

Programma van Eisen

ten behoeve van de inkoopprocedure (open house)

**Bloedafnamediensten ten behoeve van de
Niet-Invasieve Prenatale Test (NIPT)**

Versie: Definitief
Datum: 2 mei 2023

1. Inleiding

In dit Programma van Eisen staan eisen die door de Opdrachtgever aan de uitvoering van de Bloedafnamediensten worden gesteld. Inschrijver dient zich hier ten tijde van het indienen van een Inschrijving, het aangaan van de Overeenkomst en gedurende de looptijd van de Overeenkomst volledig en onvoorwaardelijk aan te conformeren, op straffe van uitsluiting en/of ontbinding van de Overeenkomst. De in dit document opgenomen eisen behelzen elk een verplichting die door de Bloedafnameorganisatie uit hoofde van de Overeenkomst dient te worden nagekomen. Tenzij uitdrukkelijk anders bepaald dienen alle eisen te worden ingevuld tegen de door Opdrachtgever gehanteerde standaardtarieven – en kunnen kosten dus niet separaat in rekening worden gebracht.

In het vervolg is onderscheid gemaakt tussen eisen die specifiek zien op kwaliteit en logistiek (onder 2.), eisen die zien op digitalisering en informatiehuishouding (onder 3.) en eisen die zien op tarifiering en betaling (onder 4.).

Onderdeel van dit Programma van Eisen zijn de volgende Bijlagen:

- Bijlage PVE beschrijving DI bloedafnameproces NIPT_vPubl
- Bijlage PVE indicatief MEDLAB bericht_vPubl

Gebruikte begrippen met een hoofdletter en afkortingen worden verklaard in de *Bijlage Definities en begrippenlijst* van het Begeleidend document.

2. Kwaliteit en logistiek

2.1 Algemene eisen aan de kwaliteit

1.	De Bloedafnameorganisatie dient alle noodzakelijke maatregelen te treffen om te waarborgen dat de te leveren Bloedafnamediensten op elk moment voldoen aan de verplichtingen die voortvloeien uit de Overeenkomst, wet- en regelgeving en eventueel vigerende beroepsnormen en -regels waaraan de Bloedafnameorganisatie gehouden is.
2.	De Bloedafnameorganisatie dient op elk moment van het uitvoeren van de dienstverlening aantoonbaar geaccrediteerd te zijn volgens ISO 15189: 2012 inclusief toekomstige plaatsvervangers van deze norm of aantoonbaar gelijkwaardig, waarbij de beoordeling van de gelijkwaardigheid volledig voorbehouden is aan Opdrachtgever, al dan niet na advies van de Referentiefunctie NIPT (RIVM). De Bloedafnameorganisatie voert de dienstverlening op grond van deze Overeenkomst uit conform het in voornoemde accreditatie bepaalde.
3.	De Bloedafnameorganisatie voldoet aantoonbaar aan de geldende privacy wet- en regelgeving en werkt aantoonbaar conform de relevante normen en gedragscodes met betrekking tot bescherming van persoonsgegevens. Waaronder in ieder geval, maar niet beperkt tot, wordt begrepen de AVG, de Uitvoeringswet AVG, Wabvpz en de NEN-normen 7510, 7512 en 7513 of aantoonbaar gelijkwaardig.
4.	De Bloedafnameorganisatie neemt voor zover van toepassing de geldende Wet op de geneeskundige behandelovereenkomst, de Wet op de beroepen in de individuele gezondheidszorg en de Wet kwaliteit, klachten en geschillen zorg in acht bij de dossiervoering en al hetgeen daarmee samenhangt en verband houdt.
5.	De Bloedafnameorganisatie verplicht zich te houden aan de voor de prenatale screening door het RIVM-CvB vastgestelde landelijke en vigerende Kwaliteitseisen en het Draaiboek Prenatale screening, en eventuele aanvullende afspraken met het Regionaal Centrum, met betrekking tot de NIPT en passend binnen de landelijk gestelde kaders. Deze documenten worden in de actuele versie gepubliceerd op de website van het RIVM over prenatale screening www.pns.nl .

2.2 Werkafspraken

6.	<p>De Bloedafnameorganisatie verplicht zich de dienstverlening uit te voeren conform de laatste versie van het door Opdrachtgever verstrekte Document Werkafspraken. Het staat Opdrachtgever vrij het Document Werkafspraken eenzijdig te wijzigen, zolang het operationele aspecten betreft die binnen de kaders van de Overeenkomst passen. Wijzigingen zijn van kracht nadat Opdrachtgever de wijzigingen schriftelijk communiceert aan de contactpersoon van de Bloedafnameorganisatie en met inachtneming van een redelijke termijn voor de Bloedafnameorganisatie om de wijziging door te voeren.</p> <p>De Bloedafnameorganisatie stemt in met wijzigingen in het Document Werkafspraken en voert deze door zonder extra kosten in rekening te brengen. Alle implementatiekosten worden geacht verdisconteerd te zijn in het standaardtarief. Hetzelfde geldt voor wijzigingen van het Document Werkafspraken <i>tijdens</i> de looptijd van de Overeenkomst, tenzij de wijzigingen aantoonbaar zodanig substantieel zijn dat door Opdrachtgever kosteloze wijziging redelijkerwijs niet van de Bloedafnameorganisatie kan worden verlangd.</p>
----	--

7. De Bloedafnameorganisatie wijst op het niveau van haar Bloedafnameorganisatie als geheel, en dus nadrukkelijk niet per Bloedafnamelocatie, één contactpersoon en een vaste vervanger aan die eindverantwoordelijk is vanuit de zijde van de Bloedafnameorganisatie voor de gehele Overeenkomst en één contactpersoon en een vaste vervanger voor operationele ICT-aangelegenheden. Zowel de contactpersonen als vaste vervanger dienen de Nederlandse taal in woord en geschrift goed te beheersen. De Bloedafnameorganisatie verstrekt de contactgegevens van deze personen aan Opdrachtgever. Indien een wijziging van contactpersoon plaatsvindt, dient de Bloedafnameorganisatie dit onverwijld aan het aangewezen contactpunt van Opdrachtgever te melden.

2.3 Bloedafnamelocaties

8. De Bloedafnameorganisatie onderkent en accepteert dat het de verantwoordelijkheid van Opdrachtgever is om te waarborgen dat een beheersbaar en economisch voldoende verantwoord systeem voor de bloedafname NIPT in werking is. De Bloedafnameorganisatie dient zich samen met Opdrachtgever en andere gecontracteerde Bloedafnameorganisaties in te spannen om, met inachtneming van het systeem als geheel tot 1) een goede landelijke dekking en 2) een zo optimaal mogelijke verdeling van Bloedafnamelocaties te komen. Dit met inachtneming van het aanbod van andere gecontracteerde Bloedafnameorganisaties in hetzelfde geografische gebied, of het gebrek daaraan.

9. Bloedafnameorganisaties nemen uitsluitend bloed af voor de NIPT op Bloedafnamelocaties nadat en voor zover zij hiervoor schriftelijke toestemming hebben gekregen van Opdrachtgever. Het is uitdrukkelijk niet toegestaan om op andere dan de toegelaten Bloedafnamelocaties bloed voor de NIPT af te nemen. In te zetten Bloedafnamelocaties dienen gedurende de looptijd van de Overeenkomst aan de volgende eisen te voldoen, tenzij uitdrukkelijk anders tussen Opdrachtgever en de Bloedafnameorganisatie overeengekomen:

- a) de Bloedafnamelocatie is gevestigd in Nederland;
- b) de zwangere dient te allen tijde binnen 3 werkdagen terecht te kunnen op de Bloedafnamelocatie;
- c) de Bloedafnamelocatie dient op minimaal 3 werkdagen per week een gedeelte van de dag geopend te zijn;
- d) structureel wordt op de Bloedafnamelocatie gemiddeld minimaal 5 keer per week bloedafname ten behoeve van de NIPT uitgevoerd óf er is binnen 20 kilometer reisafstand geen andere Bloedafnamelocatie voor de NIPT. Opdrachtgever heeft vastgesteld dat voor het berekenen van de reisafstand wordt uitgegaan van de kortste route per auto die *Google Maps* aangeeft; de Bloedafnameorganisatie conformeert zich hieraan. Een uitzondering vormen de Waddeneilanden: Opdrachtgever streeft naar één Bloedafnamelocatie per Waddeneiland, indien redelijkerwijs mogelijk, ongeacht het aantal bloedafnames dat per week ten behoeve van de NIPT op de Bloedafnamelocatie wordt uitgevoerd én ongeacht of er binnen 20 kilometer reisafstand een andere Bloedafnamelocatie voor de NIPT is.

10. Verloskundigenpraktijken waarmee de Bloedafnameorganisatie een contractueel verband heeft ten behoeve van bloedafname mogen door de Bloedafnameorganisatie als Bloedafnamelocatie worden aangedragen, mits de Bloedafnameorganisatie aantoonbaar toeziet op de dienstverlening van de verloskundigenpraktijk conform de ISO 15189: 2012-norm. De Bloedafnameorganisatie voert minimaal jaarlijks een audit uit bij de verloskundigenpraktijk.

<p>11. Opdrachtgever evalueert of de toegelaten Bloedafnamelocaties gedurende de looptijd van de Uitvoeringsfase blijvend voldoen aan de vereisten voor een locatie (eis 9), en of het systeem als geheel een goede landelijke dekking en een zo optimaal mogelijke verdeling vormt. Om te beginnen 6 maanden na de start van de Uitvoeringsfase. Vervolgens na twaalf maanden na de start van de Uitvoeringsfase en daarna jaarlijks. Opdrachtgever kan van deze frequentie afwijken als daar gerede aanleiding toe is. Indien Opdrachtgever besluit tot een wijziging, aanvulling of vermindering van de Bloedafnamelocaties omdat niet (langer) aan de vereisten voor een locatie is voldaan (eis 9), conformeert de Bloedafnameorganisatie zich hieraan.</p>
<p>12. Indien de Bloedafnameorganisatie een wijziging, aanvulling of vermindering van haar toegelaten Bloedafnamelocaties wenst, dan heeft de Bloedafnameorganisatie ieder kwartaal de mogelijkheid om hiertoe een schriftelijk verzoek in te dienen bij Opdrachtgever. Het verzoek gaat gepaard met een motivering. Opdrachtgever zal dit verzoek niet op onredelijke gronden weigeren. Bloedafnameorganisaties kunnen niet zonder schriftelijke toestemming van Opdrachtgever besluiten een Bloedafnamelocatie niet langer in te zetten voor de NIPT. Een verzoek tot wijziging in verband met algehele sluiting van een toegelaten Bloedafnamelocatie kan altijd worden ingediend, ook buiten de evaluatiemomenten.</p>
<p>13. De Bloedafnameorganisatie stemt ermee in dat Bloedafnamelocaties via door Opdrachtgever te bepalen media intern, extern, publiek en bijvoorbeeld met andere Bloedafnameorganisaties worden gecommuniceerd. De Bloedafnameorganisatie stemt ermee in dat toegelaten Bloedafnamelocaties in Peridos en eventuele andere systemen van Opdrachtgever worden geregistreerd en ontsloten.</p>

2.4 (Pre)afname

<p>14. De Bloedafnameorganisatie maakt voor de bloedafname uitsluitend gebruik van de Bloedafnameset die door het Screeningslaboratorium wordt voorgeschreven en verstrekt. De Bloedafnameorganisatie draagt zorg voor beschikbaarheid van de juiste materialen die verder benodigd zijn voor de bloedafname.</p>

2.5 Transport

<p>15. De Bloedafnameorganisatie draagt zorg voor verzending van de Monsters naar het door Opdrachtgever aangewezen Screeningslaboratorium, middels een door de Bloedafnameorganisaties gekozen verzendmethode. Opdrachtgever stelt per Bloedafnamelocatie vast welk Screeningslaboratorium en bijbehorend adres in Nederland dit betreft, wat gedurende de looptijd van de Overeenkomst kan wijzigen. De Bloedafnameorganisatie conformeert zich hieraan.</p>
<p>16. De Bloedafnameorganisatie is verantwoordelijk voor de correcte en tijdige ontvangst van de Monsters bij het door Opdrachtgever aangewezen Screeningslaboratorium en dient hiervoor alle noodzakelijke maatregelen te nemen. De Monsters moeten in ieder geval binnen een door Opdrachtgever vastgesteld aantal dagen na het moment van bloedafname (de 'termijn', zie Document Werkafspraken) zijn ontvangen door het betreffende Screeningslaboratorium. De Bloedafnameorganisatie verplicht zich tot het zodanig inrichten van haar organisatie en logistiek dat de termijn in alle gevallen wordt gehaald. De Bloedafnameorganisatie dient zich verder te houden aan de verpak- en verzendinginstructies die zijn opgenomen in het Document Werkafspraken.</p>
<p>17. De Bloedafnameorganisatie committeert zich aan de door het Screeningslaboratorium opgedragen specifieke afleverinstructies rondom feestdagen, welke tijdig zullen worden gecommuniceerd aan de contactpersoon van de Bloedafnameorganisatie.</p>

2.6 Bestellen, distributie en voorraadbeheer

18. De Bloedafnameorganisatie dient één centrale locatie voor zijn gehele Bloedafnameorganisatie op te geven die als bevoorradingslocatie (afleveradres) van de Bloedafnamesets wordt vastgesteld. De Bloedafnameorganisatie conformeert zich aan een werkwijze met één centraal afleveradres per Bloedafnameorganisatie.
19. De Bloedafnameorganisatie draagt zorg voor het tijdig bestellen van Bloedafnamesets opdat zij te allen tijde beschikt over voldoende voorraad om haar verplichtingen op grond van deze Overeenkomst na te leven.
20. De Bloedafnameorganisatie heeft een inspanningsverplichting om spillage van Bloedafnamesets en andere materialen zoveel als mogelijk te beperken. De Bloedafnameorganisatie beschikt minimaal over een deugdelijk en operationeel voorraadbeheersysteem.
21. De Bloedafnameorganisatie is bereid om op verzoek van Opdrachtgever inzicht te geven in de hoeveelheid en aard van in de praktijk niet te recyclen afval dat met de Bloedafnamediensten voor de NIPT gepaard gaat en een passende bijdrage te leveren aan het terugdringen van het restafval in het kader van de NIPT, als een van de ketenpartners, naast de Screeningslaboratoria en de leverancier Bloedafnameset.

2.7 Monitoring en audits

22. De Bloedafnameorganisatie verplicht zich, indien hier aanleiding toe is, tot het elektronisch aanleveren van gegevens en rapportages aan Opdrachtgever dan wel de Referentiefunctie NIPT (RIVM) ten behoeve van Kwaliteitsborging, Monitoring en Evaluatie, bijvoorbeeld vanwege kwaliteitsproblemen. Deze gegevens beperken zich tot gegevens die de Bloedafnameorganisatie conform de ISO-norm als bedoeld onder eis 2. verplicht is om te registreren.
23. De Bloedafnameorganisatie gaat er mee akkoord dat Opdrachtgever dan wel de Referentiefunctie NIPT (RIVM) gegevens, die betrekking hebben op (kwaliteit van) de bloedafname en die automatisch worden geregistreerd in Peridos en door de Screeningslaboratoria, structureel gebruikt worden voor de Kwaliteitsborging, Monitoring en Evaluatie van de NIPT. Opdrachtgever is voornemens periodiek kwaliteitsrapportages van de bloedafnames die door de Bloedafnameorganisatie zijn uitgevoerd aan de Bloedafnameorganisatie te verstrekken; de Bloedafnameorganisatie wordt geacht hiervan kennis te nemen en indien nodig op basis van bevindingen te handelen.
24. De Bloedafnameorganisatie werkt mee aan audits van Opdrachtgever en de Referentiefunctie NIPT (RIVM), indien hier aanleiding toe is of Opdrachtgever dit wenselijk acht, bijvoorbeeld vanwege (herhaaldelijke) klachten of incidenten. Opdrachtgever voert geen structurele audits uit.
25. Opdrachtgever zal in de Kwaliteitseisen, als bedoeld onder eis 5., specifiek opnemen wat het minimale percentage is van het aantal Monsters dat tijdig, correct, en in kwalitatief goede staat door het NIPT Screeningslaboratorium moet worden ontvangen. De Bloedafnameorganisatie neemt alle mogelijke maatregelen om aan deze Kwaliteitseisen te kunnen voldoen.
26. Indien Opdrachtgever op basis van de eisen 22, 23, 24 en/of 25 afwijkingen van de Kwaliteitseisen en/of tekortkomingen bij de uitvoering van de Overeenkomst constateert, worden deze schriftelijk aan de Bloedafnameorganisatie kenbaar gemaakt door Opdrachtgever. De Bloedafnameorganisatie is verplicht binnen de door Opdrachtgever gestelde termijn zodanige verbeteringen door te voeren dat wordt voldaan aan de Kwaliteitseisen respectievelijk dat de geconstateerde tekortkomingen zijn verholpen. Opdrachtgever toetst of verbeteringen zijn doorgevoerd.

2.8 Omgaan met klachten, incidenten en calamiteiten

27. De Bloedafnameorganisatie is verplicht om Opdrachtgever schriftelijk onverwijld en uiterlijk binnen 24 uur en volledig te informeren ten aanzien van incidenten en calamiteiten zoals omschreven in de Wet kwaliteit, klachten en geschillen zorg die zich voordoen bij de uitvoering van de Overeenkomst en conform de afspraken die zijn opgenomen in het Document Werkafspraken. De Bloedafnameorganisatie dient de melding te voorzien van een impact assessment en maatregelen die genomen worden om de impact zo mogelijk nog maximaal te beperken.
28. De Bloedafnameorganisatie dient bij klachten, incidenten en calamiteiten, met betrekking tot zaken met grote impact of die bij herhaling optreden, zonder restricties mee te werken aan informatieverwerking en/of verstrekking, onderzoek, site-inspecties of andere noodzakelijke acties.
29. De Bloedafnameorganisatie zal aan zwangeren kenbaar maken, onder andere op haar website, dat zij voldoet aan de klachtenregeling zoals omschreven in de Wet kwaliteit, klachten en geschillen zorg. De Bloedafnameorganisatie is verantwoordelijk voor het instellen van een klachtenfunctionaris en aansluiting bij een in de Wet kwaliteit, klachten en geschillen zorg bedoelde externe geschilleninstantie.
30. De Bloedafnameorganisatie is verplicht om Opdrachtgever zo spoedig mogelijk, maar uiterlijk binnen vijf werkdagen na ontvangst van een klacht van een zwangere of andere derde ter zake de dienstverlening zoals verricht door de Bloedafnameorganisatie schriftelijk op de hoogte te stellen.
31. Indien een zwangere een klacht op grond van de Wet kwaliteit, klachten en geschillen zorg indient bij een der partijen, dan is in beginsel de klachtenregeling van de desbetreffende partij van toepassing.

3. Digitalisering en informatiehuishouding

3.1 Algemeen

32. De Bloedafnameorganisatie committeert zich aan het administratieve bloedafnameproces zoals dat wordt voorgeschreven door Opdrachtgever, zie hiervoor de procesbeschrijving in Bijlage beschrijving DI bloedafnameproces NIPT_vPubl.

3.2 Ontvangen en verwerken aanvraagbericht uit Peridos

33. De Bloedafnameorganisatie dient ten behoeve van het digitale bloedafnameproces als bedoeld onder 32. alle in de eigen bedrijfsvoering noodzakelijke maatregelen te nemen, waaronder het gebruik maken van een Verwijsplatform of een ander voor deze functionaliteit geschikt routingssysteem voor het ontvangen van het digitale aanvraagbericht. Dit digitale aanvraagbericht bevat de gegevens van de bloedafname voor de NIPT. Het Verwijsplatform of een ander voor deze functionaliteit geschikt routingssysteem dient voldoende breed gebruikt te kunnen worden in Nederland om vanaf 1 april 2023 digitale berichten (XML of HL7v2) van Peridos te kunnen ontvangen en te routeren naar de Bloedafnameorganisatie. Onder voldoende breed gebruik wordt hier verstaan dat de betreffende programmatuur door minimaal 6 <u>organisaties</u> (dus niet locaties) gevestigd in Nederland voor een soortgelijk doel wordt gebruikt die (mede) als (hoofd)activiteit het afnemen van bloed hebben en aantoonbaar geaccrediteerd zijn volgens ISO 15189: 2012 inclusief toekomstige plaatsvervangers van deze norm of aantoonbaar gelijkwaardig.
--

<p>De Bloedafnameorganisatie onderkent dat zij zelf verantwoordelijk is voor het beschikken over een dergelijk Verwijsplatform of een ander voor deze functionaliteit geschikt routingssysteem en de daarmee gepaard gaande reguliere kosten.</p>
<p>34. De Bloedafnameorganisatie dient haar keuze voor het te gebruiken Verwijsplatform of een ander voor deze functionaliteit geschikt routingssysteem bij de Inschrijving kenbaar te maken aan Opdrachtgever. De Bloedafnameorganisatie krijgt vanaf de Uitvoeringsfase één maal per jaar de mogelijkheid om, op een door Opdrachtgever vastgesteld moment, te kiezen voor een ander Verwijsplatform of een ander voor deze functionaliteit geschikt routingssysteem, mits het Verwijsplatform of een ander voor deze functionaliteit geschikt routingssysteem op dat moment voldoet aan de voorwaarden zoals beschreven onder 33.</p>
<p>35. Opdrachtgever draagt er zorg voor dat het Verwijsplatform of een ander voor deze functionaliteit geschikt routingssysteem dat aangedragen wordt door de Bloedafnameorganisatie berichten van Peridos kan ontvangen en routeren naar de Bloedafnameorganisatie. De Bloedafname-organisatie is verantwoordelijk voor het inrichten van interne logistieke (ICT) processen die benodigd zijn voor het ontvangen, ophalen en afhandelen van berichten die het Verwijsplatform of een ander voor deze functionaliteit geschikt routingssysteem naar de Bloedafnameorganisatie stuurt. De Bloedafnameorganisatie treft voortdurend alle noodzakelijke maatregelen om te borgen dat zij hier gedurende de looptijd van de Overeenkomst 24/7 toe in staat is.</p>

3.3 Versturen retourbericht naar Peridos

<p>36. De Bloedafnameorganisatie dient ten behoeve van het administratieve bloedafnameproces als bedoeld onder 32. alle in de eigen bedrijfsvoering noodzakelijke maatregelen te nemen, waarover het beschikken over een werkwijze voor het sturen van een digitaal retourbericht naar Peridos. Dit retourbericht bevat de aanvraaggegevens, verrijkt met de gegevens van de bloedafname voor de NIPT.</p>
<p>37. Voor het verzenden van het retourbericht is de Bloedafnameorganisatie gedurende de looptijd van de Overeenkomst voortdurend en aantoonbaar in staat om het door de Opdrachtgever gedefinieerde digitale EDIFACT (MEDLAB) of HL7v2 retourbericht te kunnen versturen naar Peridos (een indicatief EDIFACT MEDLAB bericht staat beschreven in Bijlage PVE indicatief MEDLAB bericht_vPubl). Dit bericht kan eenzijdig door Opdrachtgever worden gewijzigd gedurende de looptijd van de Overeenkomst. Wijzigingen zijn van kracht nadat Opdrachtgever de wijzigingen schriftelijk communiceert aan de ICT-contactpersoon van de Bloedafnameorganisatie en met inachtneming van een redelijke termijn voor de Bloedafnameorganisatie om de wijziging door te voeren. De Bloedafnameorganisatie conformeert zich aan het doorvoeren van eventuele wijzigingen in het bericht.</p>
<p>38. Het digitale EDIFACT of HL7v2 retourbericht dient binnen maximaal één uur na het afronden van het gehele bloedafnameproces (het moment van verzenden van de Monsters naar het Screeningslaboratorium) naar Peridos verzonden te zijn via een Beveiligde Mailservice die breed gebruikt wordt door zorginstellingen in Nederland. De Bloedafnameorganisatie treft hiertoe voortdurend alle noodzakelijke maatregelen. De te gebruiken Beveiligde Mailservice voldoet aan de geldende NTA 7516-norm en beschikt over een helpdesk. Opdrachtgever stelt het ZorgMail-adres van Peridos beschikbaar waar de Bloedafnameorganisatie het EDIFACT of HL7v2 retourbericht aan dient te verzenden (zie Document Werkafspraken). Indien daar aanleiding toe is, kan Opdrachtgever in het Document Werkafspraken in de toekomst een korte termijn dan 60 minuten opnemen.</p>

3.4 Overig

39. De Bloedafnameorganisatie werkt mee aan toekomstige noodzakelijke ontwikkelingen rondom het digitaal verzenden en ontvangen van berichten. De Bloedafnameorganisatie verbindt er zich toe om aan deze ontwikkeling actief en aantoonbaar mee te werken, voor zover dit redelijkerwijs door Opdrachtgever geveerd kan worden. De Bloedafnameorganisatie streeft er naar zich te conformeren aan de op bepaald moment geldende standaarden van gegevensuitwisseling in de zorg.
40. De Bloedafnameorganisatie is zich bewust van de noodzaak om voor het inrichten van het digitale proces (ontvangst berichten tot en met versturen van berichten) tijdig en voldoende ICT-capaciteit te regelen, zodat de noodzakelijke aanpassingen voor dit digitale proces tijdig voor de start van de bloedafname getroffen en werkend zijn.
41. De Bloedafnameorganisatie zorgt dat er ten behoeve van de administratieve afhandeling van de bloedafname op elk van haar toegelaten Bloedafnamelocaties minimaal een computerwerkplek (ontvangstwerkplek) is met toegang tot alle NIPT-aanvragen voor de desbetreffende Bloedafnameorganisatie (werklijst). Apparatuur, zoals een barcodescanner, kan worden aangesloten op de computerwerkplek voor registratie van de bloedbuizen. Administratieve afhandeling van de bloedafname mag ook (deels) met een mobiel device worden gedaan.
42. De Bloedafnameorganisatie moet ook de bloedafname kunnen verzorgen bij zwangeren zonder BSN. Controle vindt dan niet plaats op BSN, maar op de Peridoscode (zie ook Bijlage beschrijving DI bloedafnameproces NIPT_vPubl).

4. Tarieven en betaling

43. De Bloedafnameorganisatie conformeert zich aan de standaardtarieven, de indexering daarvan en de werkwijze daaromheen zoals bepaald in artikel 5 van de Overeenkomst. <i>In de te ondertekenen Overeenkomst worden de tarieven vermeld conform het oorspronkelijke prijspeil. Actuele tarieven zijn opvraagbaar via helpdesk@peridos.nl.</i>
44. De Bloedafnameorganisatie conformeert zich aan de volgende leveringsvoorwaarden van de Bloedafnamesets: a. Bestelling vindt plaats op een door Opdrachtgever nader te bepalen wijze (Opdrachtgever zal dit in samenspraak met de Screeningslaboratoria bepalen). b. Opdrachtgever kan het aantal Bloedafnamesets dat door de Bloedafnameorganisatie per periode besteld kan worden beperken met het oog op efficiënt voorraadbeheer en het beperken van spillage, binnen de grenzen van wat redelijk is met het oog op de bedrijfsvoering van de Bloedafnameorganisatie.
45. De Bloedafnameorganisatie gaat ermee akkoord dat Opdrachtgever een self-billing constructie hanteert (zie verder Document Werkafspraken).
46. De Bloedafnameorganisatie dient in het bezit te zijn van een geldige en actieve AGB-code en deze in de Inschrijving door te geven. De Bloedafnameorganisatie verstrekt één AGB-code voor haar Bloedafnameorganisatie als geheel, en dus nadrukkelijk niet per toegelaten Bloedafnamelocatie. Opdrachtgever behoudt zich het recht voor om tijdens de implementatiefase een uniek Peridosnummer te verstrekken, die gebruikt wordt als uniek financieel identificatienummer voor de Bloedafnameorganisatie in plaats van de AGB-code.
47. Opdrachtgever betaalt alleen uit aan de Bloedafnameorganisatie waar een contract mee is gesloten en dus nadrukkelijk niet aan de toegelaten Bloedafnamelocaties afzonderlijk. De Bloedafnameorganisatie is zelf verantwoordelijk voor de betaalstroom naar haar Bloedafnamelocaties, inclusief die van Derden indien van toepassing.

-- EINDE PROGRAMMA VAN EISEN --