



Kiedy będzie przerwa techniczna w systemie ZSMOPL? Jakich utrudnień można się spodziewać?



Jakie korzyści daje usługa „Kategoryzacja GRUPEX” z pakietu Dream Team?



Czy widzieliście przygotowany przez GIF przewodnik po weryfikacji autentyczności leków?



Czy wiecie, że farmaceuci mogą już wykonywać szczepienia przeciw COVID-19 w aptekach?

Czytajcie poniżej...

~~ZSMOPL~~

Z opublikowanego przez CSIOZ komunikatu możecie dowiedzieć się, iż w związku z planowanym wdrożeniem wersji 1.25 ZSMOPL na środowisko PRODUKCYJNE nastąpi przerwa w dostępności środowiska w dniu 9 czerwca br. w godz. 12.30 – 17.00. W tym czasie nie będzie możliwe przesłanie raportów na platformę oraz pobranie statusów. Opis zmian:

- Dodanie nowego ostrzeżenia TROS56 – „Apteka wskazana w transakcji jako kontrahent aktualnie w Rejestrze Aptek nie posiada statusu aktywna”,
- Dodanie nowego ostrzeżenia TROS57 – „Hurtownia wskazana w transakcji jako kontrahent aktualnie w Rejestrze Hurtowni Farmaceutycznych nie posiada statusu aktywna”,
- Dodanie nowego ostrzeżenia TRZB7 – "Produkty o kategorii OTC nie podlegają obowiązkowi zgłaszania braków",
- Poprawa mechanizmu dodawania deklaracji dostaw w przypadku wyboru produktu z wcześniejszej deklaracji,
- Poprawa mechanizmu usuwania uprawnień po dezaktywacji konta,
- Optymalizacja wyświetlania zgłoszeń braków.

 GRUPEX

Poniżej przedstawiamy korzyści jakie daje usługa Kategoryzacji GRUPEX w KS-Aptecze:

- Wsparcie dla początkujących operatorów - nie trzeba znać nazwy konkretnego produktu, np. jeżeli pacjent sygnalizuje problem z kamieniami nerkowymi,
- Wsparcie dla każdego wyszukanego produktu, którego akurat brakuje na stanie - wystarczą tylko dwa kliknięcia i można wybrać aktualnie dostępny produkt z tej samej grupy terapeutycznej,
- Wsparcie dla każdego - czasem zdarza się, że na magazynie zapodzieje się jakiś produkt, któremu kończy się data ważności system sam o nim przypomni, co pozwoli uniknąć straty finansowej dla apteki,
- ok 27 zł miesięcznie - wystarczy, że raz w tygodniu ta funkcja okaże się użyteczna i zakup się spłaca (wypracowana marża na poziomie 27 zł),
- ok 27 zł miesięcznie - wystarczy, że uda się sprzedać 1 dodatkowe opakowanie produktu przed przeterminowaniem w miesiącu i zakup się spłaca (cena zakupu na poziomie 27 zł).

Nr	Nazwa	Punkty	Ilość	Cena	Marża	Data ważności
4436	Cirrus Duo (Cirrus) tabl. oprzedł. uwaln. 5m		1 op	125.80 zł	86.92%	2020.09.30
2808	Claritine Active tabl. 5mg+0,12g 10 szt.		750 op	13.00 zł	22.46%	2014.08.31

Nr	Nazwa (wyszukiwanie w GRUPEX)	Punkty	Półka
221	Cipronex tabl.powl. 0,5g 10tabl.(blister)		
222	Cipropol tabl.powl. 0,5g 10tabl.(2blist.po		
4436	Cirrus Duo (Cirrus) tabl.oprzedł.uwaln. 5m		
2076	Ciśnien. INTEC HI 868 automat 1 szt.		
2077	Ciśnien. INTEC KP-6824 półautomat 1szt.		

G. 4 Cena 125.80 zł Ilość 1.000 op
Przeziębienie

Jeśli chcecie ułatwić swoją pracę i zakupić usługę lub uzyskać więcej informacji to zapraszamy do kontaktu z naszym serwisem.

Główny Inspektorat Farmaceutyczny przygotował przewodnik dla podmiotów biorących udział w obrocie produktami leczniczymi, dotyczący weryfikacji ich autentyczności. Wyjaśniono w nim m.in. jak postępować z alertami wywołanymi przez PLMVS na każdym etapie dystrybucji leku. W przewodniku Główny Inspektor Farmaceutyczny przypomina, że od 1 lipca 2020 r. wszedł w życie przepis art. 127cb ustawy – Prawo farmaceutyczne, wprowadzający kary pieniężne za nierealizowanie obowiązków, o których mowa w tzw. dyrektywie fałszywkowej. Zgodnie z nim podmiot prowadzący aptekę ogólnodostępną, aptekę szpitalną, punkt apteczny lub dział farmacji szpitalnej, który nie realizuje tych obowiązków podlega karze pieniężnej w wysokości do 20 000 zł. Kary pieniężne nakłada właściwy wojewódzki inspektor farmaceutyczny. Link do przewodnika:

<https://www.gov.pl/web/gif/weryfikacja-autentycznosci-produktow-leczniczych---wymagania-i-wyjasnienia>

28 maja br. Prezydent RP Andrzej Duda podpisał ustawę z dnia 15 kwietnia 2021 r. o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw. Ustawa weszła w życie 29 maja br. Regulacja jest szczególnie istotna dla farmaceutów, ponieważ stwarza możliwość wykonywania szczepień ochronnych w aptekach. Zgodnie ze znowelizowaną ustawą, do art. 86 Prawa farmaceutycznego, został dodany ust. 8a o brzmieniu: „w aptekach ogólnodostępnych, spełniających wymagania określone w przepisach wydanych na podstawie art. 97 ust. 5 i art. 98 ust. 5, mogą być przeprowadzane szczepienia ochronne zgodnie z przepisami ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi”. Tym samym farmaceuty, którzy nabyli uprawnienia do wykonywania szczepień przeciw COVID-19, odbywając certyfikowane szkolenie zakończone egzaminem, będą mogli szczepić pacjentów również w aptekach. Zgodnie z informacją Rządowego Centrum



Legislacji (RCL), aktualnie na etapie konsultacji publicznych znajduje się również projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie szczególnych wymogów, jakim powinien odpowiadać lokal apteki, aby mogły się w nim odbywać szczepienia ochronne. Zgodnie z dokumentem, po spełnieniu określonych wymagań, szczepienia w aptekach będą mogły być przeprowadzane w pomieszczeniu administracyjno-szkoleniowym lub izbie ekspedycyjnej. Projekt szczegółowo określa również podstawowe wyposażenie apteki, która będzie wykonywać szczepienie. Link do projektu: <https://legislacja.rcl.gov.pl/projekt/12347100/katalog/12789808#12789808>
