

Рекомендации «ЮНИКО»

Пункт №4

При наличии АИС "База изъятых ЛС" проводить проверку на изъятые можно самостоятельно с использованием отчета "Проверка на изъятые медикаменты".

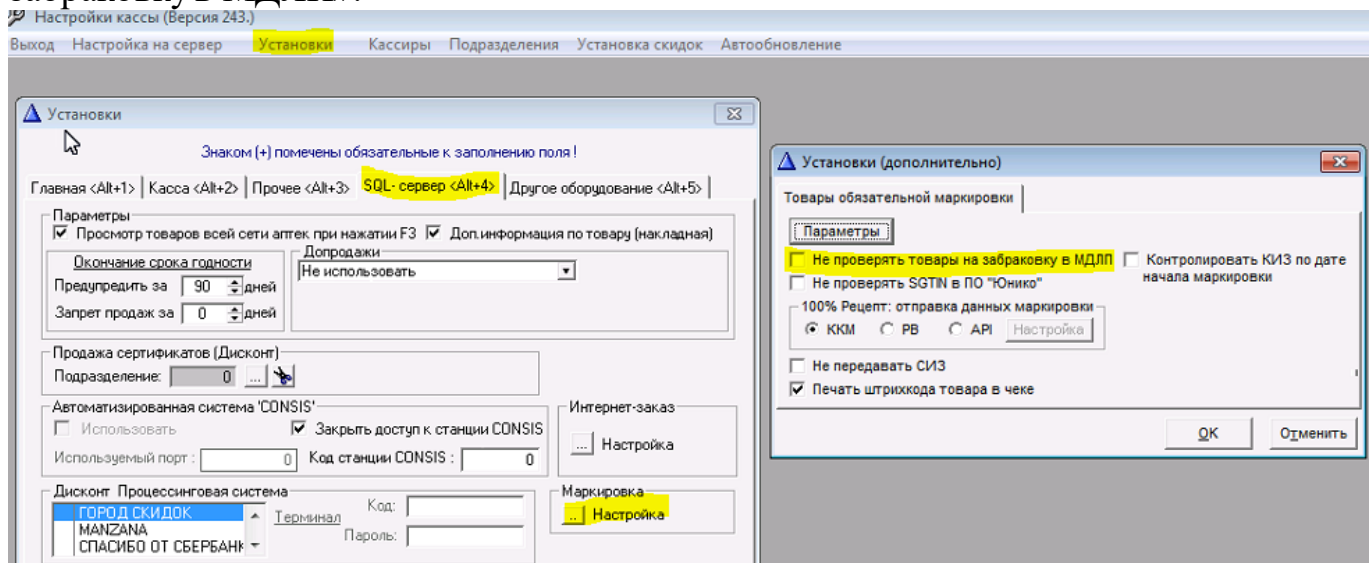
Пункты №1-3.

В них говорится об отключении избыточной дополнительной проверки при реализации.

Как настроить Программу «ЮНИКО»?

В версиях АРМ «Кассир» до 246.

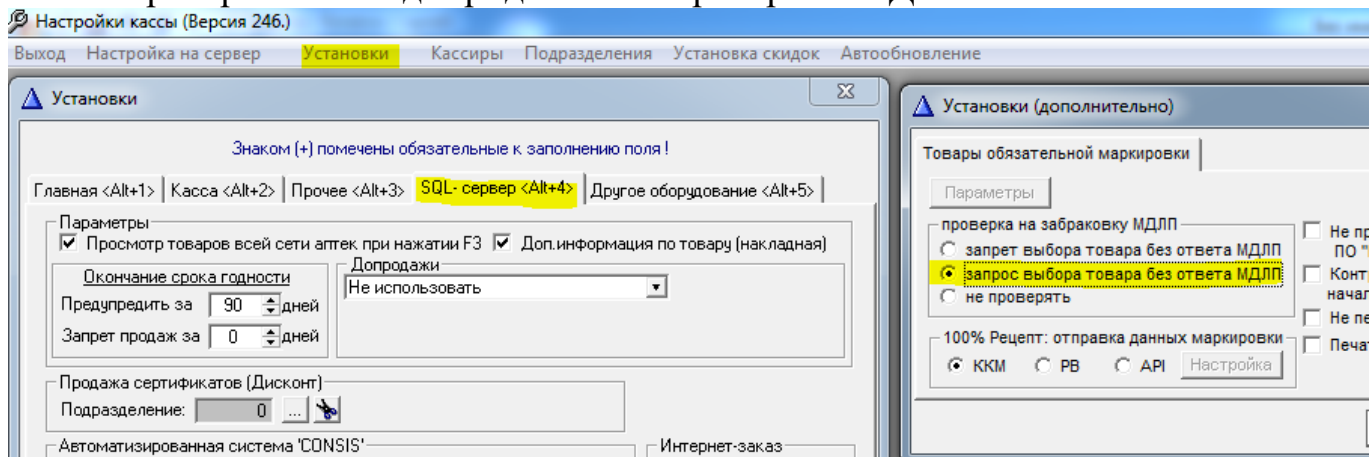
Можно выключить “избыточную” проверку, поставив настройку «Не проверять на забраковку в МДЛП».



В версии Кассы 246 и выше.

Три варианта:

1. «Запрет выбора товара без ответа МДЛП». Всегда включена проверка. Если МДЛП не отвечает, продать нельзя.
2. «Запрос выбора товара без ответа МДЛП». По данной настройке, если более 60 секунд не отвечает МДЛП, выпадает запрос пробития без проверки. Данная настройка РЕКОМЕНДУЕТСЯ.
3. «Не проверять». Всегда продавать без проверки в МДЛП.



Данные настройки можно сделать самостоятельно!!!

Для запуска приложения «Настройки кассы» необходимо сделать «Выход» из программы АРМ «Кассир» и запустить ярлык «Настройки кассы»(Setings.exe). если на рабочем столе нет такого ярлыка, то выбрать по правой кнопке мыши «Свойства» ярлыка запуска АРМ «Кассир»(cash.exe) и перейти в п. «Расположение файлов». Далее найти файл Setings.exe и запустить его.

Продажа товаров со статусом «Принят» (по обратной схеме акцепта 416 без подтверждения по 607) будет возможна в новых версиях Склада и АРМ «Кассир». Выход версии планируется до конца октября по итогам совещания, назначенного ЦРПТ на 26.10.2020 для разработчиков кассового ПО.

23.10.2020

Отдел сопровождения ПО "ЮНИКО"
(499)346-35-95, (495)518-57-17 (доб.2),

Разъяснения Директора Юридической компании «Юнико-94»

22 октября 2020 "Честный знак" проинформировал участников ФГИС МЛДП о том, что в целях бесперебойной работы аптечным организациям рекомендуется: Осуществлять розничные продажи лекарственных препаратов, маркированных средствами идентификации, через контрольно-кассовую технику сразу после отправки в систему мониторинга сведений о поступивших в аптечную организацию лекарственных препаратах, не дожидаясь результатов осуществления проверки наличия в системе мониторинга успешно зарегистрированных сведений о приемке лекарственного препарата или подтверждения приемки таких лекарственных препаратов. Могут ли аптечные организации пользоваться данными рекомендациями, или же нужно ждать объяснения от МЗ РФ?

ОТВЕТ:

В соответствии с пунктом 44 утвержденного Постановлением Правительства РФ от 14.12.2018 г. N 1556 «Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения» (в ред. от 21.07.2020) при обратном порядке представления сведений в систему мониторинга движения лекарственных препаратов (МДЛП) аптечная организация в течение 1 рабочего дня с даты приемки лекарственных препаратов представляет в систему мониторинга сведения о принятых лекарственных препаратах, предусмотренные пунктом 3 приложения N 6 к Положению.

При этом поставщик в течение 1 рабочего дня с даты регистрации в системе мониторинга сведений о принятых лекарственных препаратах, но до представления сведений о дальнейших операциях с такими лекарственными препаратами подтверждает достоверность сведений, содержащихся в системе мониторинга о переданных лекарственных препаратах, путем представления сведений в систему мониторинга, предусмотренных пунктом 4 приложения N 6 к Положению.

При этом явного запрета на дальнейшую реализацию полученного аптечной организацией лекарственного препарата до передачи в систему МДЛП сведений поставщиком указанное Положение не содержит. В то же время совершенно очевидно, что указание в пункте 44 Положения о том, что поставщик должен подтвердить достоверность переданных в систему МДЛП аптекой сведений ДО представления сведений о дальнейших операциях с лекарственными препаратами, выглядит абсолютно глупо, поскольку поставщик вообще не может знать ничего о дальнейших операциях с отгруженным товаром.

Также очевидно, что, разрабатывая данный документ, чиновники Минздрава РФ, конечно же, имели в виду, что аптека не должна продавать маркированный препарат до передачи в систему МДЛП поставщиком подтверждающих сведений. Просто чиновникам, по всей видимости, не хватило квалификации для того, чтобы грамотно и понятно составить предложение, описывающее данную норму.

Тем не менее, как мы уже указали выше, в явном виде запрет на дальнейшую реализацию маркированного товара сразу после получения его от поставщика Положением о системе МДЛП не установлен.

Таким образом, строго говоря, аптека, выполнив требование пункта 44 Положения по передаче сведений в систему о получении маркированного товара и получив подтверждение оператора ЦРПТ об отсутствии ошибок при передаче сведений, вправе реализовать полученный товар и пробивать кассовый чек, не дожидаясь передачи сведений в систему МДЛП поставщиком.

По нашему мнению, в этом случае аптека не должна быть признана нарушителем требований указанного Положения, тем более если аптека действует в соответствии с рекомендациями оператора ЦРПТ «Честный знак».

Тем не менее, по нашему мнению, во избежание возможных недоразумений в дальнейшем, аптеке целесообразно не реализовывать полученный товар до истечения с момента передачи ею сведений в систему мониторинга одного рабочего дня, отведенного поставщику для передачи в систему сведений, подтверждающих отгрузку товара.

Директор Юридической компании «Юнико-94»
Милушин Марат Игоревич