



Czy wiecie, jak sprawdzić w KS-Aptece listę funkcji, które wspiera dana drukarka fiskalna?



Czy pamiętacie, że aktualnie obowiązujące karty EKUZ z Wielkiej Brytanii są ważne do 31.12.2020?



Jak zoptymalizować pracę w aptece przez wprowadzenie oznaczeń miejsca składowania?



Jakie są dwa najczęstsze błędy wysyłki DRR i jak sobie z nimi poradzić?



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



Czy polskie testy na koronawirusa są już dostępne na rynku?

Czytajcie poniżej....

W wersji 2020.3.10.6 KS-AOW dodano możliwość wyświetlenia listy funkcji, które wspiera dana drukarka fiskalna. W celu wyświetlenia listy przechodzimy do modułu 41.Administrator → Stanowiska → [F4] Zmień → [Shift+F5] Info.

Zmiana parametrów stanowiska nr 1

Jedn. organizacyjna: 1 - Apteka

Magazyn: Magazyn apteczny

Drukarka 1 (nadruki na receptach)

Nazwa: OKI DATA CORP ML1120

Typ wydruku: Graficzny

Rodzaj ramek: Brak

Polskie znaki: Mazovia

Szerokość wałka: 10 cali

Sterownik tekstowy: OKI Microline 1120

Drukarka 2 (pozostałe wydruki)

Nazwa: LBP6680

Typ wydruku: Graficzny

Rodzaj ramek: Graficzne

Polskie znaki: Mazovia

Szerokość wałka: 10 cali

Sterownik tekstowy: OKI Microline 1120

[Ctrl+1] Urządzenia fiskalne [Ctrl+2] Kody kreskowe [Ctrl+3] Inne [Ctrl+4] Terminal płatniczy [Ctrl+6] Klawiatury

Drukarka fiskalna

Rodzaj: ELZAB Omega F, Mera F, Mera F E [F5] Test

Port: COM1 Taksacja receipt: [F6] Stawki VAT

Prędkość: 9600 bps Archiwum kopii elektr.: [Shift+F5] Info

Szuflada: Brak Faktura VAT:

[F2] Zapisz [ESC] Anuluj



### Informacja

Typ: Elzab (nowy sterownik)  
Model drukarki: Mera online  
Rodzaj drukarki: 18 (apteczna 7-mio stawkowa)  
Wersja oprogramowania: 1  
NIP: ██████████  
Numer unikatowy: ██████████  
Status 0: 1BH, 1: 00H, 2: 00H, 3: 3CH, 4: 00H, 5: 00H, 6: 4CH

#### Rodzaje wydruków:

- Odpis recepty
- Potwierdzenie zapłaty kartą
- Potwierdzenie zapłaty kartą walutową
- Potwierdzenie zapłaty kartą Cashback
- Kopia paragonu
- Specyfikacja rabatowa
- Potwierdzenie zapłaty autoryzowanej mobilnie
- Rozszerzona formatka tekstowa
- Nowa wycena recepty
- Rozliczenie zaliczek

OK

Obecnie obowiązujące karty EKUZ utracą na terenie Wielkiej Brytanii swoją ważność 1 stycznia 2021 r. (niezależnie od daty ważności wpisanej na karcie). Od tego dnia nie będą one mogły być używane przez ubezpieczonych oraz akceptowane przez świadczeniodawców.

**EKUZ**

NFZ przypomina, że 31 grudnia 2020 r. (koniec okresu przejściowego na wystąpienie Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej) zmienia się zasady wydawania dokumentów unijnych oraz wzór EKUZ dla osób ubezpieczonych w Wielkiej Brytanii. Od 1 stycznia 2021 r. uprawnienia będą przysługiwać jedynie osobom, do których zastosowanie będzie miała umowa o wystąpieniu Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej. Obecnie obowiązujące karty utracą swoją ważność 1 stycznia 2021 r. (niezależnie od daty ważności wpisanej na karcie). Od tego dnia nie będą one mogły być używane przez ubezpieczonych oraz akceptowane przez świadczeniodawców. Konieczne będzie posiadanie nowych kart: EKUZ dla osób uprawnionych i EKUZ dla studentów. Każda osoba, do której zastosowanie będzie miała umowa o wystąpieniu i która będzie uprawniona do uzyskania EKUZ (tzw. grupa z prawami obywatelskimi), będzie mogła złożyć w Wielkiej Brytanii wniosek o nową EKUZ przed końcem okresu przejściowego. Pierwsze karty będą wydawane od początku listopada 2020 r. i będą ważne od chwili odbioru. **Karta według nowego wzoru będzie wyłączną podstawą do udzielenia świadczeń od 1 stycznia 2021 r.** Studenci, którzy mają stałe miejsce zamieszkania w Zjednoczonym Królestwie i rozpoczęli przed 31 grudnia 2020 r. studia w Polsce, w dalszym ciągu będą mogli korzystać z leczenia na koszt Wielkiej Brytanii. Nowa karta będzie wydawana studentom na czas określony – na okres trwania nauki.

Bezpośredni link do komunikatu NFZ:

<https://www.nfz.gov.pl/aktualnosci/aktualnosci-centrali/komunikat-dla-swiadczeniodawcow,7842.html>

W każdej aptece znajduje się wiele półek, na których poukładane są leki. Osoba prowadząca sprzedaż, w celu szybkiej obsługi musi pamiętać, w której części apteki, na której półce, a czasem nawet, w którym pomieszczeniu szukać danego leku. Niejednokrotnie zapamiętanie tak wielu informacji może być problematyczne. Niniejsza funkcja w pewien sposób pomaga w szybkim odnalezieniu miejsca przechowywania leku, dzięki możliwości powiązania karty towaru z miejscem, w którym jest on składowany. Miejsce takie może zostać oznaczone za pomocą wybranego koloru tła oraz koloru lub stylu czcionki. Podczas sprzedaży w module APW11 (w oknie wyboru towaru), pozycja, z którą związane jest miejsce składowania, wyróżniona jest za pomocą ustawień dokonanych na karcie miejsca składowania. **Dostęp do funkcji można uzyskać po wybraniu pozycji Miejsca składowania z menu Kartoteki.**



Dokładną obsługę tej funkcjonalności można zobaczyć na filmie w serwisie OSOZ Tour:

<https://tutor.osoz.pl/osoz-tutor-20201103-ks-apteka-miejsce-skladowania-polka/>



W przypadku problemów połączenia z SIM w aptekach często występują błędy wysyłki DRR. Poniżej przedstawiamy dwa, które występują najczęściej:

- **Błąd 369**

1	REG.WER.369	BŁĄD	Recepta: Recepta została już zrealizowana w tej aptece.
---	-------------	------	--

**Możliwe przyczyny błędu (należy ustalić, który przypadek wystąpił w aptece):**

1. Recepta była zrealizowana w aptece. Użytkownik próbuje zrealizować receptę ponownie.
2. Użytkownik próbuje zrealizować receptę (np. wydanie kolejnego opakowania), która ma status Zamykająca, a powinna być zrealizowana jako Częściowa.
3. Użytkownik wycofał się z realizacji, a DRR został wysłany do SIM.

**Rozwiązanie:**

**Przypadek 1.**

Należy odszukać pierwotną realizację i zweryfikować jej poprawność.



**Przypadek 2.**

1. Należy odszukać pierwotną realizację i wybrać [Ctrl+R] → [F9] Realizacje → [F9] Wycofaj.
2. Po wycofaniu w poprawie sprzedaży należy wybrać [Alt+R] → [F2] Częściowa realizacja.
3. Na aktualnej transakcji w poprawie sprzedaży wybrać [Alt+R] i odpowiednią realizację (Częściowa lub Zamykająca).

**Przypadek 3.**

1. Wybieramy APW11 Sprzedaż → Poprawa → [Ctrl+R] → [F9] Realizacje → [F9] Wycofaj
2. Następnie APW11 Sprzedaż → Poprawa → [Alt+R] Enter

- **Błąd 360**

1	REG.WER.360	BŁĄD	Recepta: Dokument o podanym identyfikatorze już występuje w systemie.
---	-------------	------	--

Przyczyną jest desynchronizacja między sprzedażą, a wysyłką DRR (użytkownik próbuje wysłać ten sam numer DRR, który występuje już w SIM), na skutek zerwanego połączenia z SIM lub nie działającego SIM.

**Rozwiązanie:**

Wybieramy APW11 Sprzedaż → Poprawa → [A] Aktualiz. → Ctrl+Alt+R

---

**Zmiany w module APW11 (2020.11.02 [2020.3.10.6]):**

- e-Recepta: Zmieniono ikonę komentarzy. Aby uwidocznic wystawienie komentarza do ikony dodano rysunek ołówka.
- e-Recepta: Poprawiono weryfikację możliwości refundacji zamiennika w przypadku, gdy na e-Recepcie podano wyłącznie kod BLOZ leku pierwotnie ordynowanego (EAN zerowy).

**Zmiany w module APW13 (2020.11.02 [2020.3.10.6]):**

- W Kontroli dokumentów zakupu dodano weryfikację dokumentu po kodzie EAN towaru.



**Zmiany w module APW23 (2020.11.02 [2020.3.10.6]):**

- Poprawiono numerację pozycji na wydruku w funkcji Przeglądanie sprzedaży.
- Poprawiono wyświetlanie ilości wydanej w funkcji Retaksacja leków. Małe liczby były wyświetlane w notacji naukowej, np. 3E-5.

**Zmiany w module APW41 (2020.11.02 [2020.3.10.6]):**

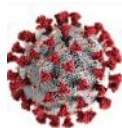
- W oknie informacji o wybranej drukarce fiskalnej dodano listę funkcji, które wspiera dana drukarka.

**Zmiany w module APW42 (2020.11.02 [2020.3.10.6]):**

- Dodano funkcję do usuwania nieaktywnych (ukrytych) cenników. Menu "Narzędzia -> Porządkowanie danych -> Usuń nieaktywne cenniki.

---

**Finalna wersja pierwszego polskiego testu genetycznego na SARS-CoV-2, opracowanego przez naukowców z Instytutu Chemii Bioorganicznej PAN w Poznaniu, jest już dostępna na rynku. Czulość reakcji wykrywających wirusa sięga w nim ponad 99 procent.**



Jak podkreślają twórcy testu, dzięki ich rozwiązaniu Polska może się uniezależnić od importu zagranicznych testów oraz komponentów niezbędnych do ich produkcji. To również sukces młodych badaczy, którzy w początkowym okresie pracowali nad rozwojem testu w ramach wolontariatu. Prototyp testu zaprojektowano i wykonano w Instytucie Chemii Bioorganicznej PAN w Poznaniu. Transferem produktu ze skali laboratoryjnej do skali produkcyjnej oraz kompleksową produkcją zajęła się firma Medicofarma. Z kolei podmiotem, który wsparł prace nad przeobrażeniem prototypu w optymalny komercyjnie produkt, tak by posiadał pożądane cechy i mógł zostać przeniesiony z laboratorium do masowej produkcji, była firma Polpharma.