

Jak chronić pracowników apteki przed koronawirusem?



W jaki sposób można zaktualizować licencję na MediVeris?



Jaka jest odpowiedź Ministerstwa Finansów w sprawie oznaczania faktur kodem GTU 09?



Czy wiecie, że od 1 grudnia obowiązuje nowa lista leków objętych zakazem wywozu?



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



Jak dodać kartę towaru bezpośrednio z zawsze aktualnej bazy Turbo BLOZ?

Czytajcie poniżej....

Proponujemy Państwu dodatkową ochronę pracowników i pacjentów przed koronawirusem. Na poniższym zdjęciu przedstawiamy naszą ofertę, w przypadku pytań proszę o kontakt telefoniczny na nr 696 098 725 lub kontakt e-mailowy.



STERYLIS®
PROFESJONALNE STERYLIZATORY POMIESZCZEŃ

Niszczycy COVID-19 w ułamku sekundy

Zastosowanie
szpitale, przychodnie, gabinety lekarskie,
apteki, przedszkola, szkoły, restauracje,
sale fitness, sklepy, biura, w domu

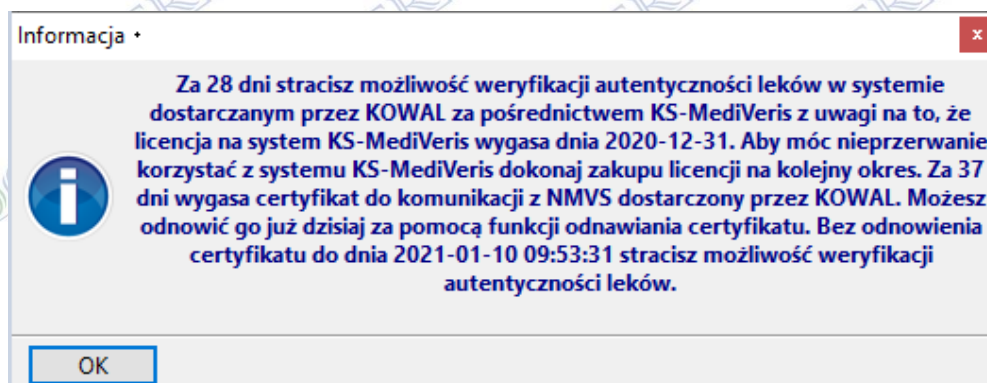
- ✓ Oczyszcza powietrze (2 filtry węglowe z jonami srebra)
- ✓ Technologia medyczna
- ✓ Dezynfekuje powietrze (UV-C), niszczy aż 99,9% patogenów
- ✓ Może pracować w obecności ludzi
- ✓ Skutecznie niszczy wirusy, bakterie, grzyby, pleśnie, pierwotniaki i roztocza
- ✓ Zaprojektowany i produkowany w Polsce
- ✓ Skuteczność potwierdzona certyfikatami i badaniami Uniwersytetu Jagiellońskiego
- ✓ Chroni pacjentów i personel szpitali covidowych w Bochni i Zabrze
- ✓ W opcji z ozonatorem sterylizuje powierzchnie i wykonuje deozonowanie
- ✓ Działa na stacjach Orlen i w restauracjach McDonald's
- ✓ Pierwsze na świecie urządzenie wykorzystujące jednocześnie 4 technologie

ZAMÓW JUŻ DZIŚ

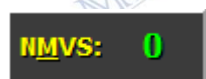
tel. +48 17 864 02 80
kom. +48 602 672 400
e-mail: merido@merido.pl

MERIDO®
OPROGRAMOWANIE DLA MEDYCZYNY I FARMACJI
35-113 Rzeszów, ul. Wita Stwosza 64

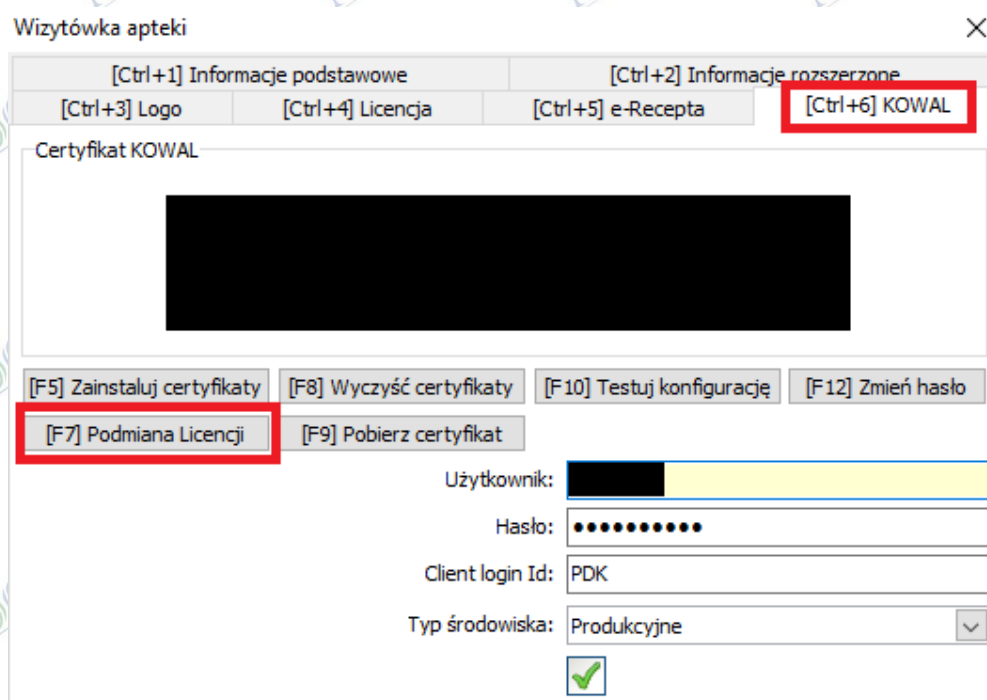
Licencje na moduł MediVeris wygasają z dniem 31.12.2020. Gdy do końca licencji pozostaje 30 dni w KS-AOW pojawi się komunikat:



Operację aktualizacji licencji należy wykonać na stanowisku, które ma aktywny moduł MediVeris, czyli na sprzedaży obok godziny jest okienko:



Aby podmienić licencję na aktualną należy przejść do modułu **41.Administrator** → **Wizytówka** → **[Ctrl+6] KOWAL** → **[F7] Podmiana licencji**



Po zatwierdzeniu powinien pokazać się komunikat „**Podmiana licencji przebiegła prawidłowo**”. Na koniec zapisujemy **[F2] Zapisz**:

Trwa weryfikacja połączenia z NMVS....
Podmiana licencji przebiegła prawidłowo.
Liczba stanowisk objęta licencją KS-MediVeris: 3

[F2] Zapisz

[Esc] Anuluj

W razie jakichkolwiek problemów prosimy o kontakt z naszym serwisem.

Od 1 października wszyscy przedsiębiorcy mają obowiązek raportowania dokonywanych transakcji za pomocą pliku JPK (Jednolity Plik Kontrolny). W dokumencie tym jest też obowiązek podawania dodatkowo oznaczenia dla niektórych towarów, procedur i usług w postaci kodu GTU. Jeden z nich – GTU 09 – dotyczy leków. A dokładniej chodzi o produkty lecznicze, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyroby medyczne objęte obowiązkiem zgłoszenia, o którym mowa w art. 37av ust. 1 Prawa farmaceutycznego. W wielkim skrócie mowa o preparatach z tzw. listy antywywozowej. W związku z tym pojawiło się wiele wątpliwości i interpretacji dotyczących sytuacji, gdy niezbędne jest zastosowanie oznaczenia GTU 09. Otóż nie do końca jasne było czy obowiązek ten ma dotyczyć wszystkich transakcji dotyczących tzw. listy antywywozowej czy tylko tych, dotyczących wywozu poza terytorium RP lub zbycia podmiotowi zagranicznemu? Eksperti doradzali stosowanie “interpretacji ostrożnościowej”



W sprawie ostatecznie wypowiedziało się Ministerstwo Finansów. W odpowiedzi na pytanie dziennikarzy Gazety Prawnej, resort wyjaśnił, że taki **obowiązek oznaczania kodem GTU 09 odnosi się jedynie do tych transakcji, co do których powstał obowiązek wcześniejszego zgłoszenia głównemu inspektorowi farmaceutycznemu przez przedsiębiorcę, w związku z zamiarem wywozu leków i wyrobów medycznych poza terytorium Polski, lub zbycia tych towarów podmiotowi prowadzącemu działalność poza terytorium Polski.** To dobra wiadomość dla sprzedawców leków i wyrobów medycznych. Wynika z niej, że obowiązek oznaczania transakcji kodem GTU_09 w jednolitym pliku kontrolnym JPK_V7 dotyczy mniejszej liczby przypadków niż pierwotnie się obawiano. Oznaczenie transakcji kodem GTU 09 dotyczy zatem wyłącznie transakcji, gdy powstał obowiązek zgłoszenia w związku z wywozem leków i wyrobów medycznych poza terytorium kraju bądź do zbycia ich podmiotowi prowadzącemu działalność za granicą, jest dużym uproszczeniem dla przedsiębiorców. Żadna z tych sytuacji nie dotyczy zatem apteki. W innym piśmie Ministerstwo Finansów wskazało jednocześnie, że oznaczenie GTU 09 będzie miało zastosowanie również w sytuacji dostawy tych towarów podmiotowi prowadzącemu działalność poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wtedy, gdy towar w wyniku dokonanej dostawy nie opuści terytorium kraju.



Od 1 grudnia obowiązuje nowy wykaz produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych zagrożonych brakiem dostępności na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Na liście jest 389 pozycji. W porównaniu do poprzedniego obwieszczenia, z 6 listopada, lista jest dłuższa. Wtedy było na niej 325 pozycji.

Listę wzbogaciło 5 substancji w różnych opakowaniach i dawkach:

- Cisatrakurium - stosowane w anestezjologii w celu zwiótczenia mięśni szkieletowych w przebiegu znieczulenia ogólnego
- Fentanyl – środek przeciwbólowy i anestezjologiczny
- Midazolam – środek rozluźniający mięśnie, o działaniu anestetycznym, nasennym i uspokajającym
- Noradrenalina
- Propofol – lek usypiający

Minister Zdrowia w dniu 30 listopada 2020 r. wydał również kolejne obwieszczenie w sprawie ograniczenia w ordynowaniu i wydawaniu produktów leczniczych na jednego pacjenta. Zgodnie z jego treścią od 1 grudnia br. dla jednego pacjenta będzie można wydać: nie więcej niż 3 opakowania leku Viregyt K po 50 kapsulek (EAN 05909990320912) na 30 dni stosowania. Powyższy lek może być ordynowany i wydawany wyłącznie we wskazaniach objętych refundacją, czyli: w chorobie i zespole Parkinsona, w leczeniu dyskinezy późnej u osób dorosłych. Tym samym nie ma możliwości realizacji recept wystawionych na 100%, nawet wystawionych przed 1 grudnia.

Zmiany w module APW11 (2020.12.01 [2020.3.11.1]/[2021.1.1.4]):

- Kategorie GRUPEX: zmiana obsługi filtrów.

Zmiany w module APW11 (2020.12.03 [2020.3.11.2]/[2021.1.1.5]):

- Dodano mechanizm zmiany ryczałtu na leki robione na kolejny rok.
- Poprawiono wydruk tekstowy faktury sprzedaży: dłuższy napis Słownie nie mieścił się w linii i nie przechodził do drugiej.
- Poprawiono sprzedaż leku robionego z uprawnieniami DN i CN.
- Poprawiono odczyt numeru ostatniego wydruku dla drukarki Elzab Mera + i Mera Online.
- Udoskonalenie mechanizmu automatycznego rezerwowania KtoMaLek.



Zmiany w module APW13 (2020.12.02 [2020.3.11.2]/[2021.1.1.5]):

- Dodanie możliwości dodawania obrazów dokumentów do repozytorium EDE.
- Umożliwienie dołączenia pliku faktury/obrazu faktury z repozytorium EDE.

-
- Umożliwienie wczytania dokumentu na magazyn z istniejącego dokumentu w EDE.
 - Weryfikacja istnienia dokumentu w EDE na pobranej liście faktur z hurtowni.

Zmiany w module APW21 (2020.12.02 [2020.3.11.2]/[2021.1.1.5]):

- Eksport do obcych FK. Dodano możliwość eksportu dokumentów sprzedaży do programów FAKT, Mała Księgowość, SKP i Streamsoft ALA. Formaty też umożliwiają przekazywanie oznaczenia dla JPK.
- Eksport do obcych FK. Dodano możliwość eksportu dokumentów zakupu i sprzedaży do programu Enova. Format też umożliwia przekazywanie oznaczenia dla JPK.

Zmiany w module APW41 (2020.12.02 [2020.3.11.2]/[2021.1.1.5]):

- Dodanie uprawnienia na usuwanie dokumentu faktury elektronicznej.
- Dodanie globalnej opcji umożliwiającej zapis obrazów faktur do repozytorium EDE.

Zmiany w module APW11 (2020.12.04 [2020.3.11.3]/[2021.1.1.6]):

- e-Recepta: Wgrano nowa transformatę CSIOZ (CDA_PL_IG_1.3.2) w związku z planowanym przez CeZ wdrożeniem od dnia 2020.12.12 e-Recepty w wersji PIK HL7 CDA 1.3.2.
- poprawiono wyświetlanie akceptacji warunków licencyjnych dla KS-MediVeris.

Zmiany w module APW13 (2020.12.04 [2020.3.11.3]/[2021.1.1.6]):

- Poprawiono przyjęcie dokumentu na magazyn. Usunięcie błędu: "Nie zainicjowano serwera KS-EDE".

W wersji KS-AOW 2020.3.11.0 i KS-AOW 2021.1.1.3 umożliwiono dodanie nowej kartoteki do bazy BLOZ bezpośrednio z chmury. Funkcjonalność zadziała w momencie, kiedy użytkownik nie ma aktualnej lokalnej bazy BLOZ, jest w trybie Turbo i próbuje:

- wejść na kartę produktu.
- wybrać produkt, aby dodać go do kartoteki lokalnej.

