



Czy wiecie, że jest nowa lista leków objętych zakazem wywozu?



Jak można pobrać nowy certyfikat PLMVS/KOWAL?



Jakie statystyki można sprawdzić w serwisie KtoMaLek?



Czy korzystacie z kategoryzacji GRUPEX w Turbo BLOZ?



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



Kiedy szczepionka przeciwko COVID-19 będzie dostępna dla pacjentów?

Czytajcie poniżej....

Minister Zdrowia opublikował obwieszczenie z dnia 6 listopada 2020 r. w sprawie wykazu produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych zagrożonych brakiem dostępności na terytorium RP.



Ministerstwo Zdrowia

W związku z obowiązkiem raportowania przypominamy o konieczności odpowiedniej aktualizacji kart leków w programie aptecznym.

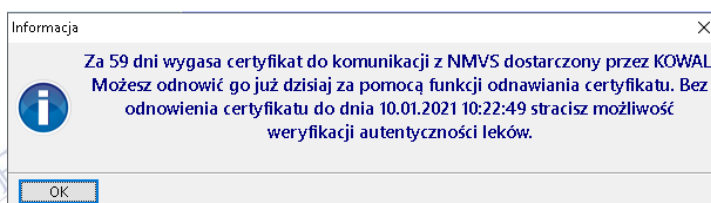
W programie KS-Apteka aktualizujemy BLOZ, wchodzimy w magazyn, poprawa leków i zakupów, tworzymy bufor z aktualizacją – zaznaczamy kod GTU i dokonujemy korekty.

Dokładną instrukcję (pkt. 4.1 str. 10) można znaleźć na naszej stronie:

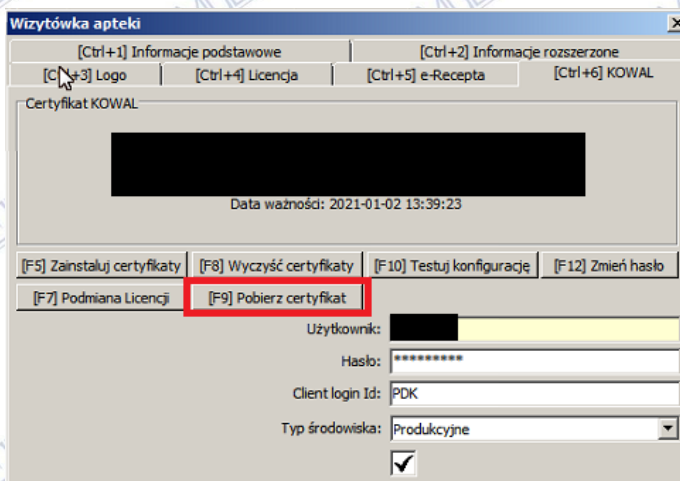
http://apteki.merido.pl/instrukcja_uzytkownika_JPK.pdf

Certyfikaty dostępne do systemu PLMVS, które umożliwiają weryfikację serializowanych produktów leczniczych są ważne przez dwa lata od momentu wygenerowania. Dane do pobrania nowego certyfikatu wraz z instrukcją postępowania zostaną automatycznie wysłane z systemu PLMVS na adres e-mail farmaceuty lub danego podmiotu na minimum 30 dni przed upływem ważności certyfikatu.

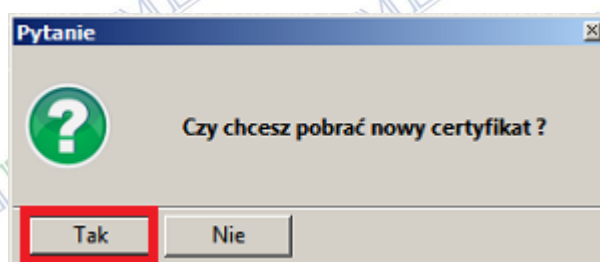
Gdy zostanie mniej niż 60 dni do upływu ważności certyfikatu, w KS-Aptece po wejściu na sprzedaż pojawi się odpowiedni komunikat:



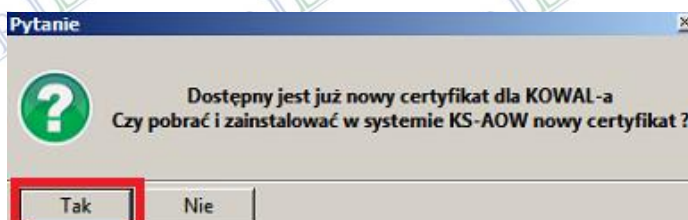
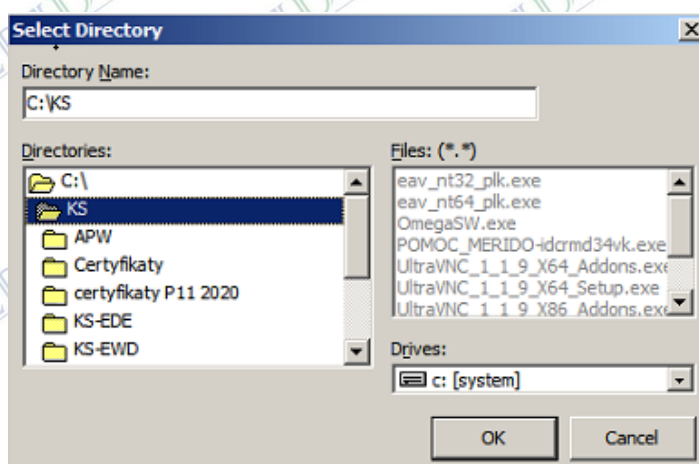
W wersji KS-AOW 2020.3.10.7 i KS-AOW 2021.1.0.9 została dodana funkcjonalność umożliwiająca pobranie nowego certyfikatu bezpośrednio z KS-Apteke. W tym celu należy przejść do modułu 41.Administrator → Wizytówka → Zakładka KOWAL



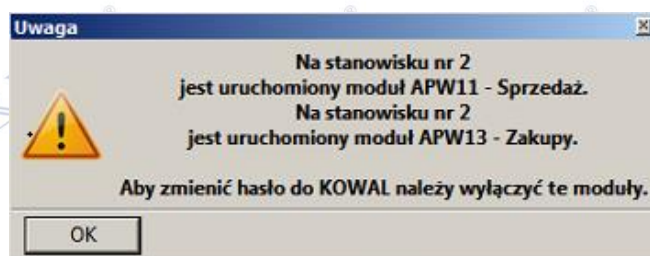
Po wybraniu [F9]Pobierz certyfikat zatwierdzamy pobranie certyfikatu:



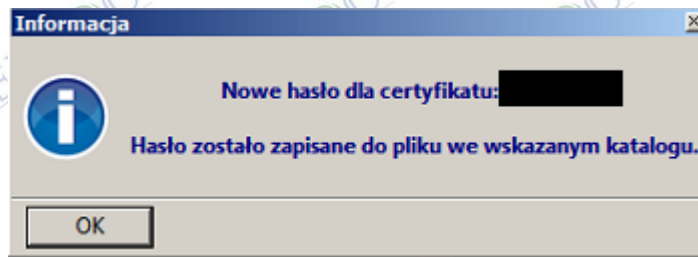
Następnie należy wybrać ścieżkę zapisu C:\KS oraz zatwierdzić pobranie i instalację nowego certyfikatu:



Do tej operacji jest wymagane wyłączenie modułów KS-Apteki. Jeśli jednak są jakieś włączone pojawi się komunikat wskazujący moduły które jeszcze należy zamknąć:



Na koniec pojawi się komunikat z nowym hasłem do certyfikatu, które zostanie zapisane we wcześniej wybranym katalogu:



Po wyżej opisanych czynnościach należy zapisać nowe ustawienia → [F2]Zapis.

W przypadku problemów prosimy o kontakt z naszym serwisem.

W każdej aptece z umową serwisową będziemy pod koniec roku weryfikować poprawność zainstalowanych certyfikatów.

W ramach usługi Leky on-line (KtoMaLek.pl) udostępniony został nowy model prezentowania statystyk dla aptek współpracujących z serwisem KtoMaLek.pl.

Statystyki zawierają między innymi następujące informacje:

- lista wraz z wartością produktów poszukiwanych przez pacjentów, których brakowało w aptece,
- liczbę wyświetleń apteki w bliskiej (1 km) odległości od Pacjenta,
- oraz dużo więcej...



Dostęp do pełnej wersji Statystyk wymaga posiadania wykupionej usługi Leky on-line. W przypadku zainteresowania bezpłatną wersją testową prosimy o kontakt z naszym serwisem.

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

<https://tutor.osoz.pl/osoz-tutor-20201110-jakich-lekow-poszukuja-pacjenci-w-twojej-okolicy-statystyki-ktomalek-pl/>

W Turbo BLOZ została dodana kategoryzacja GRUPEX.

Dostęp do kategoryzacji GRUPEX w trakcie przeszukiwania KS-BLOZ jest częścią podstawowej bazy i nie wymaga dodatkowych licencji, o ile klient używa aktualnej wersji oprogramowania.



Korzystając z GRUPEX można wyszukiwać stosując pojęcia, a nie tylko nazwy produktów - np. "na wątrobę", "na nerki", "ból głowy", "chrapanie" itp. Integracja z KtoMaLek zapewni również, że produkty, które są łatwiej dostępne na rynku będą odpowiednio oznaczone.

Baza leków i środków ochrony zdrowia (TurboBLOZ - zawsze aktualna baza on-line)

Numer	Nazwa	Status	Dostępność wg KtoMaLek
6312851	HEPASLIMIN	G	■■■■■
4279501	Essentiale forte	R	■■■■■
4317701	Raphacholin C	R	■■■■■
4348201	Sylimarol 70mg	R	■■■■■
8878001	Proliver	G	■■■■■
4279511	Essentiale Max	R	■■■■■
4348101	Sylimarol 35mg	R	■■■■■
4734811	Hepatil	G	■■■■■
4050401	Boldaloin	R	■■■■■

Zezwolenie (GIS,PL,DR,HŻ,RK,DEK.)

Sposób szukania: GRUPEX (np. na wątrobę)

[+] Sposób [F3] Karta [F9] Filtr [F10] Suplementy [F11] Cena ABD [F12] Spr. w hurtowni [ESC] Zamknij

Zmiany w module APW41 (2020.11.09 [2020.3.10.7]):

- Na wizytówce apteki w zakładce KOWAL, dodano obsługę automatycznego pobrania certyfikatu dla KOWAL. Po prawidłowym pobraniu i zainstalowaniu certyfikatu w systemie KS-AOW, program dodatkowo zapisuje plik certyfikatu oraz hasło do wskazanego katalogu.

Zmiany w module APW13 (2020.11.02 [2020.3.10.7]):

- Dodanie synchronizacji kartotek kontrahentów z repozytorium dokumentów EDE uwzględniającą konfigurację na wymianę faktur elektronicznych.



Zmiany w module APW14 (2020.11.09 [2020.3.10.7]):

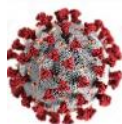
- Remanent czytnikiem. Zmodyfikowano algorytm przyporządkowujący odczytany kod 2D do konkretnej karty zakupu. Obecnie wyszukuje karty zakupu zawierające kody EAN oraz w przypadku dostaw z kodami własnymi karty towarowe z danym EAN'em oraz przyporządkowane im karty zakupów, które posiadają daną serię.

Zmiany w module APW68 (2020.11.09 [2020.3.10.7]):

- Dodano zabezpieczenie przed pojawianiem się błędu TRZB4 - "Podana data transakcji odnosi się do przyszłości", przy generowaniu raportu braków dla raportu utworzonego z listy braków z modułu Zamówienia.

9 listopada Pfizer ogłosił, że stworzył we współpracy z niemiecką firmą BioNTech szczepionkę przeciw Covid-19.

Szczepienia dają szansę na opanowanie rozprzestrzeniania się wirusa i zatrzymanie pandemii. Naukowcy w komunikacie prasowym poinformowali o pozytywnych wynikach testu szczepionki. Badanie preparatu rozpoczęło się 27 lipca. Wzięło w nim udział 43538 osób, które podzielono na dwie grupy – jedna otrzymała preparat zaś druga placebo. Szczepionka była podawana w dwóch dawkach w odstępie 3 tygodni. Odnotowano 94 przypadki zachorowania w całej grupie. Podział zachorowań między obiema grupami wskazuje na skuteczność szczepionki przekraczającą 90 proc. To znacznie więcej niż 50 procentowa skuteczność określona jako wymóg przez FDA i więcej niż używane szczepionki przeciw grypie. Mimo entuzjazmu z jakim przywitano pojawienie się skutecznej metody zapobiegania chorobie wiele kwestii wymaga wyjaśnienia. Badanie będzie kontynuowane do momentu wykrycia w grupie 164 zachorowań, więc finalnie skuteczność szczepionki może się zmienić. Jeśli takie przypadki ciężkiego przebiegu choroby wystąpią w grupie kontrolnej a nie pojawią się wśród zaszczepionych będzie to oznaczało, że preparat zmniejsza ryzyko zgonu. Nie wiadomo czy zaszczepione osoby będą rozprzestrzeniały wirusa nawet jeśli same nie zapadną na Covid. Kolejnym pytaniem jest jak skuteczna będzie szczepionka w grupie osób najbardziej zagrożonych, czyli osób powyżej 65 roku życia. Nie wiadomo jaki jest udział osób w takim wieku wśród uczestniczących w badaniu. Za krótko trwa próba by ocenić jak długo będzie utrzymywała się ochrona, czyli wysoki poziom przeciwciał ochronnych we krwi.



Kolejnym wyzwaniem jest wyprodukowanie tak dużej liczby dawek i ich dystrybucja. Efektywnie szczepienia na masową skalę będą mogły mieć miejsce w trzecim kwartale przyszłego roku. Firma zadeklarowała, że w 2020 będzie w stanie dostarczyć ok. 50 mln dawek, co oznacza możliwość zaszczepienia ok. 20 mln osób. W przyszłym roku możliwe będzie wyprodukowanie 1,3 miliarda dawek.

Poza problemami produkcyjnymi i logistycznymi pozostaje do rozwiązania problem konieczności przechowywania szczepionek w temperaturze -80 stopni Celsjusza. Konkurencyjna szczepionka opracowywana przez firmę Modena wraz z Narodowym Instytutem Alergii i Chorób zakaźnych także będąca na etapie badań 3. fazy wymaga do przechowywania temperatury -20, co oznacza, że jest stabilniejszym preparatem.

Producent leku zapewnia, że pracuje nad ulepszeniem szczepionki na koronawirusa. Dlatego, jak twierdzi wiceprezes Naczelnej Rady Aptekarskiej Marek Tomków, polski rząd powinien poczekać na lepszą wersję leku, którą będzie można transportować w dodatniej temperaturze.