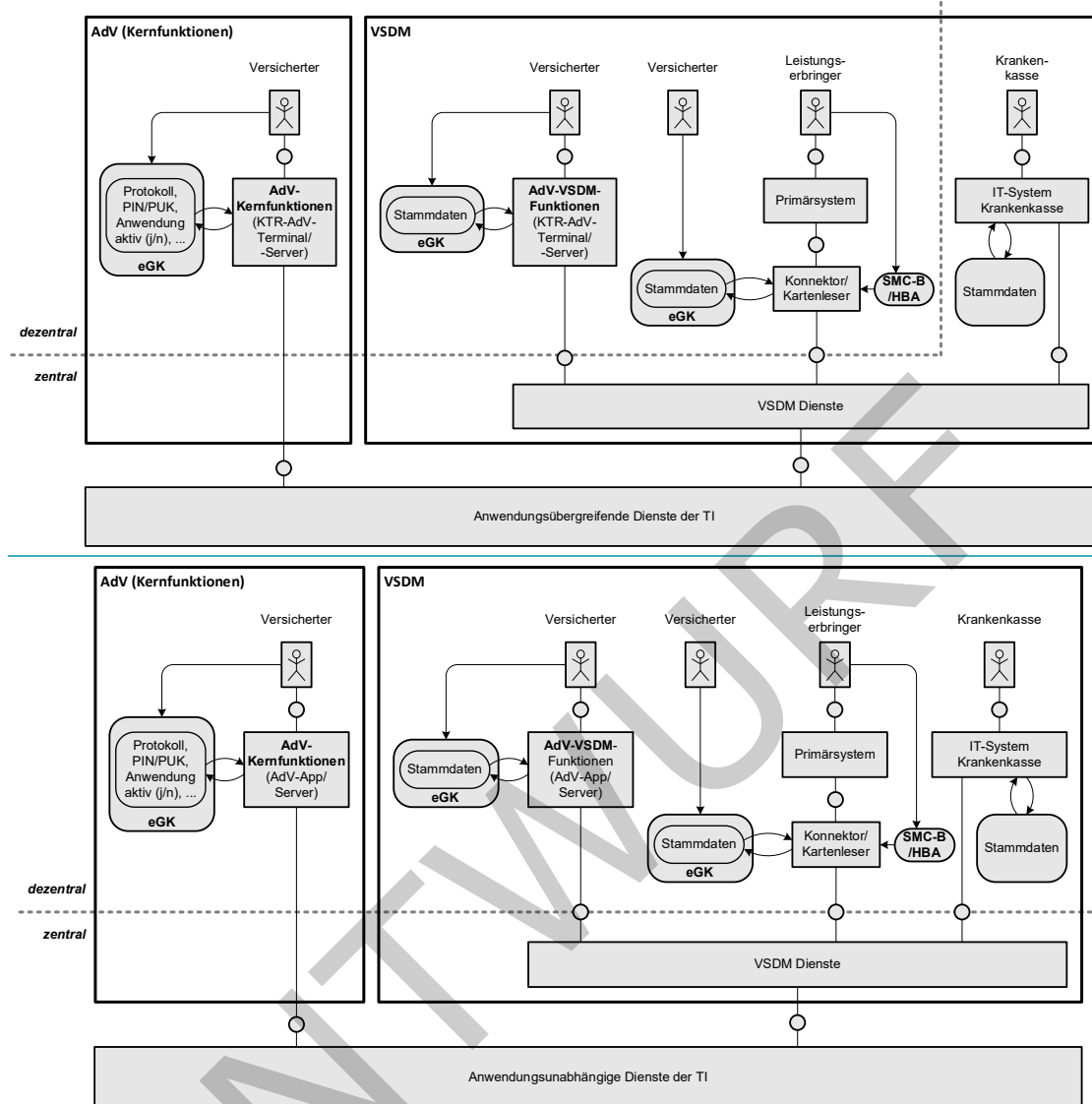
### 1670 3.1.2 Neuerungen im Systemdesign

1671 Im Rahmen des Releases ~~werden Funktionen der ePA mittels KTR Adv Terminal nutzbar~~  
1672 ~~gemacht (s. auch Kapitel 3.5). Diese Neuerung betrifft jedoch nicht die Adv-~~  
1673 ~~Kernfunktionen, sondern sind ausschließlich anwendungsspezifisch. entfällt das KTR-Adv-~~  
1674 ~~Terminal als Ausführungsumgebung für die Adv. Zur Nutzung der Adv-App muss der~~  
1675 ~~Versicherte auf ein ihm zur Verfügung stehendes Gerät zurückgreifen.~~

## 1676 3.2 Versicherten-Stammdatenmanagement

### 1677 3.2.1 Funktionsüberblick

1678 Das Versicherten-Stammdatenmanagement (VSDM) dient primär der Erleichterung des  
1679 Praxisbetriebs durch die Bereitstellung aktueller digitaler Stammdaten des Versicherten  
1680 (siehe Abbildung 4, rechte Seite). Der Versicherte stellt mit seiner eGK die darauf  
1681 befindlichen Stammdaten in der Leistungserbringerumgebung bereit. Der Zugriff muss  
1682 durch eine SMC-B oder einen HBA freigeschaltet werden. Die Stammdaten können nun via  
1683 Konnektor/Kartenleser eingelesen und im Primärsystem verarbeitet werden. Um sicher zu  
1684 stellen, dass diese Daten aktuell sind, bietet das VSDM zentrale Dienste an, die einen  
1685 Abgleich mit den bei der gesetzlichen Krankenversicherung geführten Stammdaten  
1686 durchführen. Stimmen die auf der eGK gespeicherten Daten nicht überein, so erfolgt deren  
1687 Aktualisierung basierend auf den Stammdaten der Krankenkasse. Die Gültigkeit der eGK  
1688 und der Versichertenstatus werden ebenfalls geprüft. Zugriffe auf die Stammdaten werden  
1689 auf der eGK protokolliert.



**Abbildung 4: Funktionaler Aufbau der Adv-Kernfunktionen und des Versicherten-Stammdatenmanagements (VSDM)**

Für den Versicherten besteht im Rahmen der Anwendungen des Versicherten (siehe auch 3.1) die Möglichkeit, VSDM-Funktionen unter Verwendung eines KTR der Adv-TerminalsApp zu nutzen – siehe Abbildung 4. Damit kann er die Stammdaten auf seiner eGK über die VSDM-Dienste einsehen und ggf. aktualisieren. Auch hier erfolgt eine Protokollierung der Zugriffe auf der eGK.

### 3.2.2 Neuerungen im Systemdesign

Das Versicherten-Stammdatenmanagement bleibt gegenüber dem letzten Release unverändert.

### 1704 3.3 Notfalldaten-Management

#### 1705 3.3.1 Funktionsüberblick

1706 Mit dem Notfalldaten-Management (NFDM) können Leistungserbringer wichtige  
1707 medizinische Notfalldaten (NFD) direkt auf der eGK speichern, sofern der Versicherte (oder  
1708 Vertreter) dem zustimmt. Dies erfolgt mittels Primärsystem. Der Zugriff auf die eGK per  
1709 Konnektor/Kartenleser muss hierfür per HBA/SMC-B freigeschaltet werden – siehe  
1710 Abbildung 5, linke Seite. In einer Notsituation, z.B. wenn ein Patient ins Krankenhaus  
1711 eingeliefert wird, können Ärzte darauf zugreifen. Im Notfalldatensatz können folgende  
1712 Informationen gespeichert werden:

- 1713 • Diagnosen, chronische Erkrankungen und frühere Operationen
- 1714 • regelmäßig eingenommene Medikamente
- 1715 • Allergien und Unverträglichkeiten
- 1716 • weitere wichtige medizinische Hinweise (z. B. Schwangerschaft oder Implantate)
- 1717 • Kontaktdaten von Angehörigen und behandelnden Ärzten, die im Notfall
- 1718 benachrichtigt werden sollen.

1719 Des Weiteren können Informationen zum Aufbewahrungsort für folgende persönliche  
1720 Erklärungen via Datensatz Persönliche Erklärung (DPE) gespeichert werden:

- 1721 • Organspendeausweis,
- 1722 • Patientenverfügung und
- 1723 • Vorsorgevollmacht.

1724 Für den Versicherten besteht im Rahmen der Anwendungen des Versicherten (siehe auch  
1725 [3.13.1](#)) die Möglichkeit, NFDM-Funktionen unter Verwendung ~~eines KTR~~ der Adv-  
1726 TerminalsApp zu nutzen (siehe ~~Abbildung 5~~ Abbildung 5). Dazu gehören:

- 1727 • NFD auf der eGK verbergen oder sichtbar machen
- 1728 • DPE auf der eGK verbergen oder sichtbar machen
- 1729 • DPE bearbeiten (anzeigen, ändern, löschen).

#### 1730 3.3.2 Neuerungen im Systemdesign

1731 Die Anwendung NFDM bleibt gegenüber dem letzten Release unverändert.

### 1732 3.4 Elektronischer Medikationsplan/Arzneimittel- 1733 Therapiesicherheit

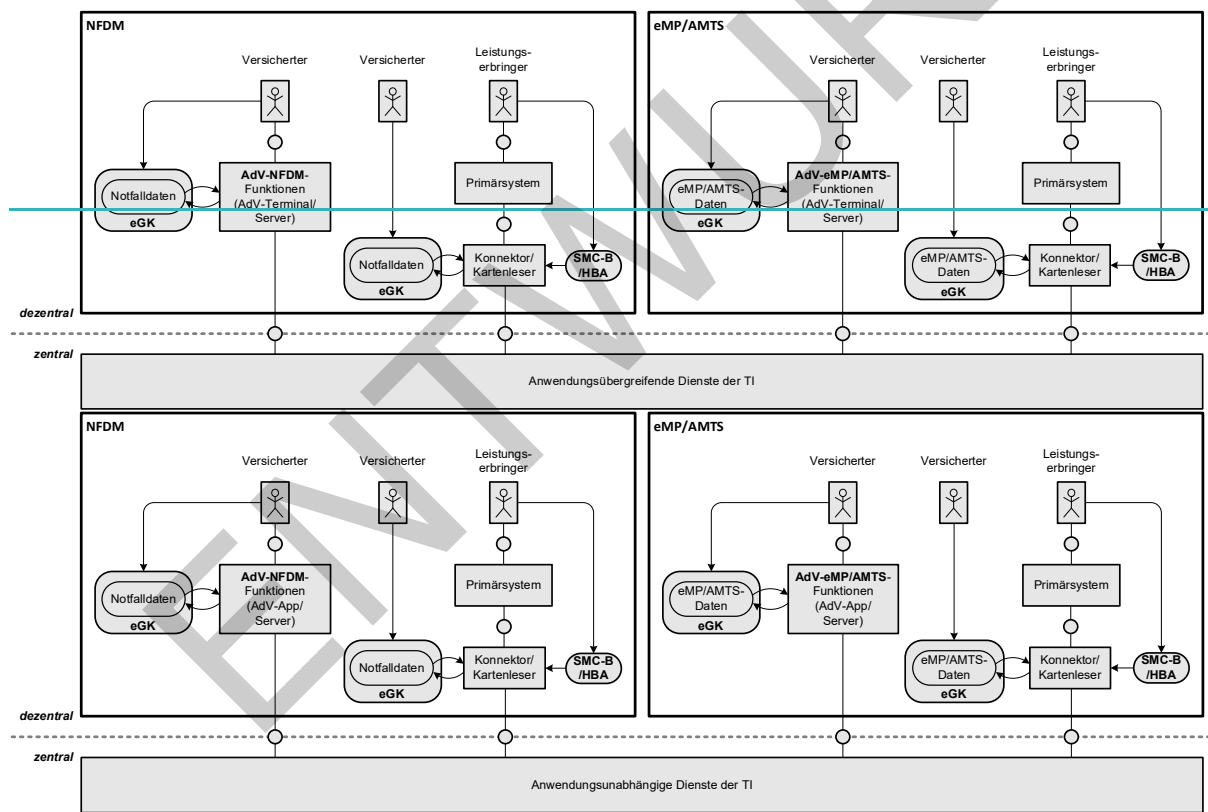
#### 1734 3.4.1 Funktionsüberblick

1735 Sofern der Versicherte dem zustimmt, kann ein Leistungserbringer Medikationsdaten sowie  
1736 medikationsrelevante Daten (z.B. Allergien oder Nierenfunktionswerte) eines Versicherten  
1737 direkt auf der Karte speichern. Dieser somit erstellte elektronische Medikationsplan (eMP)  
1738 kann von anderen Leistungserbringern ausgelesen werden, sodass diese bspw. über die  
1739 medikamentöse Therapie informiert sind. Mögliche Wechselwirkungen der Arzneimittel

können so berücksichtigt und die Arzneimittel-Therapiesicherheit (AMTS) erhöht werden. Der E-Medikationsplan enthält folgende Daten:

- Patientenstammdaten, wie Name und Geburtsdatum (bereits über VSDM erfasst)
- medikationsrelevante Daten, wie Allergien und Unverträglichkeiten und medizinische Individualparameter des Versicherten (z. B. Gewicht, Kreatinin-Wert)
- Angaben zur Medikation, d. h. alle verordneten und frei verkäuflichen Arzneimittel, die ein Patient einnimmt inkl. Informationen zur Anwendung
- Hinweise und Informationen der beteiligten Heilberufler zum interprofessionellen Informationsaustausch (z.B. Hinweise zur gewählten Medikation)
  - Kommentarfeld zum Medikationseintrag
  - übergeordneter Kommentar zum gesamten Medikationsplan.

Das Anlegen und Auslesen dieser Daten erfolgt über die Primärsysteme der Leistungserbringer. Hierzu muss der Zugriff auf die eGK per Konnektor/Kartenleser und HBA/SMC-B freigeschaltet werden (siehe nachfolgende Abbildung, rechte Seite).



**Abbildung 5: Funktionaler Aufbau der Fachanwendungen NFDM und eMP/AMTS**

Für den Versicherten besteht im Rahmen der Anwendungen des Versicherten (AdV, siehe auch 3.1) die Möglichkeit, Funktionen zu eMP/AMTS unter Verwendung eines KTR-der Adv-TerminalsApp zu nutzen – siehe Abbildung 5-[TT.4](#) Adv-eMP/AMTS-Funktionen. Dazu gehören:

- eMP/AMTS-Daten auf der eGK verbergen oder sichtbar machen
- Vertreter-PIN auf der eGK entsperren oder ändern. Der Versicherte kann auf diese Weise einem Vertreter den Zugriff auf die eMP/AMTS-Daten ermöglichen.

### 1765 3.4.2 Neuerungen im Systemdesign

1766 Die Anwendung eMP/AMTS bleibt gegenüber dem letzten Release unverändert.

## 1767 3.5 Elektronische Patientenakte

### 1768 3.5.1 Funktionsüberblick

1769 Mit der elektronischen Patientenakte (ePA) können medizinische Dokumente zwischen dem  
1770 Versicherten und von ihm berechtigten Leistungserbringern ausgetauscht werden (siehe  
1771 Abbildung 6). Durch die ePA kann ein berechtigter Leistungserbringer schneller auf bereits  
1772 vorhandene medizinische Unterlagen zugreifen und somit den Versicherten gezielter und  
1773 effizienter behandeln. Die ePA steht dabei unter der Kontrolle des Versicherten, der  
1774 bestimmen kann, welche Inhalte darin liegen und wem diese zur Verfügung gestellt  
1775 werden. Zugriffe auf die ePA werden protokolliert, damit der Versicherte diese  
1776 nachvollziehen kann.

1777 Die berechnigte Krankenkasse kann dem Versicherten via ePA Dokumente bereitstellen,  
1778 ohne jedoch Zugriff auf Daten in der ePA zu haben. Die Anbindung erfolgt dabei über den  
1779 KTR-Consumer.

1780 Leistungserbringer können über ihr Primärsystem auf die ePA zugreifen, wobei dazu eine  
1781 Authentisierung per SMC-B – mittels Konnektor/Kartenleser – erfolgen muss und zusätzlich  
1782 noch eine Berechnigung seitens des Versicherten benötigt wird. Letztere vergibt dieser  
1783 zeitlich befristet und bestätigt diese durch Stecken seiner eGK und Eingabe seiner PIN,  
1784 insofern die Berechnigung nicht schon mittels ePA-FdV ~~oder ePA-FdV-Adv~~ erteilt wurde.  
1785 Leistungserbringer können, abhängig von ihrer Berechnigung:

- 1786 • Berechnigungen für den Zugriff auf Dokumente vom Versicherten anfordern
- 1787 • Dokumente suchen, hochladen, herunterladen oder löschen
- 1788 • Attribute eines Dokuments beim Wiedereinstellen ändern

1789 Der Versicherte kann in der Leistungserbringerumgebung:

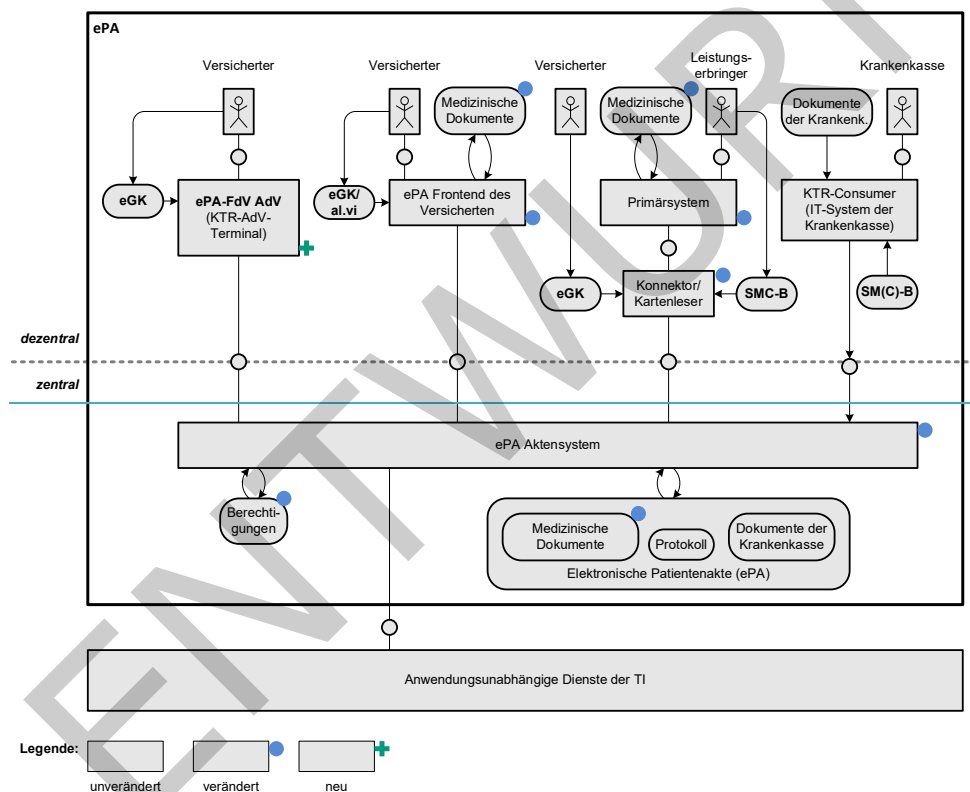
- 1790 • Leistungserbringer für den Zugriff auf Dokumente berechnigen
- 1791 • Ein vom Anbieter bereitgestelltes Aktenkonto aktivieren

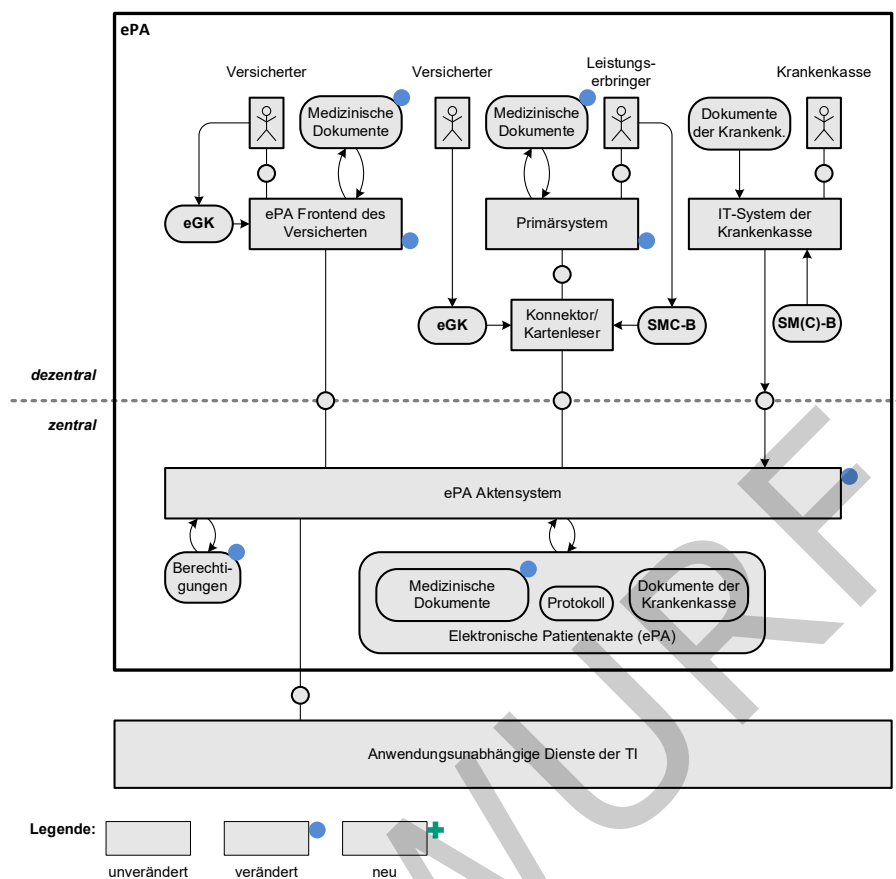
1792 Der Versicherte kann mit dem Frontend des Versicherten (ePA-FdV) auf seinem eigenen  
1793 Endgerät, sofern dies geeignet ist, auf seine ePA zugreifen. Dazu muss er sich mit seiner  
1794 eGK oder alternativen Versichertenidentität authentisieren. Mit dem ePA-FdV kann er:

- 1795 • Ein vom Anbieter bereitgestelltes Aktenkonto aktivieren oder schließen
- 1796 • Den Wechsel des Anbieters seiner ePA vorbereiten
- 1797 • Dokumente suchen, hochladen, herunterladen oder löschen
- 1798 • Berechnigungen für Leistungserbringer einsehen, vergeben und entziehen
- 1799 • Vertreter einrichten
- 1800 • Das Protokoll der ePA einsehen
- 1801 • Die Umschlüsselung durchführen

Für den Versicherten besteht im Rahmen der Anwendungen des Versicherten (AdV, siehe auch 3.1) die Möglichkeit, ePA-Funktionen unter Verwendung eines KTR-AdV-Terminals zu nutzen – siehe Abbildung 6, AdV-ePA-Funktionen. Dazu gehören:

- Ein vom Anbieter bereitgestelltes Aktenkonto aktivieren oder schließen
- Den Wechsel des Anbieters seiner ePA vorbereiten
- Dokumente suchen, ansehen oder löschen
- Berechtigungen für Leistungserbringer einsehen, vergeben und entziehen
- Vertreter einrichten
- Das Protokoll der ePA einsehen
- Die Umschlüsselung durchführen





### Abbildung 6: Funktionaler Aufbau der Fachanwendung ePA

### 3.5.2 Neuerungen im Systemdesign

Mit dem aktuellen Systemdesign ergeben sich bei der ePA einige Änderungen, siehe auch die grafischen Markierungen in Abbildung 6:

## Neue Anteile:

- ePA-Funktionen im KTR-AdV-Terminal

~~Die ePA soll ab Stufe 2.0 auch über die Anwendungen des Versicherten nutzbar sein, d.h. über das KTR AdV Terminal. Die dazu erforderlichen Funktionen (Adv-ePA Funktionen) werden neu eingeführt.~~

### Veränderte Anteile:

- Fachdienste

Das [ePA](#)-Aktensystem muss für verschiedene Funktionserweiterungen (siehe 2.2) – z.B. die verfeinerte Berechtigungen und die neuen strukturierten Dokumententypen – angepasst werden.

- dezentrale Komponenten

Die verschiedenen Funktionserweiterungen (siehe 2.2) der ePA erfordern außerdem Anpassungen an Primärsystemen, ePA-Fachmodul des Konnektors und dem Frontend des Versicherten.



## 1834 3.6 Kommunikation Leistungserbringer

### 1835 3.6.1 Funktionsüberblick

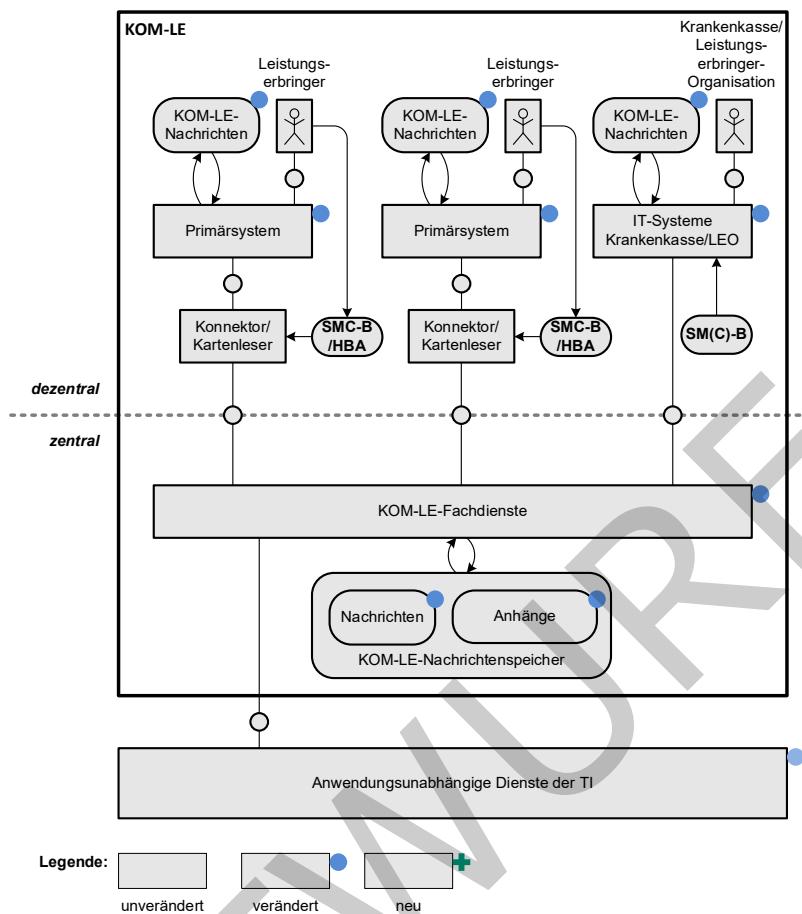
1836 Die Fachanwendung Kommunikation Leistungserbringer (KOM-LE) ermöglicht  
1837 Leistungserbringern, Leistungserbringerorganisationen (LEO) und Krankenkassen einen  
1838 sicheren Versand digitaler Nachrichten und Dokumente. KOM-LE basiert auf E-Mail und  
1839 ergänzt Funktionen für Signatur, Verschlüsselung und das Versenden großer Dokumenten-  
1840 Anhänge.

1841 Leistungserbringer greifen auf die Anwendung über ein Primärsystem zu, dabei erfolgt eine  
1842 Authentisierung per SMC-B/HBA über Konnektor/Kartenleser. Krankenkassen und LEO  
1843 können alternativ zum Einsatz eines Konnektors mittels eigener, über KTR- oder Basis-  
1844 Consumer an die TI angebundene IT-Systeme, die Anwendung nutzen. Hier kommt eine  
1845 SMC-B (oder SM-B) für die Authentisierung zum Einsatz.

1846 Für den Versand einer KOM-LE-Nachricht werden vom Sender ein oder mehrere Empfänger  
1847 ausgewählt. Die Nachricht (und ggf. zugehörige Anhänge) werden auf dem Clientsystem  
1848 des Senders mit der Sender-Identität signiert (per SMC-B) und für jeden Empfänger  
1849 verschlüsselt. Erst danach erfolgt die Übertragung zum KOM-LE-Dienst, von wo ein  
1850 Empfänger die Nachricht abrufen kann. Auf dem lokalen Client-System des Empfängers  
1851 erfolgt dann die Entschlüsselung (per SM(C)-B oder HBA) und die Prüfung der Signatur.

1852 KOM-LE nutzt anwendungsübergreifende Dienste, insbesondere den Verzeichnisdienst zum  
1853 Auffinden von Empfängern („Adressbuch-Funktion“).

1854



1855

1856

1857

Abbildung 7: Funktionaler Aufbau der Fachanwendung KOM-LE 1.5

1858

### 3.6.2 Neuerungen im Systemdesign

1859

#### Veränderte Anteile:

1860

- Flexibilisierung der Integration in Primärsysteme

1861

Herstellern von Primärsystemen wird es ermöglicht, die Funktionen des KOM-LE-Clientmoduls eigenständig zu entwickeln und entweder als eigenständiges KOM-LE-Clientmodul zuzulassen oder direkt in ihr PS zu integrieren.

1862

1863

1864

- Nachrichtenkategorien

1865

Die für KOM-LE 1.5 eingeführten Nachrichtenkategorien erfordern Anpassungen an den Client-Systemen (LEO/Krankenkasse und Primärsystem).

1866

1867

- Große Anhänge bis 500 MB

1868

KOM-LE 1.5 ermöglicht außerdem den Versand von Anhängen bis 500 MB. Auch hier werden Anpassungen an den Client-Systemen und dem Fachdienst KOM-LE erforderlich.

1869

1870

## 1871 3.7 Elektronisches Rezept

### 1872 3.7.1 Funktionsüberblick

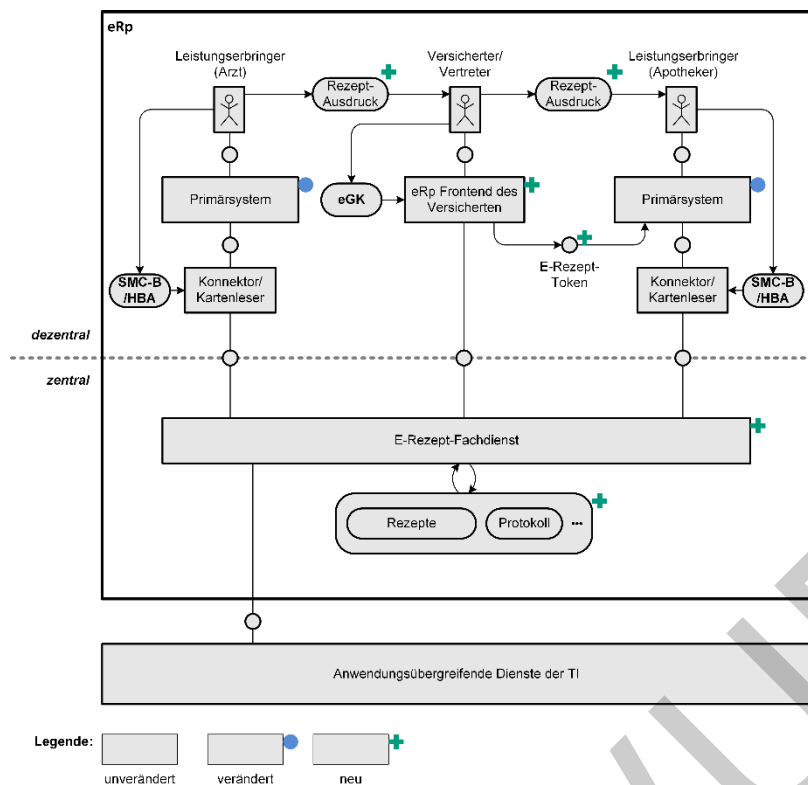
1873 Das elektronische Rezept bietet als neue Anwendung erstmals die Möglichkeit,  
1874 Verordnungen in digitaler Form auszustellen, dem Versicherten zu übergeben und bei einer  
1875 Apotheke einzulösen. Rezepte werden dazu in einem neuen Fachdienst gespeichert, der  
1876 auch Zugriffe protokolliert (siehe Abbildung 8). Der Fachdienst speichert neben den  
1877 eigentlichen Rezeptdaten auch den Bearbeitungsstatus des Rezeptes. Für den Zugriff auf  
1878 Rezeptdaten eines bestimmten Rezeptes im Fachdienst wird ein Token (E-Rezept-Token)  
1879 benötigt, welches innerhalb des E-Rezept-Fachdienstes und außerhalb des Fachdienstes  
1880 weitergegeben werden kann.

1881 Der Leistungserbringer kann mit seinem Primärsystem ein elektronisches Rezept erstellen  
1882 und im E-Rezept-Fachdienst ablegen. Für den Zugriff auf den Dienst wird eine  
1883 Authentisierung per SMC-B benötigt; die Signatur des Rezeptes erfolgt via HBA. Wenn der  
1884 Versicherte die Informationen des elektronischen Rezeptes nicht selbst vom Fachdienst  
1885 lädt, bleibt die Möglichkeit bestehen, das Rezept als Papiausdruck auszuhändigen,  
1886 welcher eine codierte Darstellung des E-Rezept-Tokens (Data Matrix Code) enthält. Die  
1887 Leistungserbringer haben außerdem die Möglichkeit, E-Rezepte zu löschen, z. B. wenn sie  
1888 versehentlich falsch erstellt wurden.

1889 Der Versicherte kann die eigentlichen Rezeptdaten vom Fachdienst mit dem E-Rezept-FdV  
1890 abrufen. Dazu muss er sich beim Dienst mit seiner eGK anmelden. Der Versicherte kann  
1891 über das E-Rezept-FdV Angaben anzeigen, E-Rezepte löschen sowie das Protokoll  
1892 einsehen. Außerdem bietet es die Möglichkeit, den Rezept-Token optisch an das  
1893 Primärsystem des abgebenden Leistungserbringers (Apotheker) oder an das E-Rezept-FdV  
1894 eines anderen Versicherten zu übergeben, damit dieser es als Vertreter bei einer Apotheke  
1895 einlösen kann. Optional bleibt auch der Papiausdruck für die Übergabe des E-Rezept-  
1896 Tokens an eine Apotheke bestehen.

1897 Der abgebende Leistungserbringer nutzt sein Primärsystem für den Zugriff auf Rezeptdaten  
1898 im Fachdienst. Dazu muss er sich per SMC-B authentisieren und über das entsprechende  
1899 E-Rezept-Token im Primärsystem verfügen. Um ggf. im Rahmen der Abgabe  
1900 Ergänzungen/Änderungen in Bezug auf die Verordnung vornehmen und signieren (QES) zu  
1901 können, benötigt auch der abgebende Leistungserbringer seinen HBA. Nach Abgabe der  
1902 verordneten Arzneimittel wird der Status des Rezeptes im Fachdienst vermerkt und eine  
1903 Quittung für Abrechnungsprozesse (Prozess—istdiese sind nicht Gegenstand der  
1904 Anwendung) erzeugt. Der abgebende Leistungserbringer kann bei Bedarf ein  
1905 elektronisches Rezept stornieren/löschen.

1906



1907

1908 Der E-Rezept-Fachdienst ermöglicht weiterhin, dass im Kontext eines E-Rezeptes der  
 1909 Versicherte einem Vertreter oder einer Apotheke seiner Wahl Nachrichten zustellen kann,  
 1910 wobei diese Nachrichten im E-Rezept-Fachdienst gespeichert werden. Vertreter und  
 1911 adressierte Apotheke können auf diese Nachricht im E-Rezept-Fachdienst antworten.

1912 Die Nachrichten an die Apotheke dienen der Anfrage zur Belieferfähigkeit oder dem  
 1913 Zuweisen eines E-Rezepts an die Apotheke, indem der E-Rezept-Token übermittelt wird.  
 1914 Nachrichten an Versicherte dienen der Autorisierung als Vertreter, indem der E-Rezept-  
 1915 Token übermittelt wird. Freitext ist jeweils möglich.

1916 Dem Versicherten (und Vertretern) wird außerdem die Möglichkeit einer automatischen  
 1917 Benachrichtigungsfunktion geboten. Bei E-Rezepten bekommt der Versicherte die  
 1918 Benachrichtigung, bei Nachrichten an Versicherte bekommt der Empfänger der Nachricht  
 1919 eine Benachrichtigung. Der E-Rezept-Fachdienst versendet dabei Benachrichtigungen an  
 1920 registrierte Benachrichtigungsempfänger, sobald für die jeweilige KVNR neue  
 1921 Informationen im E-Rezept-Fachdienst eingestellt werden. Die Benachrichtigungen  
 1922 werden in der für die jeweilige Plattform (iOS, Android) üblichen Form als „Push“-  
 1923 Nachrichten auf dem Gerät des Versicherten/Vertreters zugestellt. Die  
 1924 Benachrichtigungsfunktion setzt eine vorherige entsprechende Einwilligung des  
 1925 Versicherten voraus, welche jederzeit wieder von ihm widerrufen werden kann.

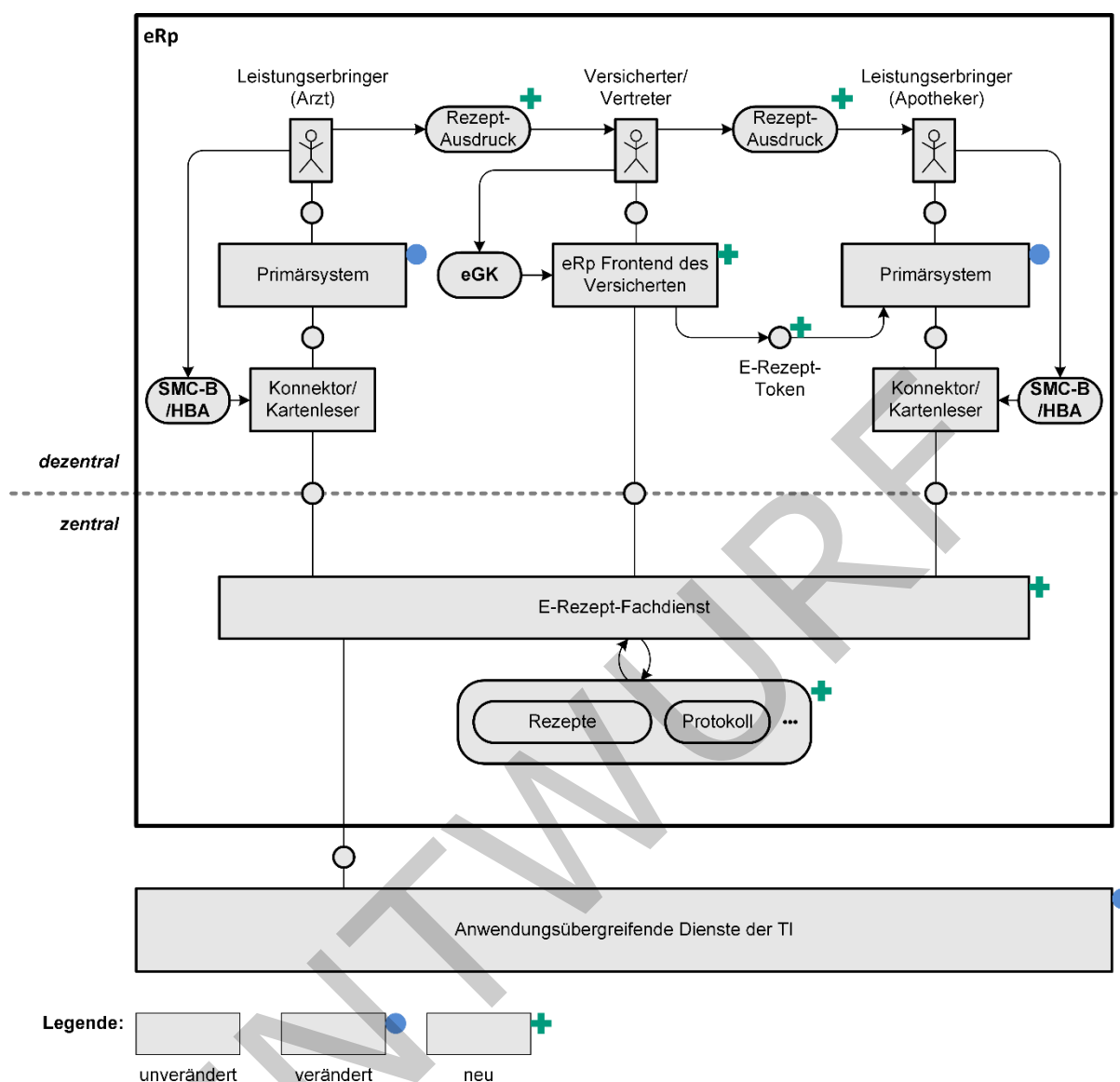


Abbildung 8: Funktionaler Aufbau der Fachanwendung elektronisches Rezept

### 3.7.2 Neuerungen im Systemdesign

#### Neue Anteile:

- E-Rezept als neue Fachanwendung
- Das E-Rezept wird erstmalig mit dem vorliegenden Systemdesign eingeführt. Daher werden die meisten Die neuen Anteile neu eingeführt. Dies umfasstumfassen dabei das E-Rezept-FdV sowie den E- Rezept-Fachdienst.

#### Veränderte Anteile:

- Erweiterung der Primärsysteme
- Für die Nutzung der E-Rezept-Funktionen durch die Leistungserbringer müssen die Primärsysteme erweitert werden.

- Erweiterungen bei den anwendungsübergreifenden Diensten und dezentralen Komponenten

Mit Einführung der Fachanwendung E-Rezept wird als neuer anwendungsübergreifender Dienst ~~wird~~ der Identity Provider eingeführt. Zur sicheren Authentifizierung der Nutzer der TI wird im dezentralen Bereich ~~wird~~ das Authentisierungsmodul ~~Authentisierungsmodul~~ eingeführt, welches den Identity Provider ergänzt. ~~(Diese~~ Der IdP-Dienst und seine dezentralen Anteile werden zunächst für die Anwendung E-Rezept benötigt~~→~~).

Der Verzeichnisdienst wird so angepasst, dass das ~~Frontend des Versicherten E-Rezept-~~ FdV sicher darauf ~~sicher~~ zugreifen kann. Außerdem werden die Einträge der abgebenden Leistungserbringer für die Suche ~~seitens der~~ durch die Versicherten um ergänzende Informationen erweitert.

### 3.8 Weitere elektronische Anwendungen

Weitere elektronische Anwendungen des Gesundheitswesens sowie für die Gesundheitsforschung sind elektronische Anwendungen im Gesundheitswesen, die die elektronische Gesundheitskarte nicht nutzen und außerhalb der Gesellschaft für Telematik entwickelt werden, insbesondere Anwendungen, die in SGB V und SGB XI geregelt sind.

Die weiteren Anwendungen werden hier nicht betrachtet.

### 3.9 Anwendungsübergreifende Dienste und dezentrale Komponenten

Die folgenden anwendungsübergreifenden Dienste sind im Systemdesign enthalten:

- Signaturdienst
- Identity Provider
- Zeitdienst
- Namensdienst
- Konfigurationsdienst (KSR)
- Service Monitoring
- Schlüsselgenerierungsdienst Typ 2
- Verzeichnisdienst
- TSP-X.509 nonQES
- TSP-X.509 QES
- TSL-Dienst
- OCSP-Proxy
- VPN-Zugangsdienst
- Sicherheitsgateway Bestandsnetze
- gematik Root-CA
- CVC-Root
- TSP-CVC

Die folgenden dezentralen Komponenten sind im Systemdesign enthalten:

- 1978 • Authentisierungsmodul
- 1979 • Konnektor
- 1980 • eHealth-Kartenterminal
- 1981 • MobKT (Mobiles Kartenterminal)
- 1982 • eGK (elektronische Gesundheitskarte)
- 1983 • HBA (Heilberufsausweis)
- 1984 • SMC-B/SM-B
- 1985 • SMC-B Org / SM-B Org
- 1986 • SMC-B KTR / SM-B KTR
- 1987 • g-SMC-K
- 1988 • g-SMC-KT
- 1989 • KOM-LE Client-Modul
- 1990 • KTR-Consumer
- 1991 • Basis-Consumer
- 1992 • KTR-AdV
- 1993 • ~~KTR-AdV Terminal~~



1994

## 4 Umsetzung des fachlichen Umfangs

1995 Dieses Kapitel stellt dar, in welcher Weise die in Kapitel 2 beschriebenen fachlichen  
 1996 Neuerungen und Anpassungen auf Systemebene technisch umgesetzt werden. Die  
 1997 Darstellung fokussiert auf neue oder angepasste Anwendungen und die wesentlichen  
 1998 Neuerungen. Dabei werden auch betroffene Produkt- oder Anbietertypen aufgezeigt sowie  
 1999 Aspekte zu Betrieb, Sicherheit, Datenschutz und Zulassung betrachtet. Eine Übersicht über  
 2000 alle Produkt- und Anbietertypen zu diesem Systemdesign bietet Kapitel 5.

### 2001 4.1 Anwendungsübergreifender Umfang

2002 In den folgenden Abschnitten erfolgt eine detailliertere Darstellung der Änderungen im  
 2003 Rahmen des Systemdesigns im Bereich der anwendungsübergreifenden Dienste und  
 2004 dezentralen Komponenten.

#### 2005 4.1.1 Identity Provider

2006 Im Rahmen des Systemdesigns wird ein Identity Provider (kurz: IdP) als neuer  
 2007 anwendungsübergreifender Dienst eingeführt. Das E-Rezept wird die erste nutzende  
 2008 Anwendung sein, weitere sollen folgen.

2009 Der IdP stellt nutzenden Anwendungen digitale Identitäten (ID) von Nutzern der TI bereit.  
 2010 Die Bereitstellung erfolgt in Form von Token (~~ID-Access~~ Token), die Attribute der Identität  
 2011 enthalten. Der IdP stellt ein Token aus, nachdem der entsprechende Nutzer durch den IdP  
 2012 sicher authentifiziert wurde, d.h., das Token stellt einen Nachweis der erfolgten  
 2013 Authentifizierung dar. Der Nutzer muss sich dazu mit einem geeigneten Mittel  
 2014 authentisieren. Im Rahmen des Release 4.0.0 werden nur Smart Cards der TI unterstützt.

#### 2015 4.1.1.1 Aufbau und Funktionsweise

2016 Für das Release 4.0.0 ist ein Identity Provider basierend auf dem Standard `OpenID connect`  
 2017 vorgesehen. Dieser nutzt zunächst nur die Smart Cards der TI und die vorhandene Public  
 2018 Key Infrastructure (PKI). Zweck dieser Lösung ist es, die Smart Cards als  
 2019 Authentisierungsmittel beim IdP nutzbar zu machen und den nutzenden Anwendungen den  
 2020 Zugriff auf die in den Nutzer-Zertifikaten enthaltenen Identitätsattribute zu ermöglichen –  
 2021 daher wird diese erste Ausbaustufe *Smart Card Identity Provider* genannt. Der Smart Card  
 2022 IdP verfügt somit über keine eigene Datenbasis für Identitäten, sondern stellt nur die  
 2023 kartenbasierten Identitäten in Form von ~~ID-Access~~ Token bereit.

2024 Abbildung 9 zeigt den Aufbau des Smart Card IdP. Als nutzende Komponente ist im Bild  
 2025 links ~~unten~~ ein Anwendungsfrontend einer Anwendung gezeigt – dies könnte z.B. das E-  
 2026 Rezept-Frontend sein. Das Frontend greift auf Dienste im zentralen Bereich der TI zu – im  
 2027 Bild angedeutet mit „Anwendungsdienst A/B“.

2028 Die Dienste im zentralen Bereich setzen im Wesentlichen Fachlogik um, während der IdP  
 2029 die Authentifizierung und weitere IdP-Funktionen als Plattformleistung bereitstellt. Diese  
 2030 Aufteilung findet sich auch im dezentralen Bereich. Das gesamte Frontend ist weitgehend  
 2031 auf Fachlogik beschränkter einer Anwendung umfasst einen Fachlogikanteil, während das  
 2032 beigestellte Authentisierungsmodul die Authentisierung des Nutzers ermöglicht, seine  
 2033 Einwilligung in die Nutzung seiner Identitätsattribute einholt und frontendseitig die  
 2034 Session-ID verwaltet. Die IdP-seitige Session-Verwaltung ermöglicht einen  
 2035 anwendungsübergreifenden Single Sign-On, d.h. ~~7.1~~ der IdP speichert eine bereits erfolgte

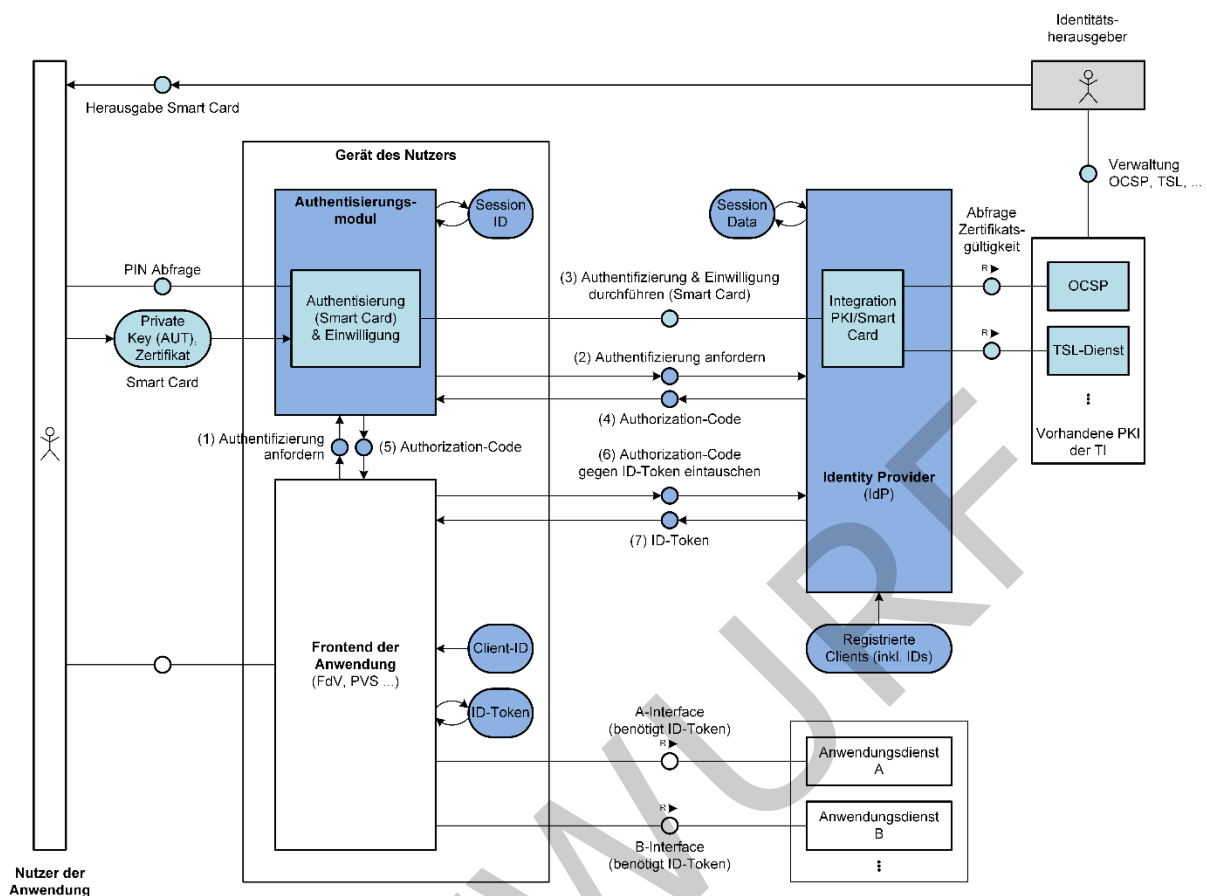
Authentifizierung des Nutzers und ermöglicht es, erneut ~~und für verschiedene Anwendungen~~ ID-Access Token auszustellen, ohne ~~dass~~ jedes Mal eine erneute Authentisierung vom Nutzer ~~anzufordern~~ angefordert wird.

Für die Nutzung eines Dienstes wird ein ID-Access Token als Nachweis der Authentifizierung benötigt und um Identitätsattribute verarbeiten zu können. Dieses wird wie folgt bereitgestellt (siehe auch die nummerierten Datenflüsse im Bild):

- 1) ~~Das Frontend~~ Der Fachlogik-Anteil des Frontends erstellt eine Anfrage nach der Nutzer-Identität und delegiert diese an das Authentisierungsmodul.
- 2) Das Authentisierungsmodul reicht diese Anfrage an den IdP weiter, zusammen mit der ggf. vorhandenen Session-ID.  
Der IdP prüft, ob es zu dieser Session-ID eine gültige Session gibt (Session Data). Falls ja, kann mit Schritt 4 fortgefahren werden (Authentifizierung bereits erfolgt) – sonst mit Schritt 3.
- 3) Der IdP fordert vom Authentisierungsmodul die Authentisierung des Nutzers und das Einholen der Einwilligung des Nutzers an. Die Authentifizierung erfolgt per Challenge/Response mit der Smart Card, für die Gültigkeitsprüfung nutzt der IdP die vorhandene PKI (OCSP-Abfrage).
- 4) Bei erfolgreicher Authentifizierung erstellt der IdP intern ein ID-Access Token und gibt einen Code (Authorization Code) an das Authentisierungsmodul zurück.
- 5) Der Code wird vom Authentisierungsmodul an das Frontend (Fachlogikanteil) übergeben.
- 6) Das Frontend (Fachlogikanteil) übergibt den Code an den IdP.
- 7) Der IdP stellt dem Frontend (Fachlogikanteil) das zum Code gehörende ID-Access Token bereit.

Der beschriebene Ablauf entspricht dem Standard `OpenID connect` (Authorization Code Flow). Dieser lässt das eigentliche technische Authentifizierungsverfahren offen, weshalb für jedes genutzte Verfahren sowohl beim IdP als auch beim Authentisierungsmodul entsprechende Anteile ergänzt werden müssen (hellblau im Bild).

Im Bild ist auch dargestellt, dass alle nutzenden Anwendungen beim IdP registriert sein müssen (Registrierte Clients), nur Anwendungen mit einer Client-ID können den IdP nutzen. Bei der Registrierung werden u.a. Sicherheitsmechanismen für die Anwendung konfiguriert, dabei wird auch festgelegt, welche ID-Attribute der IdP einer Anwendung höchstens zur Verfügung stellen darf.



Beim E-Rezept-Frontend ist das Authentisierungsmodul als integrierter Bestandteil neben dem Fachlogikanteil enthalten. Für mobile Plattformen (iOS und Android) ist zusätzlich eine Bereitstellung des Authentisierungsmoduls als eigenständiger Produkttyp durch den Anbieter des IdP vorgesehen, damit dieses bei anderen Anwendungen verwendet werden kann.

Für nichtmobile Plattformen ist die Funktion des Authentisierungsmoduls durch den Hersteller des Primärsystems als Teil des Primärsystems umzusetzen. Der IdP bietet zur Anbindung eine interoperable Schnittstelle an. Die gematik stellt die Spezifikation dieser Schnittstelle und des Authentisierungsmoduls bereit sowie einen Implementierungsleitfaden mit Hinweisen zur Integration des Authentisierungsmoduls in das Primärsystem.

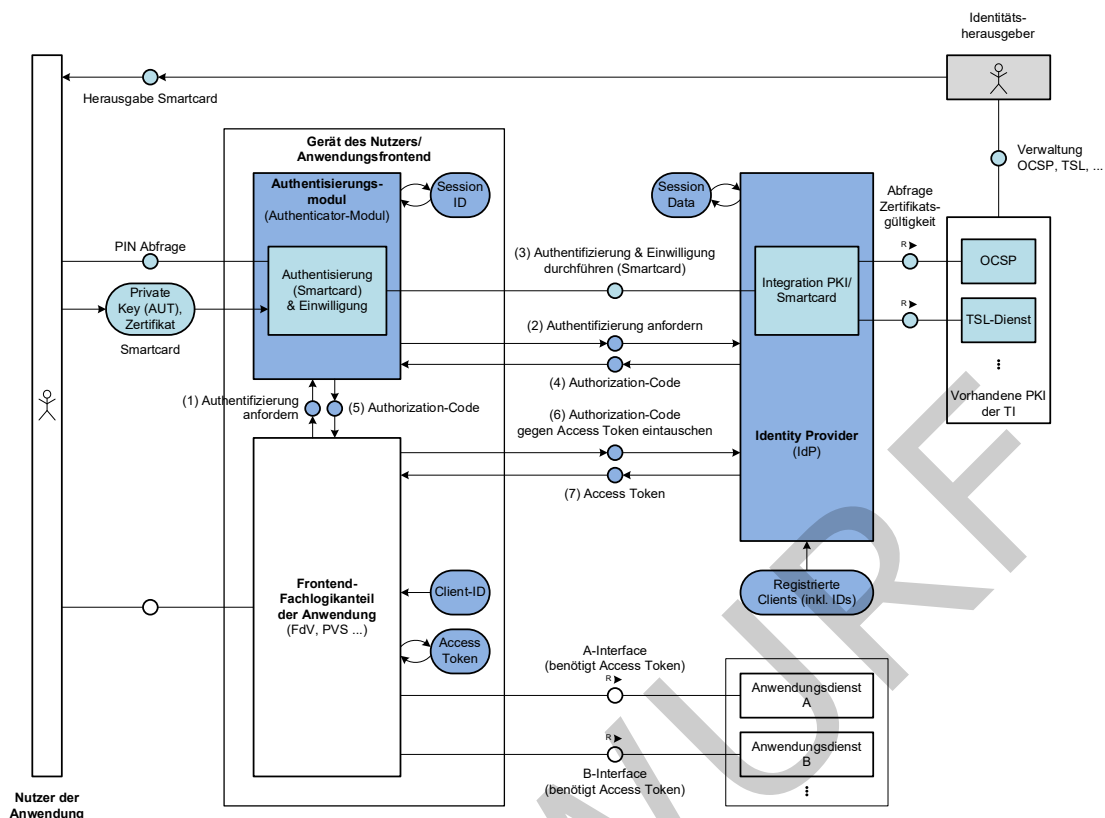


Abbildung 9: Smart Card Identity Provider

#### 4.1.1.2 Hintergrund der Lösung und Ausblick

Die vorgestellte Lösung zielt zunächst auf die Einführung eines IdP als neuen Dienst der TI und ermöglicht die Entwicklung von Anwendungen basierend auf OpenID connect. Der Smart Card IdP wird von der gematik zunächst für alle Nutzer der Fachanwendung E-Rezept zur Verfügung gestellt und bietet bereits einige Vorteile:

- Komfortgewinn für den Nutzer durch Single Sign-On
- Integration/Nutzung der vorhandenen PKI (geringere Migrationsaufwände)
- Vereinfachung der Anwendungsentwicklung durch Auslagerung von Funktionen auf den IdP
- Reduktion des Umfangs sicherheitsrelevanter Anwendungsbestandteile
- reduzierte Entwicklungs-, Test- und Zulassungsaufwände für Anwendungen
- etablierte, bewährte und für den mobilen Zugang geeignete Standards
- bedarfsgerechte Bereitstellung von Identitäts-Attributen (Privacy By Design)

*Der Smart Card IdP ist als eine erste Ausbaustufe des IdP hin zu einer Lösung mit verteilten Identity Providern anzusehen!*

Für kommende Releases ist daher vorgesehen, den IdP um zusätzliche Merkmale zu erweitern und ein flexibleres Identity Management zu ermöglichen.

- 2103 • Identitätsherausgeber (z.B. Krankenkassen, LEO, ...) sollen als Anbieter eigene IdPs  
2104 mit flexibler Identitätenverwaltung in die TI einbringen können, die den Smart Card  
2105 IdP für die von ihnen verwalteten Identitäten ersetzen.
- 2106 • Die Anbieter sollen alternative Authentisierungslösungen anbieten können, sofern  
2107 diese sicher genug sind.
- 2108 • Ziel soll es sein, dass der Versicherte seine digitalen Gesundheitsanwendungen mit  
2109 einer einzigen Identität nutzen kann.

2110 Die Erweiterung der TI um neue Nutzergruppen und die Entwicklung neuer, speziell mobiler  
2111 Zugangslösungen soll erleichtert werden.

2112 Der Standard `OpenID connect` und darauf beruhende Produkte im Markt bieten zusätzliche  
2113 Funktionen an, die perspektivisch interessant sind. Dies betrifft z.B. die Integration SAML2-  
2114 basierter Anwendungen und den Austausch von Identitäten mit externen (förderierten) IdPs  
2115 für ein sektorenübergreifendes oder EU-weites Identity Management.

#### 2116 4.1.1.3 Sicherheit und Datenschutz

2117 Da die [ID-Access](#) Token den Zugriff auf personenbezogene medizinische Daten  
2118 ermöglichen, sind sie in den Schutzziele Vertraulichkeit und Integrität mit einem  
2119 Schutzbedarf von sehr hoch bewertet. Die Gültigkeit von Token ist zeitlich zu begrenzen.  
2120 Nach Sitzungsende durch Abmeldung oder Sperrung des Nutzers dürfen keine neuen Token  
2121 mehr ausgestellt werden.

2122 Die Identitäts-Informationen im IdP sind Grundlage für die Erstellung der [ID-Access](#) Token,  
2123 die den Zugriff auf personenbezogene medizinische Daten ermöglichen. Der Schutzbedarf  
2124 für Integrität wird daher mit sehr hoch bewertet, die Prozesse zur Verwaltung dieser  
2125 Identitäts-Informationen müssen dieses Schutzniveau gewährleisten. Der Schutzbedarf  
2126 der Informationen bzgl. Vertraulichkeit wird mit hoch bewertet, da es sich um  
2127 personenbezogene Daten handelt. Beim Smart Card IdP im Release 4.0.0 sichern die  
2128 vorhandene PKI, die TSP und Kartenherausgeber die Schutzziele bereits teilweise ab.

2129 Zur Einhaltung der Vorschriften des Datenschutzes ist eine Profilbildung von Nutzern des  
2130 IdP nachweislich zu unterbinden.

2131 [Bei der Umsetzung der Anbindung des Primärsystems werden Zufallszahlen für die Nutzung](#)  
2132 [in kryptografischen Verfahren benötigt. Für die Qualität der Generierung dieser](#)  
2133 [Zufallszahlen stellt die gematik den Herstellern mittels Implementierungsleitfaden](#)  
2134 [Vorgaben bereit.](#)

2135 Der IdP darf nur Authentifizierungsverfahren mit geeignet hohem Sicherheitsniveau  
2136 anbieten.

2137 Der Schutzbedarf für die Verfügbarkeit des IdP leitet sich aus den Verfügbarkeitsanfor-  
2138 derungen der Anwendung E-Rezept ab.

#### 2139 4.1.1.4 Betrieb

2140 Der IdP wird als Smart -Card IdP von der gematik zunächst für alle Nutzer der  
2141 Fachanwendung E-Rezept zur Verfügung gestellt. In einem späteren Release wird  
2142 vorgesehen, den Dienst auch für weitere Identitätsherausgeber zu öffnen und als  
2143 eigenständiges Produkt am Markt anbieten zu lassen (z. B. kartenlose Authentisierung).

2144 Die Erbringung der operativen Betriebsleistungen des IdP-Dienstes erfolgt anhand eines  
2145 IdP-Anbietertypsteckbriefs, die operativen Betriebsleistungen und sonstigen Leistungen

(Herstellen und Anbieten eines Authentisierungsmoduls [für mobile Plattformen iOS und Android](#)) des Smart –Card IdP werden von der gematik beauftragt. Der IdP-Anbieter muss ein lokales ITSM unterhalten und am übergreifenden TI-ITSM teilnehmen. Er bedient dort alle relevanten Prozesse mit hohen SLA-Anforderungen. Der Smart –Card IdP-Anbieter muss keinen eigenen Endnutzersupport bereitstellen. Leistungserbringer können sich im Störfall weiterhin an den UHD des sie betreuenden VPN-Zugangsdienstes wenden. Versicherte, die im Rahmen des E-Rezeptes den IdP nutzen, wenden sich im Supportfall an den [Anbieter des E-Rezepts FdV](#) [Versicherten-Help-Desk](#) [E-Rezept, der durch die gematik bereitgestellt wird](#).

#### 4.1.1.5 Zulassung

Der Hersteller des [Produkttyps IdP-Dienstes bzw. des Authentisierungsmoduls](#) bedarf [jeweils](#) einer Produktzulassung ~~(Authentisierungsmodul und IdP-Dienst bilden zusammen einen Produkttyp)~~.

Mit Release 4.0.0 stellt die gematik einen Smart –Card IdP zur Verfügung. Die operativen Betriebsleistungen werden durch einen von der gematik beauftragten Dienstleister erbracht. Eine formale Anbieterzulassung nach Anbietertypsteckbrief ist für den Smart –Card IdP nicht vorgesehen.

Für die Bereitstellung von IdP und Authentisierungsmodul durch die Identitäts herausgeber nach Release 4.0.0 sind weitere Produkt- und Anbieterzulassungen zulässig.

#### 4.1.2 Anbindung neuer Berufsgruppen an die TI

##### 4.1.2.1 Übersicht der Änderungen

Konzepte und Spezifikationen der gematik enthalten anwendungsübergreifend alle notwendigen funktionalen und technischen Vorgaben für Herausgeber und Anbieter von Heilberufs- und Berufsausweise und/oder Komponenten zur Authentifizierung von Leistungserbringerinstitutionen (SMC-B) als Grundlage entsprechender Herausgabeverfahren, inklusive Zertifikatsprofile, OIDs und angepasste Zulassungs- und Bestätigungsverfahren der betroffenen Produkt- und Anbietertypen.

Die Herausgabe von Komponenten zur Authentifizierung von Leistungserbringerinstitutionen (SMC-B) und elektronischen Heilberufs- und Berufsausweise durch die gematik kann erfolgen, indem mindestens ein Anbieter vertraglich gebunden ist und alle erforderlichen Antrags-, Freigabe und Sperrprozesse definiert sind.

##### 4.1.3 Komfortsignatur

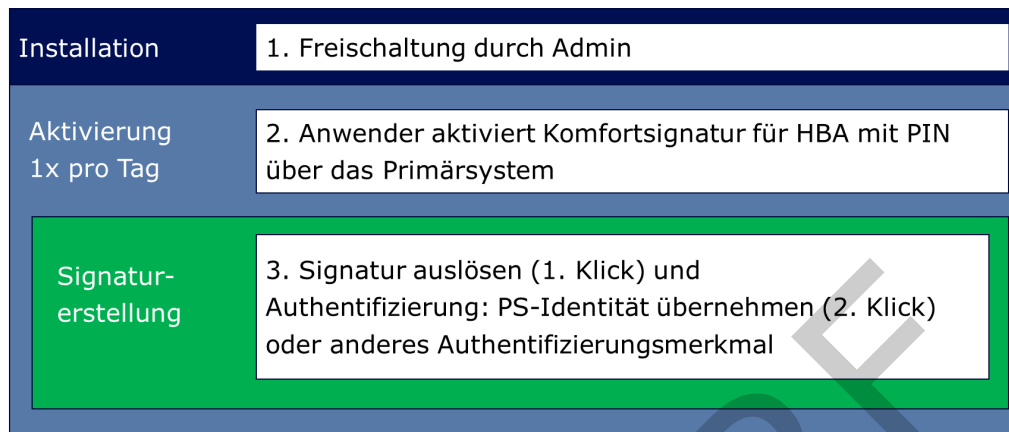
Die Komfortsignaturfunktion wird in den Produkttypen Konnektor und Primärsystem umgesetzt.

Damit die Komfortsignaturfunktion verwendet werden kann, muss der Administrator diese im Konnektor einmalig freischalten. Wenn die Freischaltung im Konnektor erfolgt ist, kann ein HBA-Inhaber über das Primärsystem den Komfortsignaturmodus für seinen HBA unter Eingabe der QES-PIN aktivieren. Der Komfortsignaturmodus des HBA bleibt maximal 24 Stunden aktiviert.

Der HBA-Inhaber löst die QES über das Primärsystem aus. Im Komfortsignaturmodus erfolgt die Auslösung der QES, indem der HBA-Inhaber dem Primärsystem ein Authentifizierungsmerkmal präsentiert, oder über einen zweiten Klick die Übernahme der

2189 Primärsystemauthentifizierung bestätigt. Das Primärsystem kann eine oder beide der  
2190 Optionen anbieten.

2191



**Abbildung 10: Komfortsignatur mit Konnektor und Primärsystem**

2192

2193

2194

2195 Die Lösung ermöglicht dem HBA-Inhaber die Nutzung der Komfortsignaturfunktion an  
2196 einem Arbeitsplatz. Unter bestimmten Voraussetzungen ist auch ein Wechsel des  
2197 Arbeitsplatzes möglich (z. B. von Behandlungsraum zu Behandlungsraum), ohne dass die  
2198 PIN erneut eingegeben werden muss. Dazu muss z. B. der HBA dauerhaft gesteckt sein,  
2199 und Clientsystem- und Benutzerkontext dürfen sich nicht ändern.

2200 Begrenzt durch die Limitierung des HBA und die Konfiguration im Konnektor kann der  
2201 Anwender maximal 250 Dokumente ohne erneute PIN-Eingabe signieren.

2202 Es muss sichergestellt werden, dass eine Komfortsignatur mittels HBA-Vorläuferkarten  
2203 nicht möglich ist.

#### 2204 4.1.4 Verzeichnisdienst

##### 2205 4.1.4.1 Übersicht der Änderungen

2206 Der Verzeichnisdienst (VZD) wird nun auch für die Fachanwendung E-Rezept von  
2207 Versicherten zur Suche von Apotheken zur Abgabe der auf der Verordnung ausgestellten  
2208 Arzneimittel genutzt (siehe auch 4.4). Daraus ergeben sich folgende Anpassungen:

- 2209 • Es wird ermöglicht, dass der aufrufende Nutzer sich mit einer vom Identity Provider  
2210 (siehe 4.1.1) bereitgestellten Identitätsbestätigung authentisiert.
- 2211 • Der Verzeichnisdienst wird für den Zugriff durch die Versicherten im Internet  
2212 erreichbar sein.
- 2213 • Der Verzeichnisdienst wird die über die Suche durch Versicherte abrufbaren  
2214 Informationen auf diejenigen Informationen beschränken, die für die Suche und  
2215 Adressierung von abgebenden Leistungserbringern benötigt werden.

2216 Weitere Informationen zur Umsetzung der Anforderungen finden sich in [gemSysL\_eRp].



#### 4.1.5 KTR-AdV-Terminal

##### 4.1.5.1 Übersicht der Änderungen

Der Produkttyp KTR-AdV-Terminal bietet dem Versicherten eine Umgebung in der er in einer Kostenträgerschäftsstelle die KTR-AdV-App nutzen, und so seine datenschutzrechtlichen Betroffenenrechte wahrnehmen kann. Darüber hinaus kann der Versicherte nun am KTR-AdV-Terminal eine ePA-FdV-AdV nutzen und so Dokumente aus seiner ePA ansehen und feingranular Berechtigungen verwalten. Die Aspekte der ePA-FdV-AdV werden nachfolgend im Zusammenhang mit der Anwendung ePA dargestellt.

Bisher war das KTR-AdV-Terminal zwar spezifiziert, aber da noch kein Verfahren der Prüfung der Sicherheitstechnischen Eignung definiert war, konnte bisher kein Produkt zugelassen werden. Diese Lücke wird nun geschlossen.

##### 4.1.5.2 Sicherheit und Datenschutz

Die sicherheitstechnische Eignung des KTR-AdV-Terminals wird durch ein Produktgutachten nachgewiesen. Darüber hinaus werden die Entwicklungsprozesse und deren Umgebung im Rahmen eines Sicherheitsgutachtens geprüft.

Auf einem KTR-AdV-Terminal dürfen nur zugelassene und damit sicherheitsgeprüfte Apps ausgeführt werden. Deren Sicherheit wird entweder über eine Prüfung gegen eine technische Richtlinie (KTR-AdV-App) oder ein Sicherheits- und Produktgutachten (ePA-FdV-AdV) nachgewiesen.

Die Erfüllung von Voraussetzungen, die eine App ggü. ihrer Ausführungsumgebung formuliert, werden im Produktgutachten des KTR-AdV-Terminals berücksichtigt.

Bei der Unterstützung des Versicherten in der Bedienung des KTR-AdV-Terminals durch Mitarbeiter des Kostenträgers müssen geltende Datenschutzbestimmungen eingehalten werden, da der Mitarbeiter unter Umständen Einsicht in personenbezogene medizinischen Daten erhält. Daher ist der Versicherte hierüber aufzuklären und muss dem zustimmen.

##### 4.1.5.3 Betrieb

Der Betrieb eines KTR-AdV-Terminals obliegt der Geschäftsstelle und ist nicht in die Betriebsprozesse der TI integriert.

##### 4.1.5.4 Zulassungsverfahren

Der Hersteller des KTR-AdV-Terminals muss sein Produkt einer Produktzulassung unterziehen. Eine Anbieterzulassung erfolgt nicht.

##### 4.1.5.5 Geänderte Komponenten und Dienste

Nicht anwendbar.

#### 4.1.6.1.5 SMC-B Dual-Interface

##### 4.1.6.14.1.5.1 Übersicht der Änderungen

Der Produkttyp SMC-B Dual-Interface ist eine Erweiterung der bisher vorhandenen SMC-B mit rein kontaktbehafteter Schnittstelle um die kontaktlose Schnittstelle. SMC-B Dual-

2254 Interface können sowohl in kontaktbehafteten Kartenterminals als auch mit kontaktlosen  
2255 (NFC-) Kartenlesern betrieben werden.

2256 Die Erweiterung der SMC-B um die kontaktlose Schnittstelle erfolgt in Hinblick auf den  
2257 zukünftig erweiterten Nutzerkreis der TI (siehe 2.1.2) und erlaubt perspektivisch den  
2258 Zugang zur TI und zur Freischaltung von eGK auch über zulässige Geräte, die lediglich  
2259 kontaktlose Kartenleser vorsehen, beispielsweise derzeitige mobile Endgeräte. Speziell  
2260 Zugänge zur TI, die nicht mittels stationärer Konnektoren erfolgen, könnten dadurch in  
2261 Folgeerleases ermöglicht werden.

#### 2262 **4.1.6-24.1.5.2 Produkttypausprägungen**

2263 Ein Kartenhersteller kann eine SMC-B Dual-Interface nach Erbringung der notwendigen  
2264 Nachweise durch die gematik zulassen. Auf Basis dieser Zulassung können sowohl SMC-B  
2265 Dual-Interface mit Nutzung der kontaktlosen Schnittstelle (ID-1, bzw. Scheckkarten-  
2266 format), als auch SMC-B ohne die kontaktlose Nutzung (ID-000, bzw. SIM-Format ohne  
2267 Antenne) hergestellt werden.

2268 *Die bisher vorhandene, rein kontaktbehaftete SMC-B ist auch weiterhin zulassungsfähig.*

#### 2269 **4.1.6-34.1.5.3 Sicherheit und Datenschutz**

2270 Der Nachweis der sicherheitstechnischen Eignung der SMC-B Dual-Interface erfolgt analog  
2271 zu den Nachweisen der sicherheitstechnischen Eignung aller vorhandenen Karten der TI.

2272 Das gemeinsame Betriebssystem der Karten (COS) benötigt eine CC-Evaluierung gemäß  
2273 BSI-CC-PP-0082 durch das BSI. Für das Objektsystem ist das Sicherheitsgutachten einer  
2274 Prüfstelle gemäß technischer Richtlinie BSI-TR-03110 erforderlich.

#### 2275 **4.1.6-44.1.5.4 Kartenausgabe und Betrieb**

2276 Die Kartenausgabe erfolgt zunächst durch die Herausgeber bisheriger kontaktbehafteter  
2277 SMC-B an berechnete Institutionen. Der Betrieb erfolgt durch die nutzende Institution und  
2278 entspricht vollumfänglich den Anwendungsmöglichkeiten einer kontaktbehafteten SMC-B.  
2279 Die kontaktlosen Eigenschaften erweitern ggf. die Nutzung lediglich um den kontaktlosen  
2280 Gerätezugang, beispielsweise durch mobile Endgeräte.

#### 2281 **4.1.6-54.1.5.5 Zulassungsverfahren**

2282 Der Hersteller einer SMC-B Dual-Interface muss sein Produkt durch die gematik für den  
2283 Betrieb in der TI zulassen. Die Zulassungsvoraussetzung (funktionaler Test,  
2284 Sicherheitsnachweise und Nachweis der mechanisch/physikalischen Prüfung) entspricht  
2285 dem etablierten Verfahren einer rein kontaktbehafteten SMC-B.

#### 2286 **4.1.6 Testplattform für Primärsysteme**

2287 Mit Release 4.0.0 wird eine Testplattform für Primärsysteme (PS) geschaffen. Mit ihr  
2288 werden neben den Anwendungsfällen für ePA 2.0, E-Rezept 1.0 und KOM-LE 1.5 auch die  
2289 Schemata der Medizinischen Informationsobjekte (MIO) geprüft, die zwischen den PS  
2290 ausgetauscht werden. Mit der TI als Transportmedium (KOM-LE, E-Rezept) und als  
2291 Zwischenspeicher (ePA) wird durch die Testplattform für Primärsysteme  
2292 sektorübergreifende Interoperabilität sichergestellt.

Die Testplattform für Primärsysteme ist als Portallösung für PS-Hersteller im Netz erreichbar (nach Registrierung), bietet sektorspezifische Prüffälle und generiert einen Testbericht.

- Basisfunktionalitäten des Konnektors:

Die Testplattform für Primärsysteme erlaubt die Prüfung von Anwendungsfällen der genannten Fachanwendungen unter Einbeziehung der notwendigen Basisfunktionalität des Konnektors. Die implizite Prüfung der Basisfunktionalität für die Fachanwendungen VSDM, AMTS, NFDM und ePA 1.0 erfolgt weiterhin mit KoPS.

- Kryptographie:

Kryptographische Operationen als Teil von Anwendungsfällen werden von der Testplattform für Primärsysteme unter Nutzung eigenen Schlüsselmaterials unterstützt.

- Nutzung der FHIR-Infrastrukturen:

MIOs sind als FHIR-Ressourcen definiert (z.B. durch die KBV) und werden von der Testplattform für Primärsysteme mit Hilfe von Schema-Prüftools geprüft, die im Netz als Teil der FHIR-Infrastrukturen zur Verfügung gestellt sind.

- Modularität:

Die Prüfmöglichkeit der MIOs ist unabhängig von den Releasezyklen der gematik-Releases vorzusehen, d.h. die Integration neuer MIO-Prüfmodule erfolgt ohne Nachimplementierung der Testplattform für Primärsysteme.

## 4.1.7 Übergreifende Betriebliche Regelungen

### 4.1.7.1 Erfassung und Lieferung technischer Performance-Rohdaten

Mit Release 4.0.0 werden neue betriebliche Kennzahlen definiert, anhand derer Last- und Performanceverhalten sowie Verfügbarkeit der Fachdienste präziser gemessen und nachgewiesen werden. Des Weiteren werden die Fachdienste weiterhin Messdaten erheben, welche die bisher definierten technischen Performance-Kenngrößen darstellen, und in frei konfigurierbaren Zeitabständen an die Betriebsdatenschnittstelle liefern. Damit entfällt die Pflicht, Messdaten an die Störungssampel bzw. – an ihrer Stelle – an das TI Service Monitoring zu senden sowie die Lieferung eines monatlichen Performance-Reports. Weiterhin muss kein monatlicher SL-Report mehr gesendet werden. Dieser wird im übergreifenden TI-ITSM bereitgestellt, wobei der Anbieter seine Pflichten zur Messung der Service Level sowie zur Übermittlung und Bewertung der Service Level Messergebnisse zu erfüllen hat.

### 4.1.7.2 Geänderte Komponenten und Dienste

**Tabelle 5: Übersicht geänderte Komponenten und Dienste**

Art	Bezeichnung	Änderung
Produkttyp	KOM-LE Fachdienst	• Erfassen technischer Performance-Rohdaten
Produkttyp	VPN-Zugangsdienst	• Erfassen technischer Performance-Rohdaten
Produkttyp	E-Rezept-Fachdienst	• Erfassen technischer Performance-Rohdaten

Produkttyp	Identity Provider Fachdienst	• Erfassen technischer Performance-Rohdaten
Anbietertyp	Fachdienst KOM-LE	• Lieferung technischer Performance-Rohdaten
Anbietertyp	VPN-Zugangsdienst	• Lieferung technischer Performance-Rohdaten
Anbietertyp	E-Rezept-Fachdienst	• Lieferung technischer Performance-Rohdaten
Anbietertyp	Identity Provider Fachdienst	• Lieferung technischer Performance-Rohdaten

## 4.1.8 Übergreifende Datenschutz- und Sicherheitsregelungen

### 4.1.8.1 Übersicht der Änderungen

Bisher sind Dienste der Telematikinfrastruktur (TI) entweder durch den VPN-Zugangsdienst (bei Zugang zur TI mittels Konnektor) oder bei der Anwendung „elektronische Patientenakte“ durch ein Gateway (bei durch den Versicherten initiierten Zugang) geschützt. Mit Einführung der Fachanwendungen E-Rezept und eines Identity Providers wird die Nutzung von Anwendungen der Telematikinfrastruktur über eine Internetschnittstelle an den beteiligten Fachdiensten möglich. Dies erfordert ggf. andere als bisher etablierte Sicherheitsmechanismen auf Netzwerk-Protokoll- und Anwendungsebene, die in den jeweiligen Spezifikationen zu berücksichtigen sind. Beispielsweise müssen nun bei HTTP-basierten (RESTful) Schnittstellen eines jeden Fachdienstes entsprechende Sicherheitsvorkehrungen, wie bspw. in dem OWASP-cheat sheet zur REST-Security beschrieben, definiert werden.

Insbesondere wird mit dem IdP ein Dienst etabliert, der eine elementare und zentrale Rolle in der gesamten TI einnimmt. Daher sind entsprechende Sicherheitsmaßnahmen für den Dienst und zugehörigem Client unerlässlich.

Dienste der Telematikinfrastruktur mit einer Schnittstelle zum Internet müssen gegen Gefährdungen auf Komponenten-, Protokoll- und Anwendungsebene geschützt werden. Der Rahmen zur Erreichung dieses Ziels wird durch eine Aufnahme der vom BSI erarbeiteten und herausgegebenen BSI-Standards zur Internet-Sicherheit (ISi-Reihe) in den Anforderungshaushalt der gematik geschaffen. Konkret wird auf die ISi-Module „Sichere Anbindung von lokalen Netzen an das Internet (ISi-LANA)“ und „Absicherung eines Servers (ISi-Server)“ durch geeignete Anforderungen verwiesen, um einheitliche Sicherheitsstandards für Dienste der TI mit einer Schnittstelle zum Internet auf Komponenten- und Protokollebene zu schaffen. Sicherheitsvorgaben auf Anwendungsebene werden aufgrund von anwendungs- oder dienstspezifischen Besonderheiten in den Spezifikationen zu den einzelnen Anwendungen/Diensten berücksichtigt und adressiert.

Anbieter von Diensten der Telematikinfrastruktur mit einer Schnittstelle zum Internet müssen zur Gewährleistung eines sicheren Betriebes der von ihnen angebotenen Dienste ein Security Monitoring durchführen. Der Umfang des Security Monitorings wird auf die Teilbereiche Konzeption eines Security Monitoring, Detektion von sicherheitsrelevanten Ereignissen und Anomalien, Auswertung der erfassten Daten und Übermittlung dieser an das TI SIEM durch eine Detaillierung der Anforderungen des Dokumentes gemSpec\_DS Anbieter konkretisiert.

Der Nachweis zur Umsetzung der Anforderungen ist innerhalb des Sicherheitsgutachten eines Anbieters des jeweiligen Dienstes zu erbringen.

Ebenso sind Datenschutzaspekte wie bspw. bei der Abfrage des Status eines Zertifikates (OCSP-Stapling), die Vermeidung von Profilbildung bzw. das Erstellen von Nutzerprofilen oder bei der Erhebung sowie Protokollierung von sicherheitsrelevanten Daten zu berücksichtigen.

Die Vorgaben an den sicheren Betrieb bzw. an den Anbieter/Betreiber gerichtet, bleiben wie bisher bestehen und sind, welche unter Umständen einen Personenbezug aufweisen können, zu berücksichtigen.

#### 4.1.8.2 Geänderte Komponenten und Dienste

Art	Bezeichnung	Änderung
Produkttyp	E-Rezept-Fachdienst	• Datenschutz- und Sicherheitsvorgaben <u>an Dienste mit Internetschnittstelle</u>
Produkttyp	Identity Provider Fachdienst	• Datenschutz- und Sicherheitsvorgaben <u>an Dienste mit Internetschnittstelle</u>
Produkttyp	Verzeichnisdienst	• Datenschutz- und Sicherheitsvorgaben <u>an Dienste mit Internetschnittstelle</u>
<u>Anbietertyp</u>	<u>E-Rezept-Fachdienst</u>	• <u>Datenschutz- und Sicherheitsvorgaben an Anbieter von Diensten mit Internetschnittstelle</u>
<u>Anbietertyp</u>	<u>Identity Provider Fachdienst</u>	• <u>Datenschutz- und Sicherheitsvorgaben an Anbieter von Diensten mit Internetschnittstelle</u>
<u>Anbietertyp</u>	<u>Verzeichnisdienst</u>	• <u>Datenschutz- und Sicherheitsvorgaben an Anbieter von Diensten mit Internetschnittstelle</u>

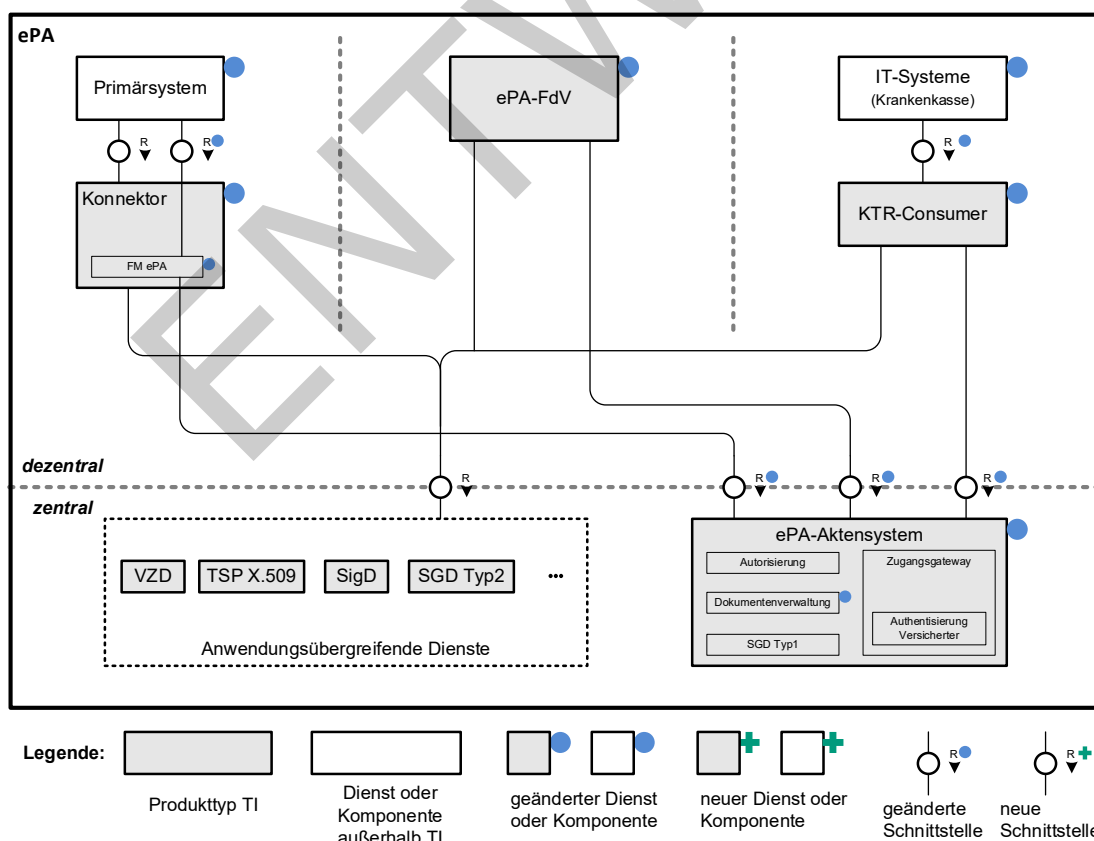
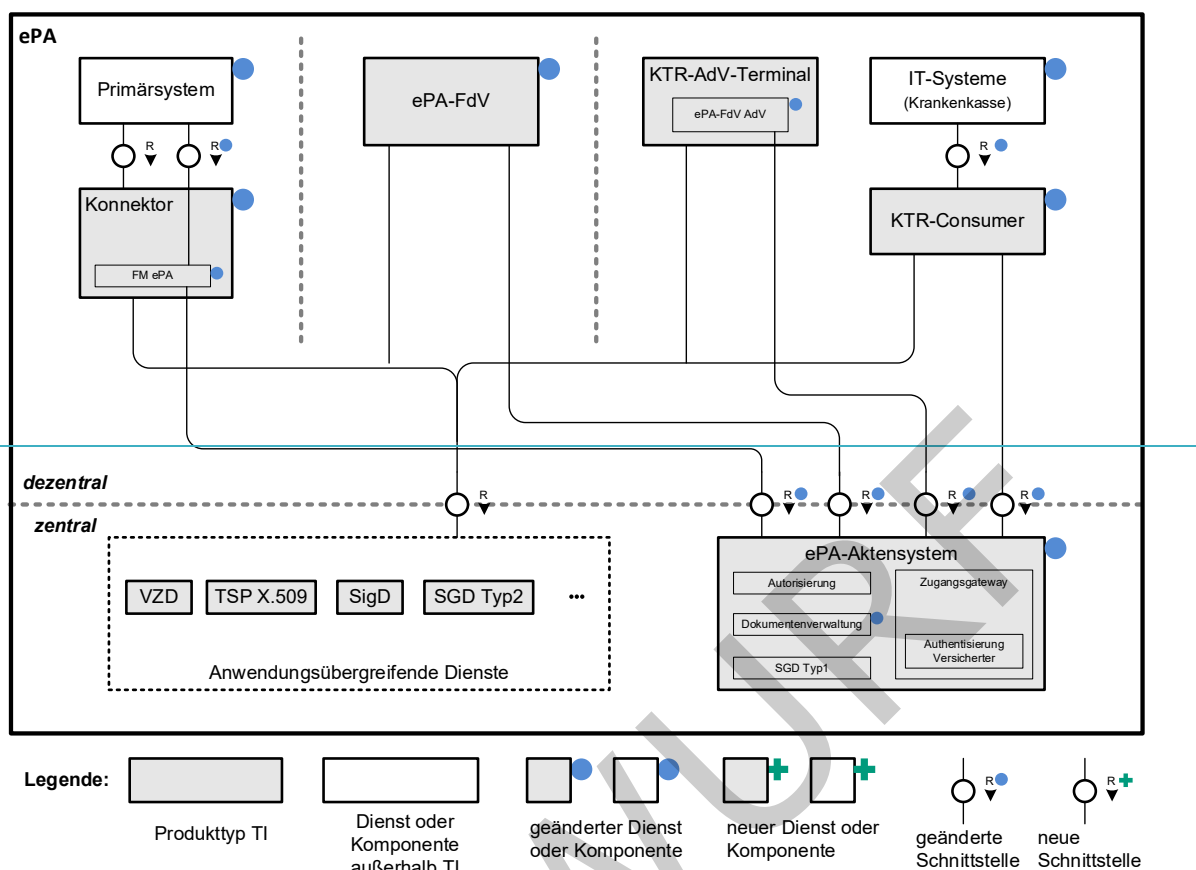
## 4.2 ePA

### 4.2.1 Übersicht der Änderungen

Mit ePA 2.0 wird im Release 4.0.0 der in Kapitel 2.2 definierte fachliche Umfang zusätzlich zu ePA 1.1 (Release 3.1) umgesetzt:

- Rollenprofile für Berufsgruppen
- Verfeinertes Berechtigungskonzept
- Erweiterung des Datenmodells
- Unterjähriges Einbringen neuer strukturierter Dokumentenformate
- Durch die KBV standardisierte Dokumentenformate der ePA
- Verfahren zur gezielten Umschlüsselung
- ePA-FdV-AdV
- Sonstige Änderungen

Abbildung 11 zeigt die von den Änderungen betroffenen Produkttypen der TI und der angrenzenden IT-Systeme.



**Abbildung 11: Übersicht über von Änderungen betroffene Produkttypen der TI inkl. angrenzender IT-Systeme für ePA 2.0**

#### 4.2.1.1 Rollenprofile für Berufsgruppen

Die Einführung neuer zugriffberechtigter Berufsgruppen und die damit verbundene Erweiterung des Nutzerkreises der ePA muss in der Berechtigungsverwaltung des [ePA-Aktensystems](#) berücksichtigt werden. Entsprechende Policies müssen eingeführt und die Rollen der Nutzer (OIDs) ausgewertet werden.

Die Zuordnung von Berufsgruppen zu einer Leistungserbringerorganisation im Rahmen der Berechtigungsvergabe kann durch Auswertung der Rolle des im VZD hinterlegten Zertifikates der Leistungserbringerorganisation des zu berechtigenden Leistungserbringer im Frontend des Versicherten ([ePA-FdV](#), ~~[ePA-FdV-Adv](#)~~) erfolgen. Primärsysteme erhalten die Rolleninformation von der SMC-B bzw. dem Konnektor. Die Darstellung von erlaubten Berechtigungen für die jeweilige Berufsgruppe erfolgt im Client auf Basis des geltenden Berechtigungskonzeptes. Eine detaillierte Analyse erfolgt im Rahmen der Ausgestaltung des verfeinerten Berechtigungskonzeptes.

Primärsysteme, [ePA-FdV](#) und ~~[ePA-FdV-Adv](#)~~

- Verarbeitung neuer Rollenprofile

ePA-Fachmodul im Konnektor

- Verarbeitung neuer Rollenprofile

ePA-Aktensystem

- Aktualisierung der Berechtigungsverwaltung zur Verarbeitung neuer Rollenprofile

#### 4.2.1.2 Verfeinertes Berechtigungskonzept

Das verfeinerte Berechtigungskonzept wird durch die Frontends des Versicherten ([ePA-FdV](#) und ~~[ePA-FdV-Adv](#)~~) und Primärsystem (bzw. auch dem Fachmodul ePA des Konnektors) dem Versicherten zur Verfügung gestellt und in Form einer gesetzeskonformen Auswahl zu erteilender Berechtigungen in Abhängigkeit der Rolle bzw. Berufsgruppe des Berechtigungsempfängers durchgesetzt. Darüber hinaus prüft in letzter Instanz das [ePA-Aktensystem](#) die von den Clients übermittelten Berechtigungen auf Korrektheit und Einhaltung der gesetzlichen Grundlagen und verhindert somit eine Übersteuerung gesetzlich verankerter Rechte durch den Nutzer. Demzufolge müssen sowohl das [ePA-Aktensystem](#) als auch teilweise die Clients die mit ePA Stufe 2 spezifizierte Berechtigungsrichtlinie umsetzen. Dies setzt voraus, dass der Berechtigungsempfänger den gemäß PDStG beschriebenen Berufsgruppen zugeordnet werden kann (siehe auch Kapitel 4.2.1.1). Weiterhin müssen die Voraussetzungen zur Kennzeichnung von Dokumenten entsprechend den vorgegeben Dokumentenkategorien, Fachgebieten, Vertraulichkeitsstufen und einer dokumentenindividuellen Zuordnung zu einer LEI (und somit entsprechende Metadaten und Value-Sets) geschaffen werden. Letztendlich wird die Berechtigungssystematik auf unterster Ebene mittels CRUD-Rechten<sup>2</sup> (siehe Anhang A1) - in Abhängigkeit von Dokumentenkategorien und Berufsgruppe - realisiert.

Die Kennzeichnung von Dokumenten erfolgt durch den Leistungserbringer, durch den Kostenträger oder dem Versicherten beim Einstellen eines Dokumentes in die ePA des Patienten/Versicherten, kann aber in Fällen der eindeutigen Zuordnung von Kennzeichnungen zu dem Dokument unterstützend bis automatisiert durch den Client erfolgen (bspw. ist beim Anlegen eines Impfdokumentes eine Eindeutige Zuordnung zur Dokumentenkategorie gegeben).

<sup>2</sup> Kurzform von allgemeinen Zugriffsrechten: **Create**, **Read**, **Update**, **Delete**



2435 Bestehende Berechtigungen (Policies) und Dokumente werden inkl. Metadaten in das neue  
2436 Berechtigungskonzept migriert bzw. überführt (siehe auch Kapitel 4.2.1.8).

2437 Die Umsetzung der verfeinerten Berechtigungsvergabe erfolgt in den folgenden  
2438 Komponenten:

2439 ePA-Fachmodul KTR-Consumer

- 2440 • Kennzeichnung der einzustellenden Dokumente bezüglich der zu verwendenden  
2441 Vertraulichkeitsstufe und Dokumentenkategorien

2442 ePA-FdV und ePA-FdV-AdV

- 2443 • Kennzeichnung der einzustellenden Dokumente bezüglich der zu verwendenden  
2444 Vertraulichkeitsstufe und Dokumentenkategorien
- 2445 • Rechtevergabe an den gemäß § 352 PDSG berechtigten Nutzerkreis
- 2446 • Grob-, mittel- und feingranulare Berechtigungsvergabe
- 2447 • Ändern von Vertraulichkeitsstufen
- 2448 • Suche nach einer bestimmten Dokumentenkategorie, Fachgebiet oder  
2449 Vertraulichkeitsstufe
- 2450 • Löschen von Dokumenten

2451 Primärsystem

- 2452 • Kennzeichnung der einzustellenden Dokumente bezüglich Vertraulichkeitsstufen,  
2453 Dokumentenkategorien und Fachgebieten
- 2454 • Grob- und mittelgranulare Berechtigungsvergabe im Zuge der ad-hoc Berechtigung
- 2455 • Auf Wunsch des Versicherten: Ändern der Vertraulichkeitsstufe im Zuge der  
2456 Wiedereinstellung eines Dokumentes in die ePA
- 2457 • Suche nach einer bestimmten Dokumentenkategorie oder Fachgebiet
- 2458 • Auf Wunsch des Versicherten: Löschen eines Dokumentes (auf das die  
2459 Leistungserbringerinstitution berechtigt ist)

2460 ePA-Fachmodul des Konnektors

- 2461 • Steuerung der Anzeige und der Bestätigung der am Primärsystem erstellten  
2462 Berechtigung am Kartenterminal
- 2463 • Erstellung einer Berechtigung (Policy) gemäß ePA Stufe 2

2464 ePA-Aktensystem

- 2465 • Definition geeigneter Policies und Rules entsprechend den gesetzlichen Vorgaben
- 2466 • Aktualisierung von Metadaten und Value Sets
- 2467 • Unterstützung individueller Policies der Versicherten für die feingranulare Steuerung  
2468 von Berechtigungen auf einzelne Dokumente
- 2469 • Prüfung der Verträglichkeit individueller Policies des Versicherten mit den  
2470 gesetzlichen Vorgaben

#### 4.2.1.3 Erweiterung des Datenmodells und Release-unabhängiges unterjähriges Einbringen neuer strukturierter Dokumentenformate

Die Erweiterung des bestehenden Datenmodells der ePA wird durch § 341(2) und § 354(2)2 PDSG motiviert. Jedoch werden zukünftig weitere strukturierte Datenformate und ggf. Dokumentenarten definiert werden (z. B. weitere durch die KBV festgelegte MIOs). In Folge dessen müssen einerseits für die ePA gültige Dokumentenformate freigegeben und bereitgestellt werden und andererseits die technischen Voraussetzungen zum Einbringen und Verarbeiten dieser in den Clients und dem ePA-Aktensystem geschaffen werden.

Ersteller von Dokumentenformaten können bspw. Institutionen des Gesundheitswesens wie die KBV (für medizinische Informationsobjekte) oder Hersteller sein, die diese der gematik zur Bereitstellung übermitteln können. Gültige und vom ePA-Aktensystem zu unterstützende Dokumentenformate werden von der gematik zentral zur Verfügung gestellt. Für die Bereitstellung wird kein neuer Dienst der Telematikinfrastruktur bzw. Produkttyp definiert, sondern bestehende Bereitstellungspunkte für Hersteller wie bspw. VESTA oder das Fachportal genutzt. Hersteller können diese Formate von dort beziehen und ihre Produkte um diese erweitern.

Um neue Dokumentformate (bzw. medizinische Informationsobjekte) in der ePA verarbeiten zu können, müssen die XDS-Metadaten, d.h. die Value Sets, dynamisch erweitert werden. Die zulässigen Value Sets werden von der gematik verwaltet und für die Hersteller ebenfalls an zentraler Stelle durch die gematik bereitgestellt. Für das Einbringen neuer Dokumentenformate und Value-Sets in die entsprechenden Produkte wird ein Mechanismus spezifiziert, der ein zulassungsunabhängiges Einbringen neuer Dokumentenformate erlaubt.

Die Umsetzung strukturierter Dokumentenformate erfolgt in den folgenden Komponenten:

##### Primärsysteme, ePA-FdV und ePA-FdV-Adv

- Unterstützung neuer strukturierter Dokumentenformate
- Unterstützung neuer bzw. erlaubter XDS-Metadaten bzw. Value Sets
- Umsetzung des zulassungsunabhängigen Mechanismus zum Einbringen neuer strukturierter Dokumentenformate

##### ePA-Aktensystem

- Unterstützung neuer bzw. erlaubter XDS-Metadaten bzw. Value Sets
- Umsetzung des zulassungsunabhängigen Mechanismus zum Einbringen neuer XDS-Metadaten bzw. Value Sets

#### 4.2.1.4 Schemakonformität und Rendering-Vorschriften für strukturierte Dokumente

Ein systemübergreifender Datenaustausch erfordert, dass alle beteiligten Systeme die prozessrelevanten Daten miteinander in geeigneter Form austauschen und verarbeiten können und insbesondere bezüglich der Daten ein gleiches Verständnis haben. Dieses einheitliche Verständnis wird durch die Vorgabe und Nutzung einheitlicher Schemata und Vorschriften erreicht.

Die Erstellung eines schemakonformen Dokumentes erfolgt, wie auch das Rendering von Dokumenten, üblicherweise in der Fachlogik des Clients, wohingegen die Prüfung eines Dokumentes auf Konformität durch den Server erfolgt. Jedoch ist die serverseitige

2515 Konformitätsprüfung durch das [ePA-Aktensystem](#) aufgrund der Ende-zu-Ende  
 2516 Verschlüsselung der Dokumente nicht möglich. Aus diesem Grund muss auf eine Prüfung  
 2517 zur Laufzeit verzichtet werden. Der Verzicht auf diese Prüfung wiederum zieht eine stärkere  
 2518 Fokussierung bzw. Durchsetzung der Nutzung von Schemata in den Clients nach sich, um  
 2519 die Verarbeitbarkeit der Dokumente von verschiedensten Clients zu gewährleisten.

2520 Die Funktionalität *Rendering* ermöglicht es, dass allen Akteuren strukturierte Inhalte, die  
 2521 sie zwar aus der ePA herunterladen können, deren Format ihnen aber unbekannt ist, immer  
 2522 auch in mindestens einem menschenlesbaren Standardformat angezeigt werden. Das  
 2523 clientseitige Rendering erlaubt überdies eine endgerätespezifische Darstellung der Daten.

2524 In diesem Zusammenhang definiert die Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV)  
 2525 medizinische Informationsobjekte (MIOs). Diese MIOs bilden die Grundlage für eine  
 2526 einheitliche Strukturierung der Dokumente und können somit auch als Schema verwendet  
 2527 werden, um eine Konformität zu prüfen. Eine Aussage ob und wie eine Konformitätsprüfung  
 2528 erfolgt, kann aktuell noch nicht getroffen werden.

2529 Um die von der KBV festgelegten MIOs in geeigneter Form dem Nutzer darstellen zu  
 2530 können, wird die KBV den Herstellern einen sogenannten MIO-Viewer zur Verfügung  
 2531 stellen, der in die entsprechenden Produkte integriert werden kann. Es ist aber auch  
 2532 möglich, dass Hersteller eigenen Rendering-Mechanismus verwenden.

2533 Die Umsetzung konformer, strukturierter Dokumentenformate sowie das Rendering dieser  
 2534 werden durch folgende Clients durchgeführt:

2535 Primärsysteme

- 2536 • Konforme Unterstützung neuer strukturierter Dokumentenformate
- 2537 • Fachlich korrekte Darstellung der Dokumentenformate (Rendering)

2538 [ePA-FdV](#) und [ePA-FdV-Adv](#)

- 2539 • Fachlich korrekte Darstellung der Dokumentenformate (Rendering)

2540 ~~Das konkrete Verfahren zur Bestätigung der~~Die sektorübergreifende Konformität für das  
 2541 jeweilige strukturierte Dokumentenformat wird ~~im Rahmen der Spezifikationserstellung~~  
 2542 ~~eruiert~~[gemäß Kapitel 4.1.6 sichergestellt](#).

#### 2543 4.2.1.5 Passdokumente

2544 Der Umgang mit elektronischen Passdokumenten unterliegt besonderen  
 2545 Rahmenbedingungen. Passdokumente sollen für den jeweiligen Zweck zu jedem Zeitpunkt  
 2546 in genau einer aktuell gültigen Version vorliegen (Eindeutigkeit). Es erfolgt zwar eine  
 2547 Versionierung, jedoch wird dem zugreifenden Nutzer zunächst nur die aktuellste Version  
 2548 des Dokumentes angezeigt. Es besteht aber für den Versicherten auch die Möglichkeit,  
 2549 Einsicht in Vorversionen zu nehmen. Infolgedessen stellt das [ePA-Aktensystem](#) die  
 2550 Eindeutigkeit und die Versionierung eines Passdokumentes sicher. Darüber hinaus ist es  
 2551 bei bestimmten Passdokumenten (bspw. den Mutterpass) notwendig, dass es mehrere  
 2552 Instanzen eines Passdokumentes geben muss (z. B. pro Kind einen eigenen Mutterpass).

2553 Um die verschiedenen Passarten im ePA-Aktensystem unterstützen zu können, werden  
 2554 weitere von IHE nativ unterstützte Document Associations für die Verwendung in der  
 2555 Fachanwendung ePA eingeführt. Die aktuell vorzusehenden Passdokumente Impfausweis,  
 2556 Mutterpass, Untersuchungsheft für Kinder sowie Zahnbonusheft werden inhaltlich von der  
 2557 KBV über FHIR-Ressourcen als XML-Dokumente definiert. Über die Metadaten sind diese  
 2558 Pässe im [ePA-Aktensystem](#) eindeutig auffindbar.

2559 Darüber hinaus müssen bestimmte, durch die KBV festgelegte, Passeinträge aufgrund ihrer  
2560 medizinischen Bedeutung authentisch und integer sein. Dies wird durch das Signieren beim  
2561 Einstellen von Passeinträgen durch den Leistungserbringer und dem Prüfen der Signaturen  
2562 beim Verarbeiten bzw. Anzeigen eines Passdokumentes durch das Primärsystem erreicht.  
2563 Die Signaturprüfung an einem vom Versicherten genutztem Client ist nicht vorgesehen.

2564 Die Umsetzung der Passdokumente erfolgt in den folgenden Komponenten:

2565 Primärsystem

- 2566 • Anzeige von Passdokumenten
- 2567 • Je nach Festlegung für einen Passeintrag: Auslösen einer Signaturprüfung
- 2568 • Transformation in ein lesbares Format
- 2569 • Aktualisierung von Passdokumenten
- 2570 • Je nach Festlegung für einen Passeintrag: Auslösen einer Signatur des Eintrags
- 2571 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen
- 2572 des Passes in Gänze oder auch Löschen einzelner Einträge

2573 ePA-FdV

- 2574 • Vergabe von Berechtigungen auf Passdokumente gemäß verfeinertem
- 2575 Berechtigungskonzept
- 2576 • Anzeige von Passdokumenten
- 2577 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen
- 2578 des Passes in Gänze oder auch Löschen einzelner Einträge
- 2579 • Export von Passdokumenten

2580 ePA-FdV AdV

- 2581 • Vergabe von Berechtigungen auf Passdokumente gemäß verfeinertem
- 2582 Berechtigungskonzept
- 2583 • Anzeige von Passdokumenten
- 2584 • Abhängig von der Festlegung im Rahmen der MIO-Erstellung: entweder Löschen
- 2585 des Passes in Gänze oder auch Löschen einzelner Einträge

2586 Aktensystem

- 2587 • Unterstützung aller neuen Assoziationen
- 2588 • Unterstützung von Versionierung oder Fortschreibung der Pässe

2589 **4.2.1.6 Verfahren zur gezielten Umschlüsselung der elektronischen**  
2590 **Patientenakte -**  
2591 **Stufe 1**

2592 Die Umschlüsselung der elektronischen Patientenakte in der ersten Einführungsstufe  
2593 umfasst den Wechsel folgender kryptographischer Schlüssel:

- 2594 • den betreiberspezifischen Schlüssel

- den Akten- und Kontextschlüssel des Versicherten
- die Dokumentenschlüssel
- die Schlüsselgenerierungsdienste SGD1- und SGD2-Schlüssel aller berechtigten Nutzer der Schlüsselgenerierungsdienste (SGD)

und kann nur durch den Versicherten durchgeführt werden. Dies begründet sich mit der aktuellen Spezifikation des SGD, bei der es nicht möglich sein darf, das Vertreter weitere Vertreter berechnen können.

Prinzipiell kann die Umschlüsselung serverseitig oder clientseitig erfolgen. Da jedoch das Sicherheitskonzept der ePA auf einer Ende-zu-Ende-Verschlüsselung der Dokumente basiert, dürfen Dokumente nur bei berechtigten Akteuren im Klartext vorliegen. Demzufolge kann die Umschlüsselung nur durch einen Client (im konkreten Fall das ePA-FdV, ePA-FdV-AdV und dem ePA-Fachmodul des Konnektors) durchgeführt werden. Da das Ausführen von kryptographischen Operationen besonders ressourcenintensiv ist, sind insbesondere bei mobilen Clients (ePA-FdV) besondere Randbedingungen gegeben – wie bspw. Performance, Bandbreite des Übertragungskanal und eine die verfügbaren Rechenkapazitäten und der sich daraus ergebenden Bearbeitungsdauer sowie die begrenzte Kapazität der Stromversorgung – muss es auch die Möglichkeit geben, nur eine begrenzte Anzahl von zu berücksichtigen. Die auszuführenden kryptographischen Operationen auf einmal auszuführen. Dies betrifft insbesondere die Umschlüsselung von Dokumenten. Infolgedessen kann die Umschlüsselung nur für aufgerufene Dokumente und somit schrittweise durchgeführt werden – es besteht jedoch auch die Möglichkeit, alle Dokumente auf einmal umzuschlüsseln. Die schrittweise Umschlüsselung von Dokumenten erfordert ein Versionsmanagement bzw. Verhalten von alten und des neuen Aktenschlüssels, bis allein ePA-FdV umfassen das Entschlüsseln des Akten-, Kontext-, und der Dokumentenschlüssel mit dem neuen Aktenschlüssel verschlüsselt wurden, das Generieren der neuen Akten- und Kontextschlüssel sowie das Verschlüsseln aller Schlüssel erfolgt im Client (Dokumentenschlüssel, Akten- und Kontextschlüssel) oder mit den neuen SGD-Schlüsseln. Neue SGD-Schlüssel erhält das ePA-FdV mittels Aufruf des Schlüsselgenerierungsdienstes (SGD) für die SGD1- und SGD2-Schlüssel der Schlüsselgenerierungsdienste 1 und 2.

Dem Versicherten ist es zu jeder Zeit möglich den Umschlüsselungsprozess mittels ePA-FdV oder ePA-FdV-AdV zu initiieren. Für Versicherte, die kein FdV oder kein KTR-AdV-Terminal nutzen wollen und somit hierüber keinen Schlüsselwechsel explizit auslösen geeignetes eigenes ePA-FdV nutzen können, bestünde die Möglichkeit, einen expliziten Schlüsselwechsel über organisatorische Prozesse bei ihrem Kostenträger auslösen zu lassen. Darüber hinaus kann die Umschlüsselung in regelmäßigen Zeitabständen (z. B. nach einer Zeitspanne von 5 Jahren) vom Aktensystem initiiert werden: Das Aktensystem sendet nach erfolgter Anmeldung des Versicherten am Aktensystem eine Aufforderung zur Umschlüsselung an das ePA-FdV, ePA-FdV-AdV oder in Folge einer Ad-hoc-Berechtigung ein geeignetes ePA-FdV eines Leistungserbringers dem ePA-Fachmodul des Konnektors. Vertreters auszulösen.

Nach erfolgter Initiierung des Umschlüsselungsvorgangs generiert der jeweilige Client nund das ePA-FdV transparent für den Nutzer neues Schlüsselmaterial und hinterlegt dieses – neben dem bisher vorhandenem –. Mit diesem neuen Schlüsselmaterial für alle Berechtigten in der Komponente Autorisierung. Das Aktensystem verschlüsselt nund die vertrauenswürdige Ausführungsumgebung (VAU) des ePA-Aktensystems die im Zuge der Anmeldung in der VAU vorliegenden Metadaten. Alle Dokumentenschlüssel einer Patientenakte werden durch das ePA-FdV abgerufen und mit dem neuen Aktenschlüssel verschlüsselt und dem ePA-Aktensystem übermittelt. Letztendlich werden der neue Akten- und Kontextschlüssel und schließ die VAU anschließend.

~~Die eigentliche Umschlüsselung der Dokumente kann mittels ePA-FdV oder ePA-FdV-AdV durch Abruf (mit den neuen SGD-Schlüsseln) aller Dokumente einer Akte erfolgen oder schrittweise pro abgerufenem Dokument innerhalb einer Aktensitzung (ePA-FdV, ePA-FdV-AdV und dem ePA-Fachmodul des Konnektors). Somit ist bspw. der gesamte Prozess der Umschlüsselung völlig transparent für den Leistungserbringer, erfordert keine Interaktion durch diesen und es werden keine spürbaren Zusatzressourcen im Konnektor gebunden. Berechtigten verschlüsselt) für alle Berechtigten in der Komponente Autorisierung hinterlegt.~~

Für den Wechsel des betreiberspezifischen Schlüssels ist der Versicherte nicht notwendig. Die Umschlüsselung kann vom Betreiber durchgeführt werden. Sie muss jedoch innerhalb einer vertrauenswürdigen Ausführungsumgebung (VAU) erfolgen, um den Zugriff des Betreibers auf die Metadaten technisch auszuschließen.

~~Generell gilt, dass Fehler in den Umschlüsselungsprozessen Auch nach der Umschlüsselung muss der Zugriff auf alle Dokumente der ePA durch den Versicherten sowie aller Berechtigten gewährleistet sein, damit die Dokumente für die medizinische Behandlung des Versicherten weiterhin genutzt werden können. Die Umschlüsselung darf daher nicht zu inkonsistenten Zuständen der elektronischen Patientenakte führen dürfen. Daher Bedarf es nun auch eines Schlüsselversionsmanagements, um jederzeit eine eindeutige Beziehung zwischen Akten und Dokumentenschlüssel herstellen und nicht mehr benötigte Schlüssel löschen zu können.~~

Die Umsetzung der Umschlüsselung wird durch folgende Produkttypen durchgeführt:

#### ePA-FdV und ePA-FdV-AdV

- Vorgang initiieren
- Schlüsselmaterial für alle Berechtigten erneuern
- ~~Ausführen der Umschlüsselung für alle zu einer Akte gehörenden Dokumente nach Aufforderung durch den Versicherten~~
- ~~Ausführen der Umschlüsselung für Dokumente einer Aktensession~~
- ~~Anzeige des Umschlüsselungsstatus der ePA-Dokumente (z. B. Anzahl noch nicht mit dem aktuellen Aktenschlüssel verschlüsselter Dokumentenschlüssel)~~

#### ePA-Fachmodul des Konnektors

- ~~Schlüsselmaterial erneuern (regelmäßige oder anlassbezogene Umschlüsselung)~~
- ~~Ausführen der Umschlüsselung für Dokumente einer Aktensession alle Berechtigten hinterlegen~~

#### ePA-Aktensystem

- Umschlüsselung der Meta-Daten mit dem neuen Kontextschlüssel
- ~~Verwalten der Zugehörigkeit von Akten und Dokumentenschlüssel~~
- ~~Verwaltung des aktuellen und der alten Aktenschlüssel~~
- ~~Verwaltung der Schlüsselwechselintervalle~~

Die Umsetzung der Umschlüsselung betrifft folgende Anbietertypen:

#### Anbieter ePA-Aktensystem



- Der Betreiber des ePA-Aktensystems wird verpflichtet, den betreiberspezifischen Schlüssel regelmäßig oder bei Bedarf anlassbezogen zu wechseln, damit die beim Betreiber gespeicherten, mit dem Kontext- und Aktenschlüssel der Versicherten verschlüsselten Daten immer zusätzlich mit einem sicheren, dem aktuellen Stand der Technik entsprechenden Schlüssel gesichert sind.

#### **4.2.1.7 Komponenten zur Wahrnehmung der Versichertenrechte (ehemals ePA-FdV-AdV)**

Die Durch den Wegfall des KTR-AdV-Terminals wird der Produkttyp ePA-FdV-AdV entspricht in vielen AdV ebenso entfallen. Der in Kapitel 2.2.6 beschriebene fachliche Bedarf ist durch den Produkttyp ePA-FdV zu ermöglichen.

#### **4.2.1.8 Sonstiger Änderungsbedarf**

##### **Aufbewahrungsfrist von Protokolldaten**

Die Aufbewahrungsfrist für Protokolldaten ist im Produkttyp ePA-Aktensystem von 2 auf 3 Jahre zu ändern.

##### **Barrierefreiheit**

Der Produkttyp ePA-FdV ist barrierefrei gemäß den im Kapitel 0 referenzierten Vorgaben zu gestalten.

##### **Festlegung erlaubter ePA-Anbieter**

In dem **ePA-FdV. Unterschiede ergeben sich daraus** Zulassungsverfahren für ePA-Aktensystemanbieter ist aufzunehmen und durchzusetzen, dass **diese App nicht auf einem —Gerät** ausschließlich elektronische Patientenakten der gesetzlichen Krankenversicherungen, der privaten Krankenversicherungen und weiterer ausdrücklich genannter Einrichtungen (Unternehmen der privaten Krankenversicherung, der Postbeamtenkrankenkasse, der Krankenversorgung der Bundesbahnbeamten oder von der Bundeswehr) zugelassen werden.

**Separate Einwilligung des Versicherten läuft. Daher wird hier nur die Anmeldung mit der eGK im lokalen Kartenterminal des KTR-AdV-Terminals (kontaktbehaftet und/oder kontaktlos) unterstützt. vor Datenverarbeitung der Krankenkassen in zusätzlichen Anwendungen**

Die ePA-FdV-AdV verbindet sich über das Internet mit dem Zugangsgateway des Aktensystems. Die Verbindung der ebenfalls im KTR-AdV-Terminal vorhandenen KTR-AdV-App (zur eigenständigen Verwaltung der Anwendungen des Versicherten auf der elektronischen Gesundheitskarte) zum KTR-AdV-Server und darüber an das zentrale Netz der TI wird nicht nachgenutzt, da dies eine Abhängigkeit zwischen den zwei Produkttypen geschaffen hätte, die besonders im Bereich der Sicherheitsnachweise weitgehende Folgen gehabt hätte.

Aus Sicherheitsgründen bietet das KTR-AdV-Terminal nicht die Möglichkeit des Datenaustauschs mit lokalen Speichermedien. Daher können keine Dokumente in die ePA eingestellt oder aus der ePA gespeichert werden. Es darf auch keine Persistierung von Daten eines Nutzers derart erfolgen, dass ein nachfolgender Nutzer Rückschlüsse auf die vorherige Nutzungs-Session ziehen oder durch Manipulationen die Nutzungs-Session eines nachfolgenden Nutzers beeinflussen kann. Während der Verarbeitung von Daten eines Versicherten in der ePA-FdV-AdV müssen diese Daten — insbesondere der Kontext und Aktenschlüssel — durch eine vertrauenswürdige Ausführungsumgebung gegen den Zugriff durch Nutzer oder lokale Administratoren geschützt werden.



~~In der Anwendung ePA müssen die Geräte, auf denen FdVs ausgeführt werden, durch den Versicherten am Aktensystem registriert werden. Dieser Mechanismus ist so nicht auf die KTR-AdV-Terminals in einer Kostenträgerschäftsstelle anwendbar. Dennoch muss sichergestellt werden, dass durch die Nutzung der ePA-FdV-AdV nicht das Sicherheitsniveau für den Versicherten sinkt. Daher muss ein sicherer Mechanismus zur Registrierung aller KTR-AdV-Terminals einer Geschäftsstelle als genutzte Geräte für die Akte des Versicherten geschaffen werden. Dabei ist sicherzustellen, dass die DeviceID eines KTR-AdV-Terminals niemals außerhalb des Aktensystems bekannt werden kann.~~

~~Die Umsetzung der ePA-FdV-AdV führt zu Anpassungen an den folgenden Komponenten:~~

#### ~~ePA-FdV-AdV~~

- ~~• neuer Produkttyp mit einer Produktzulassung~~
- ~~• Nachweis der sicherheitstechnischen Eignung durch den Hersteller mittels Produkt- und Sicherheitsgutachten~~
- ~~• dieser Produkttyp orientiert sich am Produkttyp ePA-FdV~~

#### ~~KTR-AdV-Terminal~~

- ~~• Der Produktgutachter des KTR-AdV-Terminals muss prüfen, ob alle durch die ePA-FdV-AdV formulierten Voraussetzungen an dessen Ausführungsumgebung im Terminal gegeben sind.~~

#### ~~Aktensystem~~

- ~~• Das Aktensystem muss in Abstimmung mit dem Hersteller der ePA-FdV-AdV und ggf. des KTR-AdV-Terminals eine Methode der Registrierung am Aktensystem bereitstellen.~~
- ~~• Im Aktensystem muss bekannt sein, welche Geräte in welcher Geschäftsstelle verortet sind, ohne dass außerhalb des Aktensystems DeviceIDs bekannt werden.~~

~~Der Produkttyp ePA-FdV muss die Verarbeitung von Daten durch die Krankenkassen bei zusätzlichen Inhalten und Anwendungen nur mit ausdrücklicher Einwilligung des Versicherten durchsetzen.~~

### **Warnhinweise vor dem Löschen von Daten durch den Versicherten**

~~Der Produkttyp ePA-FdV muss den gemäß Kapitel 0 geforderten Warnhinweis bereitstellen.~~

#### **4.2.1.84.2.1.9 Migration von ePA Stufe 1 zu ePA Stufe 2**

Migrationsaspekte sind sowohl für die Erweiterung des Datenmodells als auch für das mit ePA 2.0 eingeführte Berechtigungskonzept zu betrachten.

Für den Übergang der Berechtigungsvergabe von Stufe 1 zu Stufe 2 werden 2 Annahmen getroffen:

- Da ~~ePA~~-Aktensystem, ePA-FdV ~~und ePA-FdV-AdV~~ von den Kostenträgern angeboten werden, wird davon ausgegangen, dass für diese Produkttypen eine synchrone Umstellung auf das neue Berechtigungskonzept erfolgt, da die gematik hierfür die Voraussetzungen sowohl für die Client- als auch ~~ePA~~-Aktensysteme geschaffen hat. Somit wird auch gewährleistet, dass der Versicherte ohne Verzögerungen die gesetzlich Verankerten Berechtigungen anwenden kann.

- Annahme 1 ist bei Primärsystemen und den von diesen genutzten Konnektoren nicht gegeben, da beide Komponenten nicht von einer einzigen Instanz verantwortet werden und die gematik auch über keine Regelungshoheit bezüglich einer terminierten Umsetzung von Funktionalitäten für Primärsystem verfügt.

Daraus folgt, dass die Migration für Frontends des Versicherten aus einem Update der Produkttypen besteht, wohingegen für Primärsystem und Konnektoren weiterhin die Berechtigungsvergabe gemäß ePA Stufe 1 solange durchgeführt wird, bis beide Komponenten Stufe 2 unterstützen. In dieser Übergangsphase wird der Konnektor auch weiterhin in der Lage sein, Policies gemäß Berechtigungskonzept der ePA Stufe 1 zu erstellen und an das [ePA-Aktensystem](#) zu übermitteln. Das [ePA-Aktensystem](#) transformiert dann die Stufe 1 Policy – wie auch bereits vorhandene Policies der Stufe 1 – in eine Stufe 2 Policy, um zumindest auf Seite des [ePA-Aktensystems](#) einheitlich mit der Berechtigungsrichtlinie gemäß ePA Stufe 2 zu arbeiten. Der Versicherte kann erst bei Umstellung von Primärsystem und Konnektor auf ePA Stufe 2 seine vollen Rechte in Bezug auf die Berechtigungsvergabe beim Leistungserbringer wahrnehmen.

Im Zuge der Einführung neuer Metadaten und Value Sets in der ePA Stufe 2 und zukünftigen Änderungen am Datenmodell (durch bspw. neue strukturierte Datenformate) und der damit einhergehenden Einführung neuer oder Abkündigung bestehender Metadaten und Value Sets, müssen die Metadaten bestehender Dokumente migriert werden. Darüber hinaus müssen Festlegungen getroffen werden, unter welchen Bedingungen weiterhin alte Metadaten/Value Sets unterstützt werden. Prinzipiell kann eine technische Umsetzung im Zuge einer Anmeldung bzw. dem Öffnen einer Akte und demzufolge dem Vorliegen der Metadaten im Klartext und/oder auf Dokumentenebene bei Abruf und neu Einstellen eines bestehenden Dokumentes erfolgen.

~~Details zu Migrationsanforderungen sind in den entsprechenden Spezifikationen dokumentiert.~~

[Details zur Migration werden in einem separaten Begleitdokument erstellt und zeitnah veröffentlicht \(releaseunabhängig\).](#)

## 4.2.2 Geänderte Komponenten und Dienste

**Tabelle 6: Übersicht geänderte Komponenten und Dienste**

Art	Bezeichnung	Änderung
Produkttyp	<del>ePA-FdV Adv</del>	<ul style="list-style-type: none"> <li><del>• Rollenprofile für Berufsgruppen</del></li> <li><del>• Verfeinertes Berechtigungskonzept</del></li> <li><del>• Erweiterung des Datenmodells und Release unabhängiges Einbringen neuer strukturierter Dokumentenformate</del></li> <li><del>• Passdokumente</del></li> <li><del>• Schemakonformität und Rendering-Vorschriften für strukturierte Dokumente</del></li> <li><del>• Verfahren zur gezielten Umschlüsselung</del></li> </ul>
Produkttyp	ePA-Fachmodul KTR-Consumer	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Verfeinertes Berechtigungskonzept</li> </ul>
Produkttyp	Konnektor: ePA-Fachmodul	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Verfeinertes Berechtigungskonzept</li> <li>• Verfahren zur gezielten Umschlüsselung</li> </ul>
Produkttyp	ePA-FdV	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rollenprofile für Berufsgruppen</li> <li>• Verfeinertes Berechtigungskonzept</li> <li>• Erweiterung des Datenmodells und Release unabhängiges Einbringen neuer strukturierter Dokumentenformate</li> <li>• Passdokumente</li> <li>• Schemakonformität und Rendering-Vorschriften für strukturierte Dokumente</li> </ul>

Art	Bezeichnung	Änderung
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>Verfahren zur gezielten Umschlüsselung</u></li> <li>• <u>Komponenten zur Wahrnehmung der Versichertenrechte</u></li> <li>• <u>Barrierefreiheit</u></li> <li>• <u>Separate Einwilligung des Versicherten vor Datenverarbeitung der Krankenkassen in zusätzlichen Anwendungen</u></li> <li>• <u>Warnhinweise vor dem Löschen von Daten durch den Versicherten</u></li> </ul>
Produkttyp	ePA-Aktensystem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rollenprofile für Berufsgruppen</li> <li>• Verfeinertes Berechtigungskonzept</li> <li>• Erweiterung des Datenmodells und Release unabhängiges Einbringen neuer strukturierter Dokumentenformate</li> <li>• Passdokumente</li> <li>• Verfahren zur gezielten Umschlüsselung</li> <li>• <u>ePA-FdV-AdVAufbewahrungsfrist von Protokolldaten</u></li> </ul>
Clientsystem	Primärsystem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rollenprofile für Berufsgruppen</li> <li>• Verfeinertes Berechtigungskonzept</li> <li>• Erweiterung des Datenmodells und Release unabhängiges Einbringen neuer strukturierter Dokumentenformate</li> <li>• Passdokumente</li> <li>• Schemakonformität und Rendering-Vorschriften für strukturierte Dokumente</li> </ul>
Anbietertyp	ePA-Aktensystem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>Verfahren zur gezielten Umschlüsselung</u></li> <li>• <u>Festlegung erlaubter ePA-Anbieter</u></li> </ul>

## 2800 4.3 KOM-LE

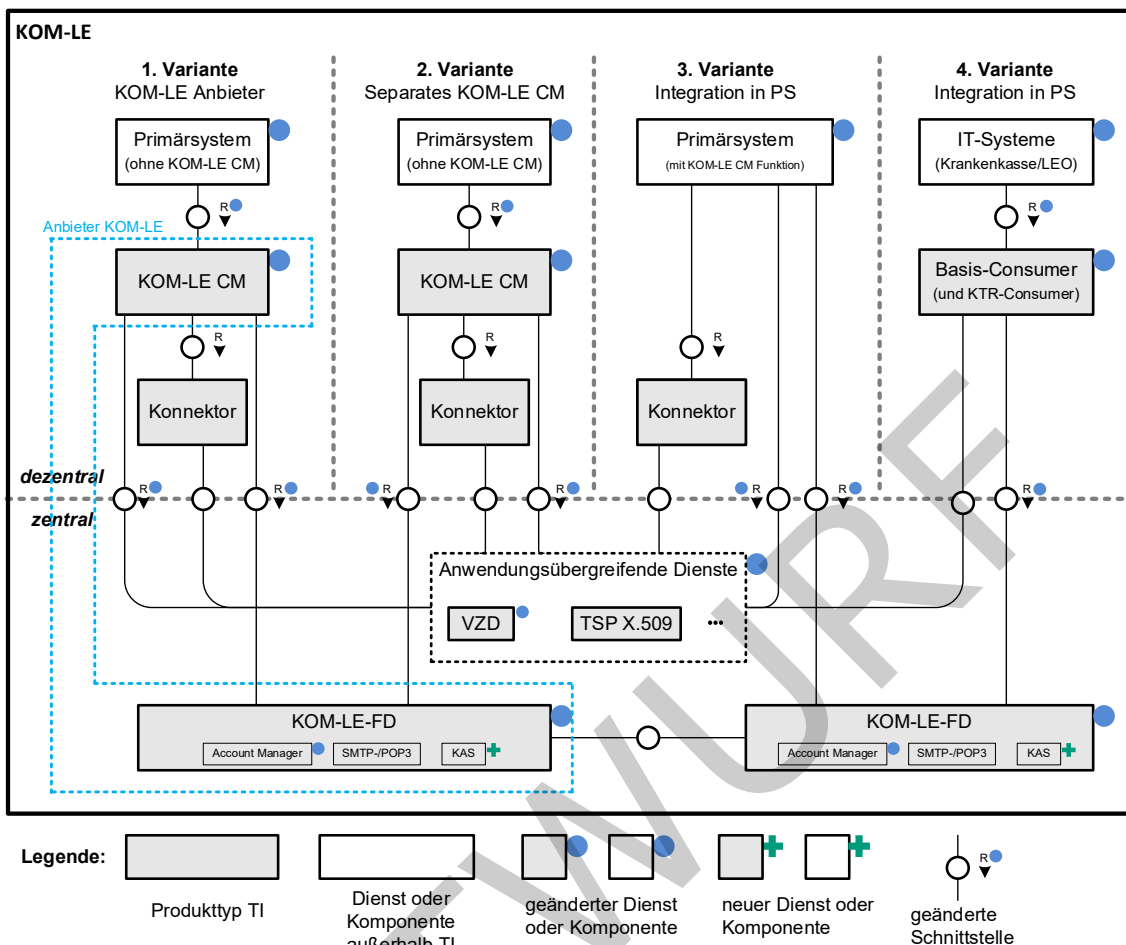
### 2801 4.3.1 Übersicht der Änderungen

2802 Mit KOM-LE 1.5 wird im Release 4.0.0 der in Kapitel 2.3 definierte fachliche Umfang  
 2803 zusätzlich zu KOM-LE 1.0 (Release 2.1) umgesetzt:

- 2804 • Flexibilisierung der Integration in Primärsysteme
- 2805 • Übermittlung von großen Dokumenten bis zu 500 MB
- 2806 • Unterstützung von Nachrichten-Kategorien

2807 Abbildung 12 zeigt die von den Änderungen betroffenen Produkttypen der TI und der  
 2808 angrenzenden IT-Systeme.

2809



2810

2811

**Abbildung 12: Übersicht über Neuerungen für KOM-LE 1.5 inklusive Produkttypen**

2812

**4.3.1.1 Flexibilisierung der Integration in Primärsysteme**

2813

2814

2815

Um es Herstellern von Primärsystemen zu ermöglichen, die Funktionen des KOM-LE-Clientmoduls eigenständig zu entwickeln und in ihr PS zu integrieren, werden folgende Änderungen für KOM-LE 1.5 durchgeführt:

2816

2817

2818

2819

1. Für den Produkttyp KOM-LE-Clientmodul kann eine eigenständige Produktzulassung – unabhängig von KOM-LE-Anbieter – durch eigenständige Hersteller erworben werden. Hierbei wird eine Interoperabilität zu allen KOM-LE 1.5 Fachdiensten sichergestellt.

2820

2821

2822

2. Ein KOM-LE-Anbieter (entsprechend [gemZUL\_Anbieter] muss weiterhin, neben dem KOM-LE-Fachdienst, ein eigenständiges KOM-LE-Clientmodul umsetzen, zulassen und für seine KOM-LE-Kunden bereitstellen.

2823

2824

2825

2826

2827

2828

2829

2830

3. Für PS-Hersteller besteht als Option die Möglichkeit die KOM-LE-Clientsystem-Funktionalität direkt in ihr PS zu integrieren. Der Einsatz eines KOM-LE-Clientmoduls entfällt bei dieser Option. Falls von PS-Herstellern diese Option gewählt wird, ist eine Zulassung der relevanten KOM-LE-TI-Anteile des PS notwendig. Hierfür wird ein neues Zulassungsverfahren eingeführt. Der Fokus liegt hierbei bei der Prüfung gegen die entsprechenden genutzten TI-Schnittstelle (u.a. Konnektor, VZD, KOM-LE-Fachdienst) unter funktionalen und sicherheitstechnischen Aspekten.

2831 Für die KOM-LE Integration in die Clientseitige-Umgebung ergeben sich insgesamt die drei  
2832 in Abbildung 12 dargestellten Varianten:

- 2833 • Variante 1: Das PS nutzt das vom KOM-LE Anbieter bereitgestellte und durch die  
2834 gematik bestätigte KOM-LE-Clientmodul.
- 2835 • Variante 2: Das PS nutzt ein unabhängig vom KOM-LE-Anbieter entwickeltes  
2836 KOM-LE-Clientmodul.
- 2837 • Variante 3: Das PS integriert im Rahmen einer Eigenentwicklung durch den PS-  
2838 Hersteller die KOM-LE-Clientmodul-Funktionalität. Relevant sind hierbei lediglich  
2839 die Funktionalitäten bzw. Schnittstellen des KOM-LE-Moduls Richtung TI (d.h.  
2840 Richtung KOM-LE FD, Konnektor und VZD).
- 2841 • Variante 4: KOM-LE-Anbindung für Kassen und Leistungserbringerorganisationen  
2842 mittels KTR-Consumer bzw. Basis-Consumer.

2843 Die technische Schnittstelle zwischen KOM-LE-Clientmodul und KOM-LE-Fachdienst bzw.  
2844 Konnektor sind bereits weitgehend in KOM-LE 1.0 interoperabel spezifiziert. Lediglich die  
2845 Übermittlung des Schlüssels und des TLS-Zertifikats für die beidseitig authentifizierte TLS-  
2846 Verbindung zwischen KOM-LE-Clientmodul und KOM-LE-Fachdienst mittels einer  
2847 passwortgeschützten PKCS#12 Datei und die Übermittlung des Passworts hierfür sind nicht  
2848 interoperabel spezifiziert. Dies wird in KOM-LE 1.5 soweit wie notwendig nachgeholt.

2849 Im Rahmen der Zulassung von KOM-LE Clientmodulen und KOM-LE-Fachdiensten sowie  
2850 dem erwarteten übergangsweisen Parallelbetrieb von KOM-LE 1.0 und KOM-LE 1.5 stellt  
2851 die gematik im Rahmen der nachzuweisenden eigenverantwortlichen Tests der Hersteller  
2852 und der Zulassungstests der gematik eine ausreichende Interoperabilität von KOM-LE  
2853 sicher.

#### 2854 4.3.1.2 Übermittlung von großen Dokumenten bis zu 500 MB

2855 Aufgrund einer Limitierung im Konnektor können derzeit nur Dokumente mit einer  
2856 maximalen Größe von 25 MB signiert und verschlüsselt werden. Da KOM-LE bei der  
2857 Übermittlung sowohl eine Nachrichtensignatur durch den Konnektor (unter Verwendung  
2858 von ID.HCI.OSIG der SMC-B des Senders) als auch eine Verschlüsselung durch den  
2859 Konnektor (unter Verwendung von ID.HCI.ENC der SMC-B bzw. ID.HP.ENC des HBA der  
2860 Empfänger) durchführt, ergibt sich für KOM-LE 1.0 eine übertragbare maximale  
2861 Dokumenten- bzw. Nachrichtengröße von 25 MB je Nachricht (E-Mail).

2862 Mit KOM-LE 1.5 wird der Versand von Nachrichten bis zu einer Größe von 500 MB  
2863 unterstützt. Die maximale Nachrichtengröße soll hierbei im KOM-LE-FD konfigurierbar und  
2864 damit leicht anpassbar sein.

2865 Bei Nachrichten bis zu einer Größe von 25 MB wird eine vollständige  
2866 Rückwärtskompatibilität zu KOM-LE 1.0 sichergestellt. Ebenfalls ist mit KOM-LE 1.5  
2867 weiterhin der Einsatz von Standard-E-Mail-Client (analog zu KOM-LE 1.0) möglich.

2868 Große Dokumente werden hierzu nicht mehr über E-Mail (SMTP/POP3) übertragen,  
2869 sondern zur Übermittlung sicher auf einem Speichersystem des KOM-LE-FD abgelegt.  
2870 Hierzu werden bei großen Nachrichten über 25 MB, die vom PS an das KOM-LE-CM  
2871 übertragen werden, alle Anhänge der E-Mail symmetrisch verschlüsselt, beim KOM-LE-FD  
2872 in einer neuen Komponente KOM-LE-Attached-Service (KAS) abgelegt, und anschließend  
2873 aus der E-Mail entfernt. Die Verschlüsselung der Anhänge findet über das KOM-LE-CM statt.  
2874 Die Lokalisierung der Dokumente am KAS ist über eine vergebene URL möglich. In der  
2875 KOM-LE E-Mail selbst wird die URL und der symmetrische Schlüssel übertragen und hierbei  
2876 analog zu KOM-LE 1.0 mit den Funktionen des Konnektors mittels SMC-B signiert und

2877 mittels SMC-B bzw. HBA für den Empfänger verschlüsselt. Beim Empfang einer derartigen  
2878 E-Mail durch ein KOM-LE-1.5-Modul werden die über die URL verfügbaren Anhänge vom  
2879 KAS geladen, entschlüsselt und als Anhang der E-Mail angehängt.

2880 Falls die Funktionalitäten eines KOM-LE-1.5-CM direkt in das PS integriert werden (siehe  
2881 Variante 3 in Kapitel 4.3.1.1) übernimmt das PS selbst die im vorhergehenden Absatz  
2882 dargestellt Übermittlung der großen Nachrichten.

2883 Im VZD wird durch den KOM-LE-Anbieter ab KOM-LE 1.5 für jeden KOM-LE-Teilnehmer die  
2884 unterstützte KOM-LE-Version in den fachdienstspezifischen Daten abgelegt. Anhand dieser  
2885 Information kann ein PS und ein KOM-LE-CM beim bzw. vor dem Versand von großen  
2886 Nachrichten erkennen, ob die Empfänger diese Nachricht auch empfangen können und eine  
2887 Rückmeldung hierzu an den Nutzer geben. Das KOM-LE-CM verhindert den Versand von  
2888 großen Nachrichten, falls der Empfänger nicht mindestens KOM-LE 1.5 einsetzt.

2889 Damit auch Organisationen des Gesundheitswesens, die KOM-LE einsetzen und hierbei  
2890 über den Basis-Consumer bzw. KTR-Consumer an die TI gebunden sind, die Funktionen  
2891 von KOM-LE 1.5 nutzen können, werden ebenfalls Basis-Consumer und KTR-Consumer für  
2892 KOM-LE 1.5 angepasst. Für eine Übergangszeit bleiben Basis-Consumer und KTR-  
2893 Consumer mit dem KOM-LE 1.0 Funktionsumfang ebenfalls gültige Zulassungsobjekte.

#### 2894 **4.3.1.3 Unterstützung von Nachrichten-Kategorien**

2895 Zur Unterstützung von Nachrichten-Kategorien wird ab KOM-LE 1.5 ein weiteres KOM-LE-  
2896 spezifisches Attribut im E-Mail-Header als Pflichtfeld aufgenommen. Die Nachrichten-  
2897 Kategorie soll bereits im PS bzw. den IT-Systemen der Krankenkassen/LEOs gesetzt  
2898 werden. Das Attribut wird ebenfalls transparent in der äußeren KOM-LE E-Mail Nachricht  
2899 übertragen, die vom KOM-LE-CM bzw. Basis-/KTR-Consumer erzeugt wird. Hierdurch ist  
2900 sichergestellt, dass beim Empfänger der Nachricht bereits vor dem Entschlüsseln der  
2901 Nachricht eine automatische Vorverarbeitung der Nachricht möglich ist. Falls ein  
2902 Clientsystem (bspw. ein Standard-E-Mail-Client) das Attribut nicht setzen kann, setzt das  
2903 KOM-LE-1.5-CM bzw. der Basis-/KTR-Consumer ein Default-Wert.

2904 Aufgrund der notwendigen Rückwärtskompatibilität zu KOM-LE 1.0 müssen für KOM-LE 1.5  
2905 weiterhin auch KOM-LE Nachrichten ohne vorhandenes Attribut zur Nachrichten-Kategorie  
2906 verarbeitet werden. KOM-LE-Fachdienste und KOM-LE-Clientmodule aus KOM-LE 1.0 leiten  
2907 dieses Attribut transparent weiter. Empfänger wie z.B. Primärsysteme mit KOM-LE 1.0  
2908 Unterstützung und Standard-E-Mail-Clients ignorieren dieses Attribut beim Empfang.

2909 Die gematik pflegt eine Liste mit aktuell gültigen Kategorien und veröffentlicht diese.  
2910 Zusätzlich wird mit der Veröffentlichung einer Kategorie auf weiterführende Regelungen  
2911 der jeweiligen Gesellschafter der gematik bzw. der gematik zu den Kategorien referenziert  
2912 (beispielsweise Vorgaben zum Nachrichtenformat für die Kategorie). Änderungen zu den  
2913 gültigen Kategorieneinträgen können durch die gematik und deren Gesellschafter  
2914 veranlasst werden. Komponenten und Dienste der TI dürfen keine inhaltliche Prüfung der  
2915 Nachrichten-Kategorien vornehmen. Für Primärsysteme können Regelungen über die PS-  
2916 Implementierungsleitfäden der gematik aufgenommen werden, falls in einzelnen  
2917 Anwendungsfällen spezifische Kategorien zu verwenden sind.

#### 2918 **4.3.2 Betrieb**

2919 Die neuen betriebliche Kenngrößen und Schwellwerte, anhand derer das Last- und  
2920 Performanceverhalten sowie die Verfügbarkeit des Fachdienstes präziser gemessen und  
2921 nachgewiesen werden sollen, werden in den nachfolgenden Spezifikationen festgelegt. Dort  
2922 werden auch die Schnittstellen, Operationen, Messpunkte u.a. definiert, an denen die  
2923 Kenngrößen ermittelt und gemessen werden können.



2924 Der Fachdienst KOM-LE erhebt zukünftig Performance-Messdaten, welche die definierten  
2925 betrieblichen Kenngrößen darstellen.

### 2926 4.3.3 Geänderte Komponenten und Dienste

2927 Tabelle 7 gibt eine Übersicht der vom KOM-LE 1.5 betroffenen Produkttypen, Anbietertypen  
2928 und IT-Systemen.

2929 **Tabelle 7: Übersicht geänderte Komponenten und Dienste**

Art	Bezeichnung	Änderung
Clientsystem	PS	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Möglichkeit zur Integration der KOM-LE-CM Funktionalität, einschl. Zulassungsverfahren hierzu.</li> <li>• Bei großen (&gt; 25 MB) KOM-LE-Nachrichten, Prüfung ob Empfänger hierzu in der Lage ist (über VZD-Eintrag)</li> <li>• Unterstützung von KOM-LE-Nachrichten-Kategorien</li> </ul>
Produkttyp	KOM-LE-CM	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Umgang mit großen (&gt; 25 MB) Nachrichten beim Versand und Empfang</li> <li>• Weiterleitung der KOM-LE-Nachrichten-Kategorien</li> <li>• Eigenständiges Zulassungsverfahren für KOM-LE-CM</li> <li>• Anpassung, um Schnittstelle zu KOM-LE-FD vollumfänglich interoperabel auszugestalten</li> </ul>
Produkttyp	KOM-LE FD	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Bereitstellung KOM-LE-Attached-Service (KAS)</li> <li>• Anpassung um Schnittstelle zu KOM-LE-FD vollumfänglich interoperabel auszugestalten.</li> <li>• Anpassungen zu betrieblichen Reporting von Kennzahlen</li> </ul>
Anbietertyp	Fachdienst KOM-LE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Bereitstellung KOM-LE-CM</li> </ul>
Produkttyp	VZD	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Anpassung der fachdienstspezifischen Daten für KOM-LE</li> </ul>
Produkttyp	Basis-Consumer KTR-Consumer	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Umgang mit großen Nachrichten KOM-LE-Attached-Service beim Versand und Empfang</li> <li>• Weiterleitung der KOM-LE-Nachrichten-Kategorien</li> <li>• Anpassung um Schnittstelle zu KOM-LE-FD vollumfänglich Interoperabel auszugestalten</li> </ul>

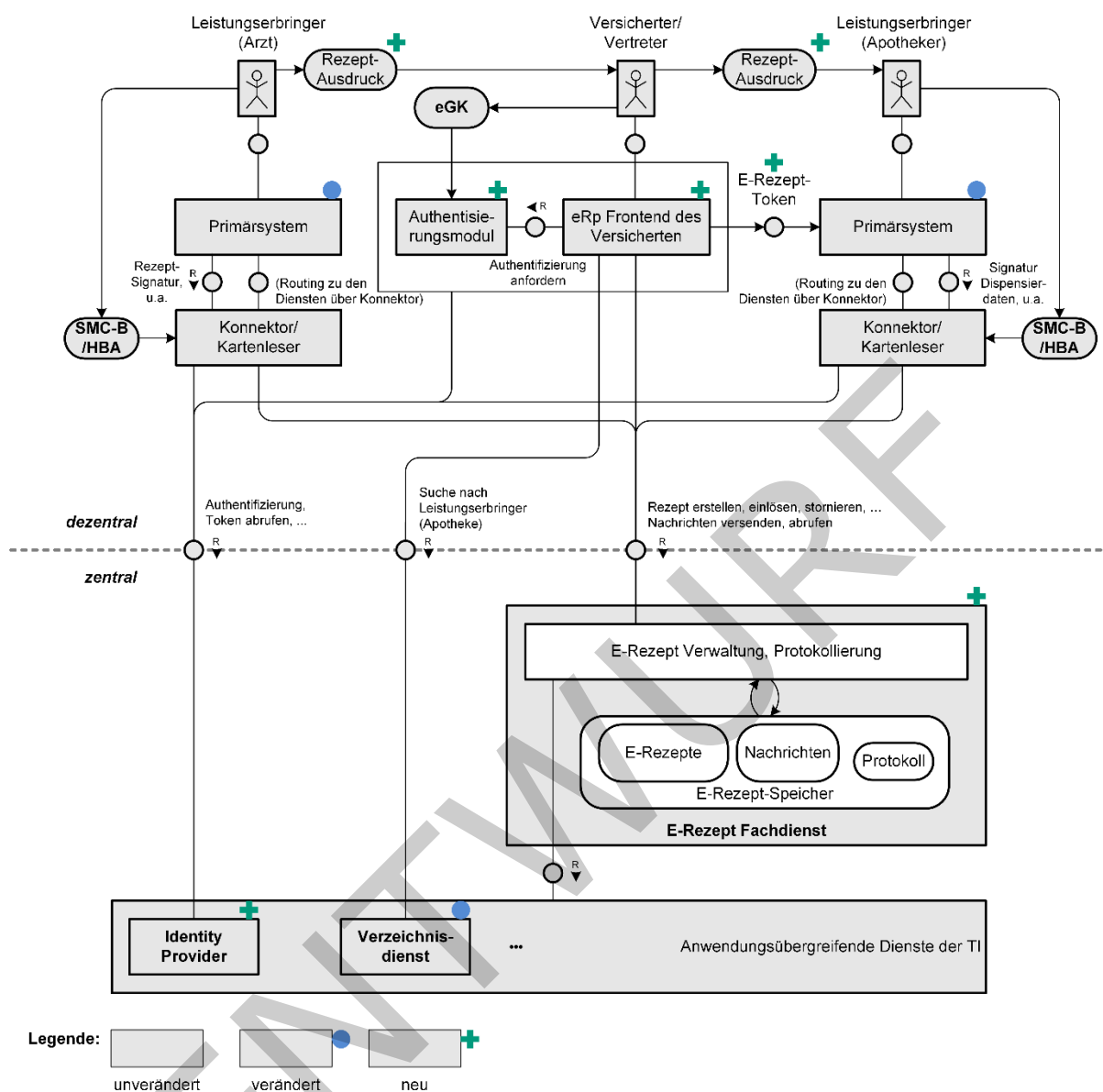
## 2930 4.4 E-Rezept

### 2931 4.4.1 Aufbau und Funktionsweise

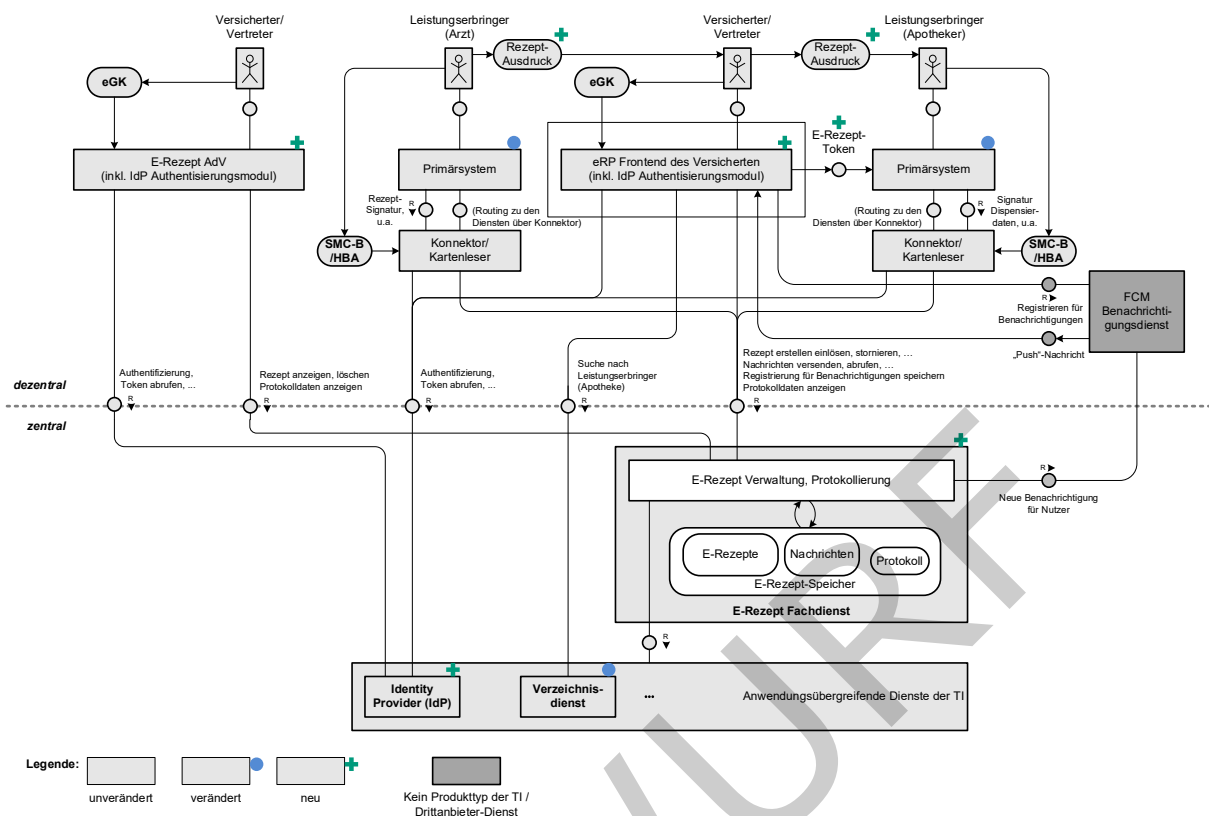
2932 Der technische Aufbau der Fachanwendung E-Rezept und die dazu gehörigen Abläufe  
2933 werden im Dokument [gemSysL\_eRp] beschrieben. Daher wird im Folgenden auf eine  
2934 detailliertere technische Beschreibung der Fachanwendung bzw. des E-Rezept-  
2935 [FachdienstFachdienstes](#) verzichtet. Eine Übersicht über den logischen Aufbau der  
2936 zusammenwirkenden Komponenten gibt Abbildung 13.



2937



2938



**Abbildung 13: Funktionaler Aufbau der fachanwendungsspezifischen Funktion E-Rezept**

Zur Umsetzung der Anwendungsfälle wird neben dem neuen E-Rezept-Fachdienst auch ein weiterer neuer Dienst Identity Provider (IdP) benötigt. Dieser wird in Kapitel 4.1.1 dieses Dokumentes beschrieben.

Vom Ablauf her erstellt der verordnende Leistungserbringer für einen Versicherten ein E-Rezept, welches auf dem zentralen E-Rezept-Fachdienst abgelegt wird. Der Standardfall sieht vor, dass der Versicherte seine E-Rezepte mit dem E-Rezept-FdV auf seinem technischen Endgerät verwaltet. Zur Authentisierung nutzen Versicherte bzw. deren Vertreter in der ersten Ausbaustufe NFC-fähige eGKs und NFC-fähige Endgeräte. Der Versicherte kann über sein [Frontend E-Rezept-FdV](#) im Verzeichnisdienst die Apotheke seiner Wahl aussuchen und sie für die Abgabe der ausgestellten Arzneimittel berechtigen. Die Zugriffs-Berechtigung auf das E-Rezept erfolgt mittels [einer der](#) elektronischen Übertragung eines für das E-Rezept ausgestellten E-Rezept-Tokens durch den Versicherten an die Apotheke. Für Versicherte ohne [geeignetem eigenem geeignetes eigenes](#) Endgerät bzw. ohne NFC-fähige eGK wird vom verordnenden Leistungserbringer [der das](#) E-Rezept-Token als 2D-Code sowie beschreibende Rezept-Daten ausgedruckt, mit denen sich der Versicherte an eine Apotheke seiner Wahl wenden kann.

In der E-Rezept-[Version Stufe 1-0](#) (Release 4.0) ist eine [E-Rezept-bezogene](#) direkte Kommunikation zwischen dem Versicherten und [seinem Vertreter sowie zwischen dem Versicherten bzw. seinem Vertreter und Apotheken über das E-Rezept](#) vorgesehen (eine im E-Rezept-Fachdienst integrierte Kommunikationsfunktion). Rückfragen zwischen dem abgebenden und dem verordnenden Leistungserbringer können unabhängig davon über KOM-LE erfolgen.

[Aktiviert der Versicherte in seinem E-Rezept-FdV die Benachrichtigungsfunktion \(Einwilligung des Versicherten liegt vor\), registriert sich der Benachrichtigungsmechanismus des E-Rezept-FdV bei einem Benachrichtigungsdienst.](#)

Der Benachrichtigungsdienst wird mittels FirebaseCloudMessaging [FCM] realisiert, einem externen Drittanbieter-Dienst, über den Benachrichtigungen an Android- und iOS-Geräte mit einer einheitlichen Schnittstelle geschickt werden können. Die erhaltene Registrierungsbestätigung übergibt das E-Rezept-FdV dem E-Rezept-Fachdienst zusammen mit einem vom Identity Provider bezogenen Access Token. Der E-Rezept-Fachdienst speichert die Zuordnung von Registrierungsbestätigung zur KVNR des Versicherten aus dem Access Token. Werden nun neue Informationen im E-Rezept-Fachdienst hinterlegt, wählt der E-Rezept-Fachdienst die Registrierungsbestätigung anhand der KVNR des betroffenen Versicherten aus und sendet eine Benachrichtigung an den Benachrichtigungsdienst. In der Benachrichtigung adressiert er den Versicherten als Benachrichtigungsempfänger über die Registrierungsbestätigung. Der Benachrichtigungsdienst leitet daraufhin die Benachrichtigung an das Gerät des Versicherten weiter.

In der Apotheke wird die Abgabe der Arzneimittel auch elektronisch auf dem E-Rezept-Fachdienst vollzogen ~~und (E-Rezept wird in den Status „quittiert-“ versetzt).~~

Die Umsetzung von Komfort-QES-Signatur-Funktionen wird für ein Maintenance-Release, ~~rechtzeitig~~ zeitnah zur ~~Verfügbarkeit des Fachdienstes~~ Einführung der Anwendung E-Rezept angestrebt.

~~Versicherte haben jederzeit die Hoheit über auf sie ausgestellte E-Rezepte, da jeglicher Zugriff auf ein konkretes Rezept im E-Rezept Fachdienst entweder nur den Versicherten selbst, ihren Vertreter oder Apotheken möglich ist, die den entsprechenden E-Rezept-Token erhalten haben.~~

#### 4.4.2 Sicherheit und Datenschutz

Da der E-Rezept-Fachdienst den Zugriff auf personenbezogene medizinische Daten ermöglicht, ist er bei den Schutzzielen Vertraulichkeit und Integrität mit einem Schutzbedarf von sehr hoch bewertet. Insbesondere dürfen die im E-Rezept-Fachdienst verarbeiteten personenbezogenen Daten nicht zu unzulässigen Verarbeitungszwecken verwendet werden.

Zur Einhaltung der Vorschriften des Datenschutzes ist eine Profilbildung von Nutzern des E-Rezept-Fachdienstes nachweislich zu unterbinden.

Der Schutzbedarf für die Verfügbarkeit des E-Rezept Fachdienstes ist hoch.

Der E-Rezept-Fachdienst erkennt die von dem E-Rezept-FdV mitgeteilte Versionsnummer und kann festgelegte Versionsnummern abweisen (bspw. abgekündigte Versionen oder Versionen mit erheblichen Sicherheitslücken).

#### 4.4.3 Betrieb

Der E-Rezept-Fachdienst ist nur einmalig in der TI vorhanden und wird als neue Servicekomponente in das übergreifende TI-ITSM integriert. Für den Dienst ist aus Akzeptanz- und Versorgungsgründen eine ~~sehr hohe Verfügbarkeit~~ Hochverfügbarkeit erforderlich, unterteilt nach Haupt- und Nebenzeit.

Operative Betriebsleistungen des E-Rezept-Fachdienstes werden anhand eines entsprechenden Anbietertypsteckbriefs durch einen von der gematik beauftragten Dienstleister erbracht. Bei Bedarf koordiniert der Anbieter des E-Rezept-Fachdienstes im Rahmen des TI-ITSM alle E-Rezept-fachanwendungsspezifischen Incidents.

Leistungserbringer können sich im Störfall an den User Help Desk des sie betreuenden VPN-Zugangsdienstes wenden. Versicherte wenden sich an einen von der gematik

beauftragten Dienstleister, der den UserVersicherten Help Desk für das(VHD) E-Rezept für Versicherte 24/7 bereitstellt.(siehe auch Kapitel 2.4.7).

Zur betrieblichen Steuerung hat der E-Rezept-Fachdienst Performance-Rohdaten zu erheben und in konfigurierbarer Frequenz an die Betriebsdatenschnittstelle zu liefern.

Im Zuge der Einführung der Anwendung E-Rezept wird im übergreifenden Betriebskonzept [gemKPT Betr] eine neue Rolle definiert, die einerseits den Versicherten-Support für die Anwendung E-Rezept und andererseits formal im TI-ITSM die Serviceverantwortung für die Servicekomponente E-Rezept-FdV (E-Rezept-FdV) gegenüber den anderen TI-ITSM-Teilnehmern wahrnimmt. Dienste der TI, die durch die Nutzung des E-Rezept-FdV durch Versicherte in ihrer Leistungserbringung gestört sind, können ein übergreifendes Incident an diesen Anbieter richten. Dieser prüft den Incident und leitet bei Annahme den Incident an die gematik als Hersteller des E- Rezept-FdV weiter. Die gematik ist für die Lösung eines solchen Incidents verantwortlich. Der Versicherten-Help-Desk E-Rezept wird nur von einem einzigen Anbieter erbracht. Dieser Anbieter wird von der gematik beauftragt. Eine formale Zulassung ist nicht notwendig.

#### 4.4.4 Zulassungsverfahren der Anwendung

Der Hersteller des Produkttyps E-Rezept-Fachdienst ~~bedarf einer~~muss für sein Produkt eine Produktzulassung erlangen. Die operativen Betriebsleistungen des E-Rezept-Fachdienstes E-Rezept werden von einem durch die gematik beauftragten Dienstleister erbracht. Eine formale Anbieterzulassung nach Anbietertypsteckbrief ist daher nicht vorgesehen.

## 5 Übersicht Produkt- und Anbietertypen

Die folgenden beiden Tabellen liefern eine Übersicht über die Produkttypen bzw. Anbietertypen, die im Systemdesign enthalten sind. Die Tabellen zeigen außerdem, welche Produkt-/Anbietertypen

- unverändert sind („-“),
- von Änderungen betroffen sind („Änd.“),
- neu eingeführt werden („neu“) oder
- ggf. entfallen („entf.“).

Die jeweilige Tabelle weist zusätzlich aus, ob ein Produkttyp zu einer bestimmten Anwendung oder zu den anwendungsübergreifenden Produkttypen (anw.übergr.) gehört („definiert“). Falls ein Produkttyp nicht zu einer Anwendung gehört, aber funktional dazu beiträgt, wird dies ebenfalls gezeigt („nutzt“).

**Tabelle 8: Übersicht Produkttypen**

Produkttyp	Änderung	anw.über.	Adv	VSDM	NFDM	eMP/AMTS	ePA	eRezept	KOM-LE
<a href="#">Authentisierungsmodul (IdP)</a>	neu	definiert	-	-	-	-	-	nutzt	-
Basis-Consumer	Änd.	definiert	-	-	-	-	-	-	nutzt
CVC-Root – ECC	-	definiert	-	-	-	-	-	-	-
E-Rezept-Fachdienst	neu	-	-	-	-	-	-	definiert	-
E-Rezept-FdV	neu	-	-	-	-	-	-	definiert	-
ePA-Aktensystem	Änd.	-	-	-	-	-	definiert	-	-
Fachdienst KOM-LE	Änd.	-	-	-	-	-	-	-	definiert
Fachdienst VSDM	-	-	-	definiert	-	-	-	-	-
gematik-Root-CA	-	definiert	-	-	-	-	-	-	-
HBA	-	definiert	-	nutzt	nutzt	nutzt	-	nutzt	nutzt
Identity Provider ( <a href="#">inkl. Authentisierungsmodul</a> )	neu	definiert	-	-	-	-	-	nutzt	-
Intermediär VSDM	-	-	-	definiert	-	-	-	-	-
Kartenterminal	-	definiert	-	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt
KOM-LE-Clientmodul	Änd.	-	-	-	-	-	-	-	definiert
Konfigurationsdienst	-	definiert	-	-	-	-	-	-	-
Konnektor	Änd.	definiert	-	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt
KTR-Adv	Änd.	definiert	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	<del>nutzt</del>	-	-
<del>KTR-Adv-Terminal</del>	<del>Änd.</del>	<del>definiert</del>	<del>nutzt</del>	<del>nutzt</del>	<del>nutzt</del>	<del>nutzt</del>	<del>nutzt</del>	<del>-</del>	<del>-</del>
KTR-Consumer	Änd.	definiert	-	-	-	-	nutzt	-	nutzt
Mobiles Kartenterminal	-	definiert	-	nutzt	-	-	-	-	-
Namensdienst	-	definiert	nutzt	nutzt	-	-	nutzt	nutzt	nutzt
OCSP-Responder-Proxy	-	definiert	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt

Produkttyp	Änderung	anw.über.	AdV	VSDM	NFDM	eMP/AMTS	ePA	erPE-Rezept	KOM-LE
Schlüsselgenerierungsdienst ePA	Änd.	definiert	-	-	-	-	nutzt	-	-
Service Monitoring	Änd.	definiert	-	nutzt	-	-	nutzt	nutzt	nutzt
Sicherheitsgateway für Bestandsnetze	-	definiert	-	-	-	-	-	-	-
Signaturdienst	-	definiert	-	-	-	-	nutzt	-	-
SMC-B	Änd.	definiert	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt
Störungssampel	entf.								
TSP CVC	-	definiert	-	-	-	-	-	-	-
TSP X.509 nonQES - eGK	-	definiert	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	-
TSP X.509 nonQES - HBA	-	definiert	-	-	nutzt	nutzt	-	-	nutzt
TSP X.509 nonQES - Komp.	-	definiert	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt
TSP X.509 nonQES - SMC-B	-	definiert	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt
TSP X.509 QES	-	definiert	-	-	nutzt	-	-	nutzt	-
TSL-Dienst	-	definiert	nutzt	nutzt	-	-	nutzt	nutzt	nutzt
Verzeichnisdienst	Änd.	definiert	-	-	-	-	nutzt	nutzt	nutzt
VPN-Zugangsdienst	-	definiert	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt
Zeitdienst	-	definiert	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt
Zentrales Netz der TI	-	definiert	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt	nutzt

Tabelle 9: Übersicht Anbietertypen

Anbietertyp	Änderung
Anbieter Basis-Consumer	-
Anbieter CVC TSPs für eGK	-
Anbieter ePA-Aktensystem	Änd.
Anbieter E-Rezept-Fachdienst	neu
<a href="#">Anbieter VHD E-Rezept (TI Service Desk)</a>	<a href="#">neu</a>
Anbieter Fachdienst KOM-LE	Änd.
Anbieter HBA	-
Anbieter Identity Provider	neu
Anbieter KTR-AdV	Änd.
Anbieter Schlüsselgenerierungsdienst ePA	-
Anbieter Signaturerstellungsdienst	-
Anbieter SMC-B	-
Anbieter VPN-Zugangsdienst	-
Anbieter X.509 TSPs für eGK	-

3048

Anhang A – Fachliche Übersichten

3049

A1 – Berechtigte Berufsgruppen für den Zugriff auf die ePA entsprechend § 352 PDSG

Daten zu Befunden, Diagnosen, durchgeführten und geplanten Therapiemaßnahmen sowie zu Behandlungsberichten und sonstige untersuchungs- und behandlungsbezogene medizinische Informationen	Daten des elektronischen Medikationsplans nach § 334 Absatz 1 Nummer 4	Daten der elektronischen Notfalldaten nach § 334 Absatz 1 Nummer 5	Daten in elektronischen Briefen zwischen den an der Versorgung der Versicherten teilnehmenden Ärzten und Einrichtungen (elektronische Arztbriefe)	Daten zum Nachweis der regelmäßigen Inanspruchnahme zahnärztlicher Vorsorgeuntersuchungen gemäß § 55 Absatz 1 in Verbindung mit § 92 Absatz 1 Satz 2 Nummer 2 (elektronisches Zahn-Bonusheft)	Daten gemäß der nach § 92 Absatz 1 Satz 2 Nummer 3 und Absatz 4 in Verbindung mit § 26 beschlossenen Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses zur Früherkennung von Krankheiten bei Kindern (elektronisches Untersuchungsheft für Kinder)	Daten gemäß der nach § 92 Absatz 1 Satz 2 Nummer 4 in Verbindung mit den § 24c bis § 24f beschlossenen Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses über die ärztliche Betreuung während der Schwangerschaft und nach der Entbindung (elektronischer Mutterpass)	Daten der Impfdokumentation nach § 22 des Infektionsschutzgesetzes (elektronische Impfdokumentation)	Durch die Versicherten zur Verfügung gestellte Daten	Daten der Versicherten aus einer von den Krankenkassen nach § 68 finanzierten elektronischen Akte der Versicherten	Bei den Krankenkassen gespeicherte Daten über die in Anspruch genommenen Leistungen der Versicherten	Daten, die die Versicherten ihren Krankenkassen für die Nutzung in zusätzlichen von den Krankenkassen angebotenen Anwendungen nach § 345 zur Verfügung stellen können	Daten zur pflegerischen Versorgung der Versicherten nach § 24a, § 37b, § 37c, § 39a und § 39c oder nach dem Elften Buch	Daten elektronischer Verordnungen nach § 360	Die nach § 73 Absatz 2 Satz 1 Nummer 9 ausgestellte Bescheinigung über eine Arbeitsunfähigkeit	Sonstige von den Leistungserbringern für die Versicherten bereitgestellte Daten
C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D	C R U D
1a	1b	1c	1d	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x
x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x
x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x
x	x x x x x	x	x		x	x	x x x x x	x	x	x		x	x x x x x		
x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x	x x x x x
x	x		x				x	x		x			x x x x x		
x	x		x				x	x		x		x x x x x	x		
x	x		x				x	x		x		x x x x x	x		
x	x		x				x	x		x		x	x		
(x) x (x) (x)	x		x				x	x		x		x	x		
(x) x (x) (x)	x		x				x	x		x		x	x		
							x x x x x								
							x x x x x								
x	x		x				x	x x x x x	x	x		x	x		x
1	Ärztinnen + Ärzte und deren berufsmäßige Gehilfen														
3	Zahnärztinnen + Zahnärzte und deren berufsmäßige Gehilfen														
5	Apothekerinnen + Apotheker und deren pharmazeutisches Personal														
7	Psychotherapeutinnen + Psychotherapeuten und deren berufsmäßige Gehilfen														
9	Gesundheits- und Krankenpfleger														
10	Altenpflegerinnen + Altenpfleger														
11	Pflegefachfrauen + Pflegefachmänner														
12	und weitere Personen der Pflege														
13	Hebammen + Entbindungspfleger														
14	Physiotherapeutinnen + Physiotherapeuten und deren berufsmäßige Gehilfen														
16	Ärztinnen + Ärzte in öffentlichen Gesundheitsdiensten und weitere Personen in öffentlichen Gesundheitsdiensten														
17	Fachärztinnen + Fachärzte der Arbeits- / Betriebsmedizin														
	Versicherte (und deren Vertreter)														

Legende:

Daten des Versicherten      Daten der Krankenkasse      Daten von Leistungserbringern

C = Create = Anlegen, Hochladen oder Import      R = Read = Lesen, Runterladen oder Export      U = Update = Schreiben, Aktualisieren      D = Delete = Löschen

(\*) = Recht gilt nur für Untermengen von Dokumenten wie bspw. Dokumente einer bestimmten Fachgruppe (bspw. physiotherapeutische Dokumente)

3050



Auswertung der §341 und §352 gemäß Entwurf eines Gesetzes zum Schutz elektronischer Patientendaten in der Telematikinfrastruktur (Patientendaten-Schutz-Gesetz) – PDSG  
in der Fassung der Beschlussempfehlung des Ausschusses für Gesundheit vom 01.07.2020, BT-Drucksache 19/20708.

[illegible]

3052

## Anhang B – Verzeichnisse

3053

### B1 – Abkürzungen

Kürzel	Erläuterung
AdV	Anwendung des Versicherten
AMTS	Arzneimitteltherapiesicherheit
CA	Certification Authority, Zertifizierungsinstanz
CVC	Card Verifiable Certificate
eGK	Elektronische Gesundheitskarte
eMP	Elektronischer Medikationsplan
ePA	Elektronische Patientenakte
FdV	Frontend des Versicherten
g-SMC-K	gerätespezifische Security Module Card Konnektor
g-SMC-KT	gerätespezifische Security Module Card Kartenterminal
HBA	Heilberufsausweis
KAS	KOM-LE-Attachment-Service (Komponente für sichere Speicherung größerer Anhänge)
KOM-LE (KIM)	Kommunikation für Leistungserbringer (Kommunikation im Medizinwesen)
KTR-AdV	Kostenträger-AdV
MobKT	Mobiles Kartenterminal
OCSP	Offensive Security Certified Professional
PDSG	Patientendaten-Schutz-Gesetz
PKI	Public Key Infrastructure
SGD	Schlüsselgenerierungsdienst
SM-B	Security Module Card Typ B, Institutionenkarte
SM-B KTR	Security Module Card für Kostenträger

Kürzel	Erläuterung
SM-B Org	Security Module Typ B, Sammelbegriff für SMC-B und HSM-B
SMC-B	Security Module Card Typ B, Institutionenkarte
SMC-B KTR	Security Module Card Typ B für Kostenträger
TI	Telematikinfrastruktur
TI-ITSM	TI-IT-Service-Management
TSL	Trust Service Status List
TSP	Trust Service Provider
VAU	Vertrauenswürdige Ausführungsumgebung
VPN-ZugD	VPN-Zugangsdienst
VSDM	Versichertenstammdatenmanagement
VZD	Verzeichnisdienst

## 3054 **B2 – Glossar**

3055 Das Glossar der gematik findet sich online unter <https://fachportal.gematik.de/glossar/>.

3056

## 3057 **B3 – Abbildungsverzeichnis**

3058	Abbildung 1: ABB_KPTERP_004 Informationsobjekte der Fachanwendung E-Rezept.....	42
3059	Abbildung 2: ABB_KPTERP_011 Fachliches Statusmodell E-Rezept.....	43
3060	Abbildung 3: ABB_KPTERP_010 Übersicht Gesamtablauf E-Rezept (Hinweis: Diese	
3061	Anwendung stellt eine Übersicht der Abläufe dar und enthält keine vollständige Abbildung	
3062	aller Prozess-Schritte).....	52
3063	Abbildung 4: Funktionaler Aufbau der AdV-Kernfunktionen und des Versicherten-	
3064	Stammdatenmanagements (VSDM) .....	56
3065	Abbildung 5: Funktionaler Aufbau der Fachanwendungen NFDM und eMP/AMTS .....	58
3066	Abbildung 6: Funktionaler Aufbau der Fachanwendung ePA.....	61
3067	Abbildung 7: Funktionaler Aufbau der Fachanwendung KOM-LE 1.5 .....	63
3068	Abbildung 8: Funktionaler Aufbau der Fachanwendung elektronisches Rezept .....	66
3069	Abbildung 9: Smart Card Identity Provider.....	72
3070	Abbildung 10: Komfortsignatur mit Konnektor und Primärsystem .....	75
3071	Abbildung 11: Übersicht über von Änderungen betroffene Produkttypen der TI inkl.	
3072	angrenzender IT-Systeme für ePA 2.0.....	81
3073	Abbildung 12: Übersicht über Neuerungen für KOM-LE 1.5 inklusive Produkttypen.....	93
3074	Abbildung 13: Funktionaler Aufbau der fachanwendungsspezifischen Funktion E-Rezept	98
3075	Abbildung 1: ABB_KPTERP_004 Informationsobjekte der Fachanwendung E-Rezept.....	42
3076	Abbildung 2: ABB_KPTERP_011 Fachliches Statusmodell E-Rezept.....	43

Abbildung 3: ABB KPTERP 010 Übersicht Gesamtablauf E-Rezept (Hinweis: Diese Anwendung stellt eine Übersicht der Abläufe dar und enthält keine vollständige Abbildung aller Prozess-Schritte) .....	52
Abbildung 4: Funktionaler Aufbau der AdV-Kernfunktionen und des Versicherten-Stammdatenmanagements (VSMD) .....	56
Abbildung 5: Funktionaler Aufbau der Fachanwendungen NFDM und eMP/AMTS .....	58
Abbildung 6: Funktionaler Aufbau der Fachanwendung ePA.....	61
Abbildung 7: Funktionaler Aufbau der Fachanwendung KOM-LE 1.5 .....	63
Abbildung 8: Funktionaler Aufbau der Fachanwendung elektronisches Rezept .....	66
Abbildung 9: Smart Card Identity Provider.....	72
Abbildung 10: Komfortsignatur mit Konnektor und Primärsystem .....	75
Abbildung 11: Übersicht über von Änderungen betroffene Produkttypen der TI inkl. angrenzender IT-Systeme für ePA 2.0.....	81
Abbildung 12: Übersicht über Neuerungen für KOM-LE 1.5 inklusive Produkttypen.....	93
Abbildung 13: Funktionaler Aufbau der fachanwendungsspezifischen Funktion E-Rezept.....	98

## **B4 – Tabellenverzeichnis**

Tabelle 1: Informationsobjekte der Fachanwendung E-Rezept.....	41
Tabelle 2: Status in der Fachanwendung E-Rezept.....	44
Tabelle 3: TAB_KPTERP_002 Rollen E-Rezept.....	45
Tabelle 4: Anwendungsfälle Fachanwendung E-Rezept.....	48
Tabelle 5: Übersicht geänderte Komponenten und Dienste.....	78
Tabelle 6: Übersicht geänderte Komponenten und Dienste.....	91
Tabelle 7: Übersicht geänderte Komponenten und Dienste.....	96
Tabelle 8: Übersicht Produkttypen .....	101
Tabelle 9: Übersicht Anbietertypen .....	102
Tabelle 1: Informationsobjekte der Fachanwendung E-Rezept.....	41
Tabelle 2: Status in der Fachanwendung E-Rezept.....	44
Tabelle 3: TAB_KPTERP_002 Rollen E-Rezept.....	45
Tabelle 4: Anwendungsfälle Fachanwendung E-Rezept .....	48
Tabelle 5: Übersicht geänderte Komponenten und Dienste.....	78
Tabelle 6: Übersicht geänderte Komponenten und Dienste.....	91
Tabelle 7: Übersicht geänderte Komponenten und Dienste.....	96
Tabelle 8: Übersicht Produkttypen .....	101
Tabelle 9: Übersicht Anbietertypen .....	102

## **B5 – Referenzierte Dokumente**

### **B5.1 – Dokumente der gematik**

Die nachfolgende Tabelle enthält die Bezeichnung der in dem vorliegenden Dokument referenzierten Dokumente der gematik zur Telematikinfrastruktur. Der mit der vorliegenden Version korrelierende Entwicklungsstand dieser Konzepte und Spezifikationen wird pro Release in einer Dokumentenlandkarte definiert; Version und Stand der referenzierten Dokumente sind daher in der nachfolgenden Tabelle nicht aufgeführt. Deren zu diesem Dokument passende jeweils gültige Versionsnummer ist in der aktuellen, von der gematik veröffentlichten Dokumentenlandkarte enthalten, in der die vorliegende Version aufgeführt wird.

3123

Quelle	Herausgeber: Titel
[gemSysL_eRp]	gematik: Systemspezifisches Konzept E-Rezept
[gemZUL_Anbieter ]	gematik: Verfahrensbeschreibung. Zulassungsverfahren für die Anbieter operativer Betriebsleistungen in der Telematikinfrastruktur
<a href="#">[gemKPT_Betr]</a>	<a href="#">gematik: Betriebskonzept Online-Produktivbetrieb</a>
<a href="#">[gemSpec_DS_Anbieter]</a>	<a href="#">gematik: Spezifikation Datenschutz- und Sicherheitsanforderungen der TI an Anbieter</a>

3124