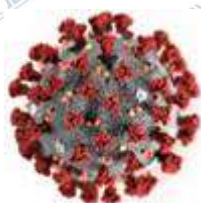


#10/2020 (06.03.2020)



Dzień Kobiet tuż tuż... mamy konkurs... Chcecie wiedzieć co można wygrać i jak się zgłosić ?



Jakie materiały ws. Koronawirusa przygotował zespół Naczelnej Izby Aptekarskiej? Jakie są zalecenia GIS dla farmaceutów, jakie zachować środki ostrożności, o czym warto informować pacjentów?

Czy wiecie, że w związku z koronawirusem od dzisiaj Ministerstwo Zdrowia rozszerzyło listę produktów antywowozowych z kraju o ponad 900 nowych produktów? Co znajduje się na tej liście?



Czy pamiętacie, że już tylko tydzień pozostał do wniesienia obowiązkowej opłaty recyklingowej za reklamówki wydane w 2019 roku? Jak to zrobić i uniknąć kary administracyjnej od 500 do 20 tys. zł od Wojewódzkiej Inspekcji Handlowej?



Co zmieniło się ostatnio w KS-Aptece?



Jakie problemy z e-receptą znikną od 31 marca?



Czy widzieliście już Turbo BLOZ?

Czytajcie poniżej....



Z okazji DNIA KOBIE – składamy wszystkim Paniom, Kobietom i Dziewczynom najwspanialsze życzenia. Szczęścia w oczach, miłości na ustach, ciepła w dotyku i... najwspanialszych facetów na ziemi na wyłączność tylko dla siebie :)

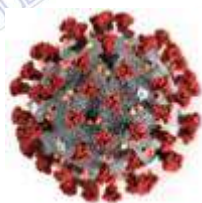
Zapraszamy do udziału w konkursie.

Panowie - Was też zachęcamy do udziału... Będzie gotowy prezent.

Szczegóły dot. konkursu znajdziecie na naszym profilu na Facebooku: <https://www.facebook.com/merido.rzeszow/>

W obecnej chwili na świecie jest prawie 100 000 potwierdzonych przypadków zarażenia koronawirusem SARS-CoV-2, z czego najwięcej ponad 80 tys. w Chinach, ponad 6 tys. w Korei Północnej, prawie 4 tys. we Włoszech oraz ponad 3.5 w Iranie, mamy także pierwszy potwierdzony przypadek zarażenia w Polsce. Do teraz w wyniku choroby COVID-19 zmarło prawie 4000 osób.

W komunikacie na stronie internetowej Naczelnej Izby Aptekarskiej w związku z nadzwyczajną sytuacją potencjalnego rozwoju epidemii koronawirusa jest dostępny komunikat oraz materiały zawierające informacje na temat wirusa, choroby COVID-19 oraz zaleceń odnośnie postępowania i udzielania informacji pacjentom odwiedzającym apteki. Wszystkie informacje zostały zatwierdzone przez Ministerstwo Zdrowia oraz Główny Inspektorat Farmaceutyczny.



Jednocześnie NFZ rozpoczął dystrybucję plakatów zawierających szczegółowe informacje dla pacjentów. W skład materiałów wchodzi:

- Zalecenia GIS dla farmaceutów
- Najczęściej zadawane pytania wraz z odpowiedziami przygotowane na podstawie zaleceń WHO, ECDC oraz FIP
- Listę oddziałów zakaźnych z podziałem na województwa
- Projekt plakatów w wersji do wydruku kolorowego i czarno-białego.

Komunikat wraz z w/w załącznikami dostępny jest pod adresem: <https://www.nia.org.pl/2020/03/02/koronawirus-materialy-dla-farmaceutow/>

W związku z sytuacją związaną z pojawieniem się na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wirusa SARS-CoV-2 zwanego COVID-19 oraz sytuacją globalną w tym zakresie Minister Zdrowia opublikował w dniu 5 marca 2020 r. wykaz

produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych zagrożonych brakiem dostępności na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie art. 37 a ust 14 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499, z późn.zm.). W odniesieniu do Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 13 lutego 2020 roku w sprawie wykazu produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych zagrożonych brakiem dostępności na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej do obwieszczenia dodano produkty lecznicze, stosowane prewencyjnie w stanach tzw. „grypowych”, czyli produkty przeciwgorączkowe, przeciwwirusowe, przeciwbólowe, przeciwmalaryczne jak również zaopatrzenie medyczne tj. wyroby medyczne z kategorii: czepki medyczne, fartuchy chirurgiczne, fartuchy włókninowe, igły iniekcyjne, maski chirurgiczne, maski do podawania tlenu, maty dekontaminacyjne, medyczne ochraniacze na obuwie, obłożenia chirurgiczne, odzież operacyjna, preparaty do dezynfekcji wyrobów medycznych, przyrządy do pobierania krwi, przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych, rękawice chirurgiczne, rękawice zabiegowe, strzykawki jednorazowe, termometry elektroniczne. Obwieszczenie ma charakter prewencyjny - jest to lista leków, środków spożywczych i wyrobów zagrożonych brakiem dostępności a nie niedostępnych. Należy podkreślić, że działania podobne podjęły także inne państwa. Zakaz obowiązuje od dnia 6 marca 2020 roku.

Link do obwieszczenia i szczegółowej listy produktów:

http://dziennikmz.mz.gov.pl/api/DUM_MZ/2020/16/journal/5967



Pobrana w 2019 roku opłata recyklingowa jest wnoszona na odrębny rachunek bankowy prowadzony przez marszałka województwa właściwego ze względu na miejsce pobrania opłaty recyklingowej. Od roku 2020 opłaty są wnoszone co kwartał do 15 dnia miesiąca następującego po zakończeniu kwartału, a za rok 2019 do 15 marca 2020 r. Wysokość opłaty można określić na podstawie liczby wydanych reklamówek i wynosi ona 20 groszy za każdą wydaną reklamówkę. W KS-Aptece ilość wydanych reklamówek można uzyskać w module Kontrola AP23 -> Kontrola sprzedaży -> Przeglądanie sprzedaży -> wybieramy „Wybrany lek” i zakres dat -> [F2] OK -> [F5] Podsumowanie -> informacja jest w polu: „łączna ilość sprzedana”. Jeśli mamy kilka towarów/usług dot. opłaty za reklamówki należy zsumować sprzedane ilości dla wszystkich kart.

Sprawozdanie należy złożyć marszałkowi województwa właściwemu ze względu na adres prowadzenia działalności w postaci elektronicznej poprzez swoje konto w rejestrze będącym częścią bazy danych o produktach i opakowaniach oraz o gospodarce odpadami (BDO). Sprawozdanie za okres od 1

stycznia 2019 r. do 31 grudnia 2019 r. w zakresie toreb lekkich (od 15 do 49 mikrometrów) oraz od 1 września 2019 r. do 31 grudnia 2019 r. w zakresie pozostałych toreb (50 i więcej mikrometrów) należy złożyć do 30 czerwca 2020 r. Dane zawarte w sprawozdaniu dotyczą poprzedniego roku kalendarzowego. Pamiętać należy też, że od 1 stycznia 2020 r. zgodnie z art. 40f ustawy o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi, przedsiębiorca, który zobowiązany jest do uiszczania opłaty recyklingowej, musi prowadzić dodatkową ewidencję liczby nabytych i wydanych toreb na zakupy z tworzywa sztucznego w danym roku kalendarzowym. W przypadku, gdy przedsiębiorca ma kilka jednostek sprzedaży detalicznej, to taka ewidencja powinna być prowadzona dla każdej jednostki oddzielnie. Przepisy nie określają, co dokładnie powinna zawierać dana ewidencja, oprócz liczby wydanych i nabytych toreb na zakupy z tworzywa sztucznego. Wiadomo także, że taka ewidencja może być prowadzona w wersji papierowej lub elektronicznej oraz że powinna być przechowywana w dokumentacji firmowej przez okres 5 lat, licząc od końca roku kalendarzowego, którego informacje dotyczą. Na podstawie prowadzonej ewidencji przedsiębiorca zobowiązany jest do złożenia sprawozdania o ilości nabytych i wydanych toreb.

W przypadku aptek mających siedzibę na terenie woj. Podkarpackiego opłaty dokonuje się na rachunek: Urząd Marszałkowski Województwa Podkarpackiego, 25 1020 4391 0000 6102 0187 3785, Opis przelewu: Regon lub Nip płatnika, rok za który wnoszona jest opłata.

Poniżej zamieszczamy **najważniejsze zmiany w systemie KS-Apteka z ostatniego tygodnia.**

Zmiany w module APW11 sprzedaż z dnia 2020.03.02 [wersja 2020.2.0.3]:

- e-Recepta: poprawiono obsługę e-Recept z pacjentem i opiekunem posiadającymi podany numer PESEL; w przypadku gdy karta pacjenta była założona, program przepisywał na DRR dane pacjenta w sekcje opiekuna; program zignoruje informację o opiece w przypadku gdy pacjent identyfikowany jest nr PESEL

- e-Recepta: poprawiono weryfikację id świadczeniodawcy dla e-Recept pielęgniarskich pro auctore; program niesłusznie kolorował na czerwono NPWZ pielęgniarki wpisany w id świadczeniodawcy w oknie kodów recept

- poprawiono drukowanie numeru NIP na drukarkach Mera FE (w niektórych wypadkach następowało anulowanie paragonu)

Aktualizacje wykonujemy sukcesywnie podczas wizyt lub zdalnie, dlatego opisane zmiany mogą w niektórych aptekach jeszcze nie być widoczne i pojawią się po najbliższej aktualizacji.



Już od 1 kwietnia każdy lek refundowany będzie musiał mieć wskazany kod EAN. Jeżeli na e-receptce będzie go brakowało lub będzie on niezgodny z wykazem leków refundowanych, walidator zwróci błąd i e-recepta nie zostanie przyjęta przez system P1. W takiej sytuacji lekarz będzie musiał poprawić błąd, ponieważ system pozwoli wystawić tylko e-receptę z poprawnym kodem EAN, znajdującym się na aktualnej liście refundacyjnej. Wcześniej pisaliśmy, że zmiany miały wejść od 1 marca, ale termin wdrożenia został przesunięty na 31 marca.



Zgodnie z komunikatem CSIOZ 31 marca 2020 roku zostaną wprowadzone:

- weryfikacja EAN/GTIN: zostanie włączona w trybie „BŁĄD”: reguła wymagająca dla e-recept refundowanych podania nr EAN/GTIN znajdującego się na wykazie leków refundowanych, (REG.WER.669 Zgodność EAN/GTIN z rejestrem leków refundowanych)
- weryfikacja poziomu odpłatności dla recept nierefundowanych (100%): zostanie włączona w trybie „BŁĄD” reguła wymagająca jawnego wskazania poziomu odpłatności 100% dla recept wystawianych na szablonie recepty nierefundowanej

Turbo BLOZ, to baza BLOZ ale w wersji on-line. Aby przetestować działanie Turbo BLOZ należy w oknie poglądu bazy BLOZ kliknąć na ikonkę niebieskiej chmurki znajdującej się w lewym dolnym rogu ekranu. Wtedy otworzy się okno bazy BLOZ dostępnej on-line, gdzie macie dodatkową funkcję pokazującą dostępność każdego z towarów wg serwisu KtoMaLek.



Numer	Nazwa	Status	Dostępność wg KtoMaLek	Nazwa międzynarodowa	Dawka	Postać	Opakowanie
5527701	Acard	RT		Acidum acetyl	0,075 g	tabletki doj	60 tabl. (2 blist.po
3213322	Acard 150 mg	RT		Acidum acetyl	0,15 g	tabletki doj	60 tabl.
5527603	Acard	RT		Acidum acetyl	0,075 g	tabletki doj	120 tabl.