



Kiedy zmieniamy czas z zimowego na letni? Jak wykonać zmianę czasu na drukarkach fiskalnych?



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



Czy wiecie, że każdy może zgłaszać swoje pomysły odnośnie programu KS-Apteka?



Jak zrealizować e-Receptę w przypadku braku Internetu lub awarii systemu SIM?



Kiedy będzie nowa wersja rejestru leków i listy surowców farmaceutycznych?

Czytajcie poniżej....



W nocy z 27 na 28 marca 2021 r. (z soboty na niedzielę) z godz. 2:00 na godz. 3:00 zmieniamy czas z zimowego na letni (zmiana o godzinę do przodu). Modyfikację czasu należy wykonać po zakończeniu sprzedaży wieczorem w sobotę (po wykonaniu raportu fiskalnego dobowego) lub przed rozpoczęciem sprzedaży kolejnego dnia rano na każdym stanowisku współpracującym z drukarką fiskalną.

Instrukcję do wykonania zmian znajdziecie pod adresem:

http://www.merido.pl/apteki/zmiana_czasu_032021.pdf

Zmiany w module APW11 2021.03.24 [2021.1.4.5]:

- W poprawie sprzedaży poprawiono wyświetlanie jednostki dla korekty zaliczki: Zamiast 'op' będzie wyświetlane 'zal'.
- Na wydruku graficznym recepty farmaceutycznej dodano imię, nazwisko, tytuł i numer PWZ osoby wystawiającej.
- eZWM: w Sprzedaży w oknie "Dokumenty realizacji" dodano możliwość pobrania wydruku części II.
- eZWM: w Sprzedaży w "Kody eZWM" → "[F8] Przegląd" → "[F5] Ostatnia sprzedaż" dodano możliwość podglądu sprzedaży wybranego pacjenta.
- Sprzedaż podstawowa → NMVS → Leki sprzedane z alertami/komunikatami - dodanie możliwości kopiowania alertu do schowka Ctrl+C.



Zmiany w module APW13 2021.03.24 [2021.1.4.5]:

- W oknie "Kontrola dokumentów zakupu" dodano kolumnę "Dostawca" (domyślnie ukryta).
- W oknie "Kontrola dokumentów zakupu" dodano możliwość wyboru widoczności kolumn (przycisk: "[F12] Opcje").

Zmiany w module APW21 2021.03.24 [2021.1.4.5]:

- Poprawiono filtr w Zbiorczej ewidencji recept: dodano możliwość odfiltrowania recept bez wpisanego oddziału NFZ.
- W zestawieniach środków pomocniczych dodano możliwość powiązania lub zmiany powiązania towaru z pozycją produktu z umowy z NFZ. Prawym przyciskiem myszki na pozycji wniosku: "Pozycja w umowie NFZ (UMX)".

Zmiany w module APW23 2021.03.24 [2021.1.4.5]:

- Książka kontroli narkotyków i psychotropów: umożliwienie wykonania wydruku bez pozycji, z dodatkowym opisem o braku przychodów i rozchodów w danym okresie.

Zmiany w module APW68 2021.03.24 [2021.1.4.5]:

- Generowanie raportu obrotów i stanów. Dodanie zabezpieczeń przed wygenerowaniem korekty raportu do korekty lub raportu pierwotnego, który nigdy nie był wysłany.



Firma Kamssoft w dniu 24.03.2021r. udostępniła Państwu odświeżoną i rozbudowaną Giełdę Pomysłów, dzięki której będą mogli Państwo aktywnie uczestniczyć w decydowaniu o kierunkach rozwoju systemu aptecznego, a równocześnie będzie mieć Państwo informację o istotnych projektach realizowanych w wyniku zbliżających się, kolejnych **wymogów urzędowych**. Najważniejsza zmiana to przede wszystkim podgląd na bieżący i planowany harmonogram działań zmierzających do udostępnienia najbardziej oczekiwanych realizacji Państwa pomysłów. W harmonogramie są umieszczane również bieżące i planowane do realizacji pomysły prawodawców, a także pomysły Kamssoftu. Dodatkowo planowane jest poddanie pod głosowanie sposobów realizacji niektórych pomysłów ustawodawcy, aby mogli Państwo wybrać najskuteczniejszy dla Państwa scenariusz wykorzystania systemu. Dotyczy to także pomysłów, których inicjatorem będzie Kamssoft. Oczywiście Giełda Pomysłów nadal pozwala na zgłaszanie własnych pomysłów na nowe funkcjonalności/usprawnienia, poddanie ich pod głosowanie społeczności farmaceutów jak również głosowanie na pomysły innych użytkowników i obserwowanie postępów w głosowaniu. Na tym nie koniec. W ostatnim czasie firma Kamssoft intensywnie pracowała nad aktualizacją procedur zarządzania zgłoszeniami, które trafiają na Giełdę Pomysłów. Już od początku roku 2021 pracuje zgodnie z tymi procedurami, a to oznacza, że każdy pomysł, który zostanie pozytywnie zweryfikowany i poddany pod głosowanie po maksymalnie 60 dniach przejdzie do ostatniego etapu - decyzji, która może oznaczać albo realizację, albo rezygnację z realizacji. Nie będzie innego stanu, każdy pomysł doczeka się decyzji po kilku dniach od zakończenia głosowania. Wszystkie te pomysły, których realizacją są Państwo najbardziej zainteresowani i co do których została podjęta decyzja o realizacji będą miały określony szacowany termin udostępnienia funkcjonalności w systemie aptecznym. Realizację pomysłów mogą Państwo oczywiście na bieżąco śledzić we wspomnianym wcześniej harmonogramie.

Zapraszamy do obejrzenia krótkiego filmiku promującego Giełdę Pomysłów:
https://www.youtube.com/watch?v=e19N8WUg8_c

Zachęcamy do korzystania z Giełdy Pomysłów i cieszenia się kolejnymi funkcjonalnościami w systemie aptecznym. Giełda Pomysłów dostępna jest bezpośrednio z Państwa systemu aptecznego z modułu APW62, (logowanie nastąpi automatycznie) lub bezpośrednio ze strony <https://gp.kamssoft.pl/> (wymagane jest logowanie za pomocą poświadczeń KS-EWD).



W przypadku braku dostępu do systemu e-zdrowie (P1) realizacja e-Recepty w systemie KS-AOW będzie możliwa, jeżeli pacjent spełni wszystkie wymienione niżej warunki:

1. Udostępni informacje o wystawionej e-Recepcie; dokument można przedstawić w następujących formach:
 - na wskazany w systemie informacji w ochronie zdrowia adres poczty elektronicznej;

-
- w postaci wydruku informacyjnego;
 - w formie elektronicznej, udostępnionej na Internetowym Koncie Pacjenta;
2. Okaze dokument potwierdzający tożsamość;
 3. Złoży oświadczenie, w którym powinny znaleźć się następujące informacje:
 - poświadczenie pacjenta, że nie zrealizował wcześniej danej e-recepty;
 - klauzulę: „Jestem świadomy odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia”;
 - imię i nazwisko pacjenta;
 - PESEL lub seria i nr innego dokumentu potwierdzającego tożsamość;
 - podpis.

Zalecane jest utrwalenie informacji o realizowanej e-Recepcie, ponieważ dane te mogą być potrzebne w sytuacji, gdy wystawienie DRR nie będzie możliwe. W przypadku, gdy e-Recepta jest realizowana na podstawie wydruku informacyjnego, to farmaceuta może dokument zachować (jeżeli pacjent wyrazi na to zgodę), skserować lub sfotografować. W sytuacji, gdy e-Recepta jest realizowana na podstawie, np. dokumentu umieszczonego na IKP, rekomendowane jest wykonanie zdjęcia.

Na stronie OSOZ Tutor został opublikowany film, który przedstawia jak w praktyce wygląda realizacja e-Recepty w trybie awaryjnym:

<https://tutor.osoz.pl/osoz-tutor-realizacja-e-recept-w-praktyce-tryb-awaryjny/>

Z poniższego linka można pobrać również instrukcję:

http://www.merido.pl/apteki/tryb_awaryjny_erecept.pdf



29 marca 2021r. Centrum e-Zdrowia udostępni nową wersję Rejestru Produktów Leczniczych (RPL) oraz Listy Surowców Farmaceutycznych (LSF). Rejestr przeszedł zmianę technologiczną oraz wizualną. Dostęp do nowej wersji RPL będzie możliwy jak dotychczas, z poziomu Platformy Rejestrów Medycznych - dodaje centrum. Jednocześnie informuje, że wraz z wdrożeniem, zawartość rejestru w formie plików XML, CSV i XLSX zostanie udostępniona również w nowej wersji. W okresie przejściowym zarówno pliki w starej jak i w nowej formie będą dostępne na Platformie Rejestrów Medycznych, w zakładce Rejestr Produktów Leczniczych. Rejestr Produktów Leczniczych zawiera informacje o wszystkich produktach leczniczych przeznaczonych dla ludzi oraz weterynaryjnych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Zawiera podstawowe informacje o produktach leczniczych, a także druki informacyjne.
