



Czy złożyliście już roczne sprawozdania o wytwarzanych odpadach i o gospodarowaniu odpadami za rok 2019?



Jakie zmiany w programie KS-Apteka pojawiły się w ostatnich dniach?



Jak podczas przyjmowania towaru dać do kolejki towar zamówiony dla konkretnego pacjenta?



Jak zablokować pokazywanie wybranych leków na KtoMaLek?



Czy farmaceuci mogą dostać darmowe szczepionki przeciw grypie?



Jakie informacje po zeskanowaniu leku wysyła PLMVS?

Czytajcie poniżej....

Roczne sprawozdania za 2019r. z tytułu wytwarzanych odpadów i o gospodarowaniu odpadami, które zgodnie z obowiązującymi dotychczas przepisami apteki musiałyby złożyć do 30.06.2020 r. za pomocą elektronicznej bazy danych o odpadach, na mocy Ustawy z dnia 14 maja 2020r. o zmianie niektórych ustaw w zakresie działań osłonowych w związku z rozprzestrzenianiem się SARS- CoV-2 **należy złożyć do 31.10.2020 r.**

Sprawozdanie należy złożyć na stronie rejestru BDO: <https://rejestr-bdo.mos.gov.pl/>

Postępowanie z odpadami w aptekach.

Apteka powinna przekazać odpady powstałe w wyniku prowadzonej działalności do wyspecjalizowanych podmiotów, które zajmują się prowadzeniem odzysku, unieszkodliwianiem lub zbieraniem odpadów. Należy również prowadzić ilościową i jakościową ewidencję odpadów zgodnie z przyjętym katalogiem odpadów i listą odpadów niebezpiecznych.

Odpady, które są kwalifikowane jako odpady niebezpieczne to chemikalia, w tym odczynniki chemiczne, zawierające substancje niebezpieczne (kod: 18 01 06*), leki cytotoksyczne i cytostatyczne (kod: 18 01 06*), Takie odpady (np. przeterminowane leki) z wyjątkiem odpadów medycznych o ostrych końcach i krawędziach, zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników lub worków jednorazowego użycia z folii polietylenowej, koloru czerwonego, wytrzymałych, odpornych na działanie wilgoci i środków chemicznych, z możliwością jednokrotnego zamknięcia.



Pozostałe produkty przeterminowane, czyli leki i chemikalia, w tym odczynniki chemiczne, inne niż wymienione wcześniej, z wyjątkiem odpadów medycznych o ostrych końcach i krawędziach, zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników lub worków jednorazowego użycia z folii polietylenowej albo do pojemników wielokrotnego użycia, w kolorze innym niż czerwony albo żółty, wytrzymałych, odpornych na działanie wilgoci i środków chemicznych.

Odpady medyczne o ostrych końcach i krawędziach zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników jednorazowego użycia, sztywnych, odpornych na działanie wilgoci, mechanicznie odpornych na przekucie lub przecięcie.

Pojemniki lub worki zapełnia się co najwyżej do 2/3 ich objętości w sposób umożliwiający ich bezpieczne zamknięcie. Niedopuszczalne jest otwieranie raz zamkniętych pojemników lub worków jednorazowego użycia.

Pojemnik lub worek musi być oznaczony: kodem odpadów, nazwą apteki, numerem REGON, datą i godziną otwarcia i zamknięcia pojemnika.

Odpady medyczne są wstępnie magazynowane w sposób selektywny w odpowiednio przystosowanym do tego celu pomieszczeniu albo stacjonarnym

lub przenośnym urządzeniu chłodniczym, przeznaczonym wyłącznie do magazynowania odpadów medycznych.

Odpady, które są kwalifikowane jako odpady niebezpieczne, mogą być magazynowane w temperaturze do 18°C nie dłużej niż 72 godzin, zaś w temperaturze do 10°C nie dłużej niż 30 dni.

Pozostałe produkty przeterminowane, czyli leki i chemikalia mogą być wstępnie magazynowane tak długo, jak pozwalają na to ich właściwości, jednak nie dłużej niż 30 dni.

Zmiany w module APW11 (2020.10.05 [2020.3.8.9]):

- e-Recepta: Poprawa DRR z uprawnieniem dodatkowym. Przy braku płatnika DRR był odrzucany przez SIM z komunikatem błędu informującym o niezgodności z schematorem.
- Dodano obsługę opcji APW11-Sprzedaż.2.155 - wyświetlaj komunikat o oznaczaniu dotyczące dostaw, świadczenia usług i procedur dla JPK.

Zmiany w module APW13 (2020.10.05 [2020.3.8.9]):

- W buforze kodów kreskowych dla zaznaczonej opcji "Pomiń drukowanie etykiet dla leków podlegających serializacji" podczas dodawania pozycji do bufora nie będą nadawane własne kody kreskowe dla leków podlegających serializacji.



Zmiany w module APW23 (2020.10.05 [2020.3.8.9]):

- Retaksacja recept: Zablokowano klawisz "[Ctrl+F11] Zatwierdź" w oknie podglądu recepty ([f4] Recepta). Funkcjonalność powinna być dostępna i używana w przypadku oznaczenia rodzaju realizacji recepty w trakcie sprzedaży (APW11).

Zmiany w module APW35 (2020.10.05 [2020.3.8.9]):

- Dodano nowy warunek do promocji: "Data ważności"
- Do warunku "Dni tygodnia" dodano możliwość wykluczenia dni świątecznych

Zmiany w module APW41 (2020.10.05 [2020.3.8.9]):

- Dodano opcję APW11-Sprzedaż.2.155 - wyświetlaj komunikat o oznaczaniu dotyczące dostaw, świadczenia usług i procedur dla JPK.
- Zmiana znaczenia wartości parametru 'Uruchamiaj program iRap - Raporty on-line przy starcie programu ApMan'.

Zmiany w module APW11 (2020.10.07 [2020.3.9.0]):

- Operacje magazynowe - dodano obsługę wyświetlania się komunikatu o oznaczaniu dotyczące dostaw, świadczenia usług i procedur dla JPK w przypadku tworzenia faktury zbiorczej.
-

- Poprawiono wybieranie odpowiedniej dostawy, za pomocą czytnika 2D z uwzględnieniem parametru APW11.2.3 "Sposób automatycznego pobierania partii zakupu do sprzedaży".

Zmiany w module APW11 (2020.10.09 [2020.3.9.3]):

- Sprzedaż podstawowa - poprawa wyszukiwania dostawy czytnikiem 2D przy włączonej opcji APW11.2.61 (Sprzedawaj najpierw z dostawy z której ostatnio był rozchód).

W systemie aptecznym została udostępniona możliwość dodawania leków „do kolejki” już podczas przyjmowania ich na stan magazynowy. Pozwoli to aptekom uniknąć sprzedaży lub rezerwacji leków przez KtoMaLek.pl, w sytuacji kiedy leki te zostały zamówione dla innych pacjentów.

Jak to zrobić? W module **13.Zakupy** podczas wprowadzania dokumentu zakupu należy wybrać **[Alt+F10] Do kolejki**, a następnie podać ilość towaru, która po przyjęciu faktury ma zostać przeniesiona do kolejki.



Edycja pozycji: 3595 - Vaxigrip szczep.p/grypie zaw.dowstrz. 0,5m

Ilość lekospisowa:	1.000 op	Ilość ogólna:	0.000
Mnożnik apteczny:	1.000	Ost. cena zakupu netto I.:	- brutto: -
Ilość apteczna:	1.000 op	Ost. cena detal brutto I.:	-
Norma:	0.000		
Data zakupu:		Marża:	0.00% (0.00%)
Podlega serializacji:	Nie	Raportowany do ZSMOPL:	Nie
Ostatni dostawca:			

[Ctrl+1] Podstawowe [Ctrl+2] Uzupełniające

Ilość:	1.000	Mnożnik lekospis:	1.000	Data ważn.:	2022.01.01
Stawka VAT:	8	Wprowadzanie danych		Serial:	3456365
Cena zakupu:					20.21.0
Cena zak. po rab.:					
Cena detaliczna:					
Marża (DET):					
Cena det. lek.:					

[F9] Miejsce skl.: 0 - Nieokreślone Półka: ...

[F2] Zapisz [F3] Karta towaru [F7] Mnożnik lek [F8] Synonimy **[Alt+F10] Do kolejki** [ESC] Anuluj

W systemie KS-AOW w łatwy sposób można zablokować pokazywanie wybranych leków na KtoMaLek.pl. W tym celu należy w module **APW11, SPRZEDAŻ** wejść do rezerwacji leków on-line skrót **CTRL+F12**. Następnie wybieramy **INNE → Lista leków zablokowanych**



Odśwież	F5
Pobierz	Ctrl+F12
Lista towarów zablokowanych	
Wyślij listę towarów zablokowanych do OSOZ	

Kolejnym krokiem jest zaznaczenie leków które chcemy zablokować za pomocą klawisza **ENTER [Zmień]** i zamknąć **[ESC] Zamknij**

Numer	Nazwa towaru	Leki on-line: blokada
771	Oftensin krop.doocz 2,5mg/1ml 5ml(flakon)	
772	Oftensin krop.do oczu 5 mg/1ml 1 fl.a 5ml	
773	Oftophenazol krop.doocz 2 (5mg+0,25mg)/ml	
774	Olej z nasion wiesiołka kaps.elast. 0,35g	
775	Olfen 100 SR Depocaps kaps.oprz.uwal. 0,1g	✓
776	Olfen 75 SR tabl.powl.oprz.uwaln. 0,075	
777	Olfen 75 SR tabl.powl.oprz.uwaln. 0,075	
778	Olfen 75 rozt.dowstrz. (0,075g+0,02g)/2ml	
779	Olfen 50 tabl.powl. 0,05 g 20 tabl.	✓
780	Omnic 0,4 kaps.ozmod.uwal. 0,4mg 30kaps.(3	
781	Omnic Ocas 0,4 tabl.powl.oprz.uwaln. 0,	

Na koniec wysyłamy listę **INNE** → **Wyślij listę towarów zablokowanych do OSOZ**

Odśwież	F5
Pobierz	Ctrl+F12
Lista towarów zablokowanych	
Wyślij listę towarów zablokowanych do OSOZ	

Wszystkie podmioty udzielające świadczeń opieki zdrowotnej oraz apteki i punkty apteczne, które nie nabeżd szczepionek przeciw grypie dla pracowników, mogą zgłaszać zapotrzebowanie na bezpłatne dawki za pośrednictwem strony szczepionkanagrype.mz.gov.pl.



Minister Zdrowia dr Adam Niedzielski podjął decyzję o zabezpieczeniu dostępu do bezpłatnej szczepionki przeciw grypie dla osób udzielających świadczeń opieki zdrowotnej jak również farmaceutów i techników farmaceutycznych.

Wszystkie zainteresowane podmioty, które nie kupią na rynku farmaceutycznym odpowiedniej liczby szczepionek dla wyżej wskazanych osób, od 1 października mogą zgłaszać zapotrzebowanie przez formularz dostępny na stronie szczepionkanagrype.mz.gov.pl.

Kto może zgłosić zapotrzebowanie na bezpłatne szczepionki przeciw grypie?

1. Podmioty udzielające świadczeń opieki zdrowotnej, w tym:
 - podmioty lecznicze, które zawarły z Narodowym Funduszem Zdrowia umowę na wykonywanie szczepień ochronnych na gripę osobom zatrudnionym w tych podmiotach;
 - pozostałe podmioty biorące udział w świadczeniach opieki zdrowotnej, które nie zawarły ww. umowy, ale zawarły umowę z NFZ w innym zakresie świadczeń zdrowotnych
2. Apteki ogólnodostępne i punkty apteczne.

Jak prawidłowo wypełnić formularz?

- Liczbę szczepionek przeciwko grypie, dla podmiotów udzielających świadczeń opieki zdrowotnej, należy oszacować w odniesieniu do osób, które są pracownikami danego podmiotu, zadeklarowały chęć szczepienia i nie korzystają jednocześnie z innych programów szczepienia na przykład w innym miejscu pracy albo z programów organizowanych przez inne instytucje.
- Przez personel uczestniczący w udzielaniu świadczeń opieki zdrowotnej rozumiany jest personel medyczny (lekarze, pielęgniarki, położne, farmaceuci, fizjoterapeuci, felczerzy, ratownicy medyczni, diagnosty laboratoryjni oraz inny personel medyczny wyżej niewymieniony) oraz niemedyczny (o ile personel ten z racji wykonywanych obowiązków służbowych ma bezpośredni kontakt z pacjentami).
- Apteki ogólnodostępne i punkty apteczne składają zapotrzebowanie na podstawie liczby farmaceutów i techników farmaceutycznych, którzy zadeklarowali chęć zaszczepienia się przeciw grypie i są zatrudnieni w danej aptece czy punkcie aptecznym.
- W przypadku dysponentów zespołów ratownictwa medycznego, lider konsorcjum na terenie danego rejonu operacyjnego składa zamówienie za wszystkie podmioty będące w konsorcjum, chyba, że współrealizator umowy lub podwykonawca mogą złożyć zapotrzebowanie oddzielnie (np. szpital będący współrealizatorem umowy na udzielanie świadczeń w zakresie RTM).
- W formularzu należy uwzględnić tylko ten personel, dla którego zabrakło szczepionki nabytej w ramach dystrybucji na rynku farmaceutycznym.
- Z jednego podmiotu może zostać złożone tylko jedno zapotrzebowanie zbiorcze.

Szczepionka przeciw grypie dostarczona na powyższych zasadach, będzie pochodzić z rezerw strategicznych utworzonych na polecenie ministra zdrowia i nie może być wykorzystana do szczepienia osób nie wskazanych powyżej.

Gdzie będzie można wykonać szczepienie?

Szczepienia przeciw grypie z wykorzystaniem bezpłatnej dawki pochodzącej z rezerw strategicznych będzie można wykonać wyłącznie w podmiotach leczniczych, które zawarły umowę z NFZ na jej wykonywanie. Pracownicy podmiotów, które takich umów nie zawarły, będą mogli wykonać szczepienie w innej uprawnionej placówce.

Dodatkowe informacje dotyczące sposobu i terminu dystrybucji szczepionek przeciw grypie oraz podmiotów leczniczych, w których będzie można wykonać szczepienia zostaną opublikowane na stronach Ministerstwa Zdrowia.

W przypadku braku możliwości zapewnienia odpowiedniej liczby szczepionek przeciw grypie, minister zdrowia zastrzega możliwość częściowej realizacji zapotrzebowania.

System PLMVS pokazuje aktualny status serializowanego produktu leczniczego podczas jego weryfikacji. Jakie są statusy leków można sprawdzić na stronie:

<https://www.nmvo.pl/wp-content/uploads/2020/09/Status-opakowania-w-PLMVS.jpg>



W zależności od poprawności danych znajdujących się na opakowaniu oraz działania skanera system PLMVS wysyła zwrrotnie komunikat lub alert. Czym się różni komunikat od alertu? Komunikat dotyczy informacji o treści administracyjnej, czyli podania błędnego hasła, zablokowania konta lub braku certyfikatu dostępowego.

Alert to informacja, że zeskanowane skanerem dane nie są zgodne z tymi znajdującymi się w PLMVS. Powodów może być kilka, błąd w odczycie danych, zamiana wielkich liter na małe, zła data ważności lub brak danej serii lub pojedynczego opakowania w systemie PLMVS. Każdy alert posiada indywidualne ALERT ID, na podstawie którego można zidentyfikować konkretną paczkę produktu.
