

Anpassning till Nationella läkemedelslistan

Olika verksamheter har olika krav och behov. Det är därför upp till alla aktörer att ta del av informationen i Handboken utifrån just er verksamhets behov. Det här faktabladet syftar till att stötta er som ska anpassa ett anslutande system till Nationella läkemedelslistans nya gränssnitt. Det nya gränssnittet ingår i versionspaket 21.

Lästips – jobba i E-hälsomyndighetens Handbok

- 1** [Nationella läkemedelslistan – NLL](#)
Riktat sig till dig som är exempelvis objektspecialist, systemutvecklare, projektledare eller verksamhetsutvecklare och deltar i utvecklingen av ett system som ska anpassas till NLL. Beskriver delarna i dokumentationen för NLL.
- 2** [Godkännande av anslutande system](#)
Riktat sig till dig som är systemleverantör, som ska börja utveckla eller anpassa ett system som integrerar mot E-hälsomyndighetens tjänster. Sidan beskriver hur godkännandeprocessen går till.
- 3** [Utveckla mot E-hälsomyndighetens tjänster](#)
riktat sig till dig som utvecklar, testar, kravställer eller beställer ett anslutande system. Omfattar majoriteten av handbokens innehåll med både verksamhetsnära och teknisk information uppdelat på olika verksamhetsområden. Här finns också information om arkitektur, säkerhet samt krav som ställs på anslutande system.

Handbok för vård- och apotekstjänster

Informationen i Handboken har strukturerats i olika [verksamhetsområden](#). Börja med att sätta dig in i det verksamhetsområde som är aktuellt för din integration. Kärnan i verksamhetsområdena består av processbeskrivningar. De sätter E-hälsomyndighetens tjänster i en verksamhetskontext och beskriver för vilka ändamål systemen får åtkomst till information i våra register och databaser. [Tillämpningsanvisningarna](#) beskriver samtliga funktioner som Nationella läkemedelslistan tillhandahåller. I avsnittet [Sammanställning av krav](#) kan du se vilka delfunktioner/varianter som är obligatoriska eller valfria att implementera för ett visst verksamhetsflöde inom ett verksamhetsområde.

- 4** [Test- och produktionsmiljöer](#)
riktat sig till dig som utvecklar och testar. Beskriver test- och produktionsmiljöer, hur man beställer och får tillgång till testdata samt relevant information rörande våra miljöer.
- 5** [Ansluta till E-hälsomyndighetens tjänster](#)
riktat sig till dig som ska ansluta ett godkänt system. Här beskrivs tekniska och juridiska förutsättningar samt avtalshantering. Här beskrivs även den tekniska anslutningen såsom brandväggsöppningar, certifikatshantering samt [E-hälsomyndighetens säkerhetslösning](#).

Vidareutveckling av E-hälsomyndighetens tjänster

För att få ut mesta möjliga nytta av lag om nationell läkemedelslista kommer E-hälsomyndighetens gränssnitt kontinuerligt utvecklas. Arbetet med våra produkter och tjänster ska präglas av nära samverkan och hög inkludering med berörda aktörer, i linje med E-hälsomyndighetens samverkansstruktur. Ingången [Releaseinformation](#) samlar information om våra releaser och riktar sig till dig som har ett anslutet system som kan påverkas av releasen, eller endast vill uppdatera dig om vad som är nytt i en viss release. Syftet är att releaseinformationen ska ge en överblick över vad som har ändrats i respektive release.

