

Приложение №3 к приказу
Департамента лекарственных средств и медицинских изделий
при Министерстве здравоохранения
Кыргызской Республики № 29 от 3 марта 2023г.

Утверждаю

Директор Департамента лекарственных
средств и медицинских изделий при

Министерстве здравоохранения
Кыргызской Республики

Абалиева А.И.

2023 г.



**Методические рекомендации по
использованию Информационной
системы**

ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ

**лекарственных средств и
медицинских изделий - II**

(ЭБД-II)

СОДЕРЖАНИЕ

1. Ведение	
2. Ввоз и оценка качества	
2.	
1 ЦЕЛЬ	3
2.2 ОПИСАНИЕ	3
2.3 СОКРАЩЕНИЯ	3
2.4 СПРАВОЧНЫЕ ДОКУМЕНТЫ	3
2.5 ВВОЗ и ОЦЕНКА КАЧЕСТВА	4
2.6 ЗАЯВКА НА ВВОЗ	5
2.7 ЗАЯВКА НА ВВОЗ ГАР.ПИСЬМО	9
2.8 ЗАЯВКА НА ОЦЕНКУ КАЧЕСТВА	11
2.9 СЧЕТ НА ОПЛАТУ	13
3. 16	
3.1 ЦЕЛЬ	14
3.2 ОХВАТ	14
3.3 СОКРАЩЕНИЯ	14
3.4 СПРАВОЧНЫЕ ДОКУМЕНТЫ	14
3.5 РЕГИСТРАЦИЯ ВВОЗА	15
3.6 РЕГИСТРАЦИЯ ПРОИЗВОДСТВА	19
3.7 ДЕКЛАРАЦИЯ ЗАПАСОВ	23
3.8 ПЕРЕДАЧА	24
3.9 ГЕНЕРАЦИЯ КОДОВ	26
3.10 ПРОВЕРКА ПРЕПАРАТА	26
4. Система учета движения лекарственных средств (Track&Trace) (I Этап) для аптек и организаций здравоохранения	4.1 ЦЕЛЬ 28
4.2 ОХВАТ	28
4.3 СОКРАЩЕНИЯ	28
4.4 СПРАВОЧНЫЕ ДОКУМЕНТЫ	28
4.5 ДЕКЛАРАЦИЯ ЗАПАСОВ	29
4.6 ФУНКЦИЯ ПРИНЯТИЯ	29
4.7 УВЕДОМЛЕНИЕ О ПРОДАЖЕ	32
4.8 ОТМЕНА ПРОДАЖИ	33
4.9. ПОТРЕБЛЕНИЕ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ	34
4.10. ПРОВЕРКА ПРЕПАРАТА	37

1. Введение

Настоящие методические рекомендации по использованию Информационной системы «Электронная база данных лекарственных средств и медицинских изделий» разработаны в соответствии с постановлением Кабинета Министров Кыргызской Республики №53 от 9 февраля 2023 года «О внедрении системы прослеживаемости лекарственных средств в Кыргызской Республике».

Данное методическое руководство разделена на три раздела: «ввоз и оценка качества» предназначена для импортеров лекарственных средств в Кыргызской Республике, системы учета движения лекарственных средств для импортеров, а также для аптек и организаций здравоохранения.

В связи с развитием и глобализацией торговли производство и дистрибуция лекарственных средств в настоящее время осуществляются через многокомпонентные цепи поставок. Движение продукции к пациенту состоит из множества этапов, зачастую включая производство в одной стране мира и транспортировку через государственные границы в целях последующего размещения на рынке или продажи в других странах.

По мере расширения сети дистрибуции и появления все новых звеньев в цепи поставок создается крайне высокая нагрузка на органы регулирования в отношении возможностей надзора. Таким образом, снижается результативность надзора за цепью поставок и возрастает риск попадания на рынок некондиционной и фальсифицированной медицинской продукции, а также вероятность неэффективного ведения хозяйственной деятельности, заключающаяся, например, в истощении запасов (дефектура) или истечении срока годности продукции. Это, в свою очередь, может приводить к утрате доверия населения и в последующем неготовности к принятию и выполнению программ в области здравоохранения, а также их недостаточному охвату. Таким образом, крайне важно уделить этим вопросам должное внимание и наладить работу по усилению надежности и повышению эффективности цепи поставок, делая основной упор на безопасности пациентов.

2. ВВОЗ и ОЦЕНКА КАЧЕСТВА

ПОЛЬЗОВАТЕЛЬСКИЙ ДОКУМЕНТ для ИМПОРТЕРОВ

2.1 ЦЕЛЬ

Целью данного руководства является предоставление инструкций по использованию модуля «Ввоз и оценка качества» в системе Электронная база данных ЛС и МИ (ЭБД) для компаний-импортеров. Содержание руководства дополнено примерами и полноэкранными изображениями или разделами, демонстрирующими описанный функционал. Данные, отображаемые на этих экранах, являются примерами и должны использоваться только в качестве справки при работе с системой.

2.2 ОПИСАНИЕ

В этом руководстве описаны процессы отправки заявки в Единое окно на импорт, одобрение со стороны Единого окна заявки на импорт, подача заявки на оценку качества и одобрение заявки на оценку качества.

2.3 СОКРАЩЕНИЯ

Имя	Описание
ЭБД	Электронная база данных ЛС и МИ

2.4 СПРАВОЧНЫЕ ДОКУМЕНТЫ

Документ №	Имя	Тип
KNMDB-001	ПОЛЬЗОВАТЕЛИ, СИСТЕМНЫЙ ВХОД с ПАРОЛЕМ	Руководство пользователя

2.5ВВОЗ и ОЦЕНКА КАЧЕСТВА

Шаги модуля “Ввоз и оценка качества” описаны ниже:

№	Наименование шага	Описание шага	Роль
1	Заявка на ввоз	Подача заявки на ввоз. Прикрепляются документы, выбирается продукт с указанием количества, номера партии, сроков...	Компания
2	Заявка на ввоз гар.письмо	Формирование гарантийного письма	Компания
3	Ввоз ЕО	Сотрудник ЕО проверяет заявку на ввоз	ДЛС и МИ
4	Заявка на оценку качества	Подача заявки на оценку качества. Прикрепляются документы качества, есть возможность изменить количество, номера партии, сроки.	Компания
5	Оценка качества ЕО	Сотрудник ЕО проверяет заявку на оценку качества	ДЛС и МИ
6	Назначение эксперта	Уполномоченное лицо ДЛС и МИ назначает эксперта по оценки качества для заявки на оценку качества	ДЛС и МИ
7	Отбор образцов	На этом этапе проводится отбор образцов для оценки качества, а также принимается решение об освобождения от посерийного контроля	ДЛС и МИ

8	Назначение показателей	На этом этапе эксперт по оценке качества назначает лабораторные тесты	ДЛС и МИ
9	Лаб. испытания	Этап на котором проводятся лабораторные испытания	ДЛС и МИ
10	Лаб. испытания одобрены	Этап на котором лаб. испытания завершены и одобрены	ДЛС и МИ
11	Счет на оплату	Этап на котором выставляется счет на оплату. Компаниям необходимо оплатить за услуги ДЛС и МИ.	ДЛС и МИ, Компания
12	Выдача заключения	Этап на котором выдается заключение об оценке качества	ДЛС и МИ

Примечание: Если на этапе “Отбор образцов” принимается решение об освобождении от посерийного контроля, то заявка переходит на этап “Счет на оплату” и после проведения оплаты на этап “Выдача заключения”.

7	Отбор образцов	На этом этапе проводится отбор образцов для оценки качества, а также принимается решение об освобождении от посерийного контроля	ДЛС и МИ
---	----------------	--	----------

11	Счет на оплату	Этап на котором выставляется счет на оплату.	ДЛС и МИ, Компания
----	----------------	--	-----------------------

		Компаниям необходимо оплатить за услуги ДЛС и МИ.	
12	Выдача заключения	Этап на котором выдается заключение об оценки качества	ДЛС и МИ

2.6 ЗАЯВКА НА ВВОЗ

Для входа в систему необходимо пройти по WEB адресу <https://ndb.med.kg/account/login> .

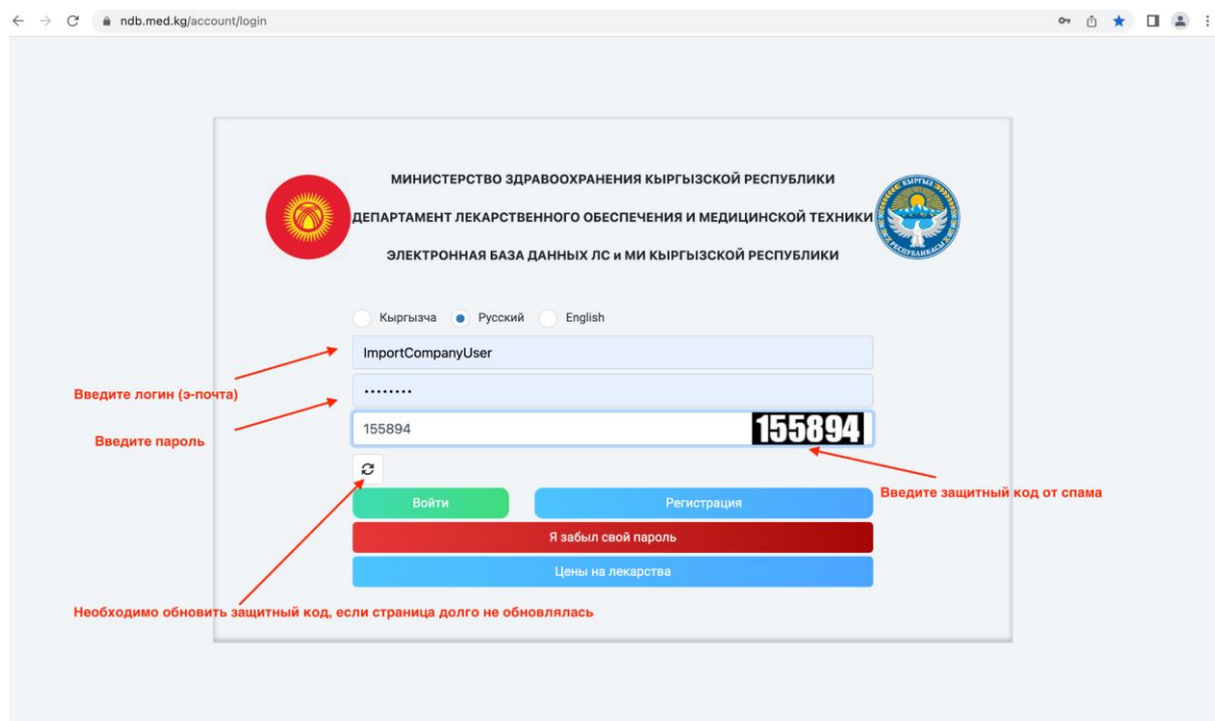


Рис.0: Вход в систему

После входа в систему под активным авторизованным пользователем компании выберите из списка меню раздел “Ввоз и оценка качества” =>

далее подраздел “Импорт лекарств” из списка меню на открывшемся главном экране для ввоза ЛС.

Для импорта медицинских изделий необходимо выбрать “Импорт медизделий”.

ЭБД ЛСМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

20.12.2022 - Компания XYZ

Регистрация заявки

Заявка | Продукты

Компания-заявитель: * Компания XYZ

Должность руководителя: Руководитель | Руководитель: Асанов Асан Асанович

Валюта: * Валюта должна совпадать со счетом | Выберите валюту | Общая сумма: 0

Дата регистрации: * 20.12.2022

Получатель: * Выбрать... | Выберите город или область

Документы | Статус

Документ * | Выберите файл для загрузки | Выберите тип документа | Введите номер документа | Введите дату документа

Номер документа * | Дата документа *

Добавить документ | Удалить документ

Товаропроводительный документ	Номер документа	Дата документа	Файл
Нет данных			

Рис.1: Новая заявка

На экране выше информация о компании-заявителе, должности руководителя компании и имени руководителя компании автоматически заполняется в зависимости от пользователя, который входит в систему. Пользователь компании должен заполнить следующую информацию:

Валюта : Информация о валюте будет выбрана из списка.

Общая сумма : Она рассчитывается системой в соответствии с информацией о продукте.

Дата регистрации : Это поле, в которое вводится информация о дате подачи заявки. Текущая дата назначается системой автоматически.

Получатель : Информация о городе выбирается пользователем из списка.

После ввода вышеуказанной информации документы «Инвойс» и «Контракт», относящиеся к заявке, загружаются на вкладке «Документы». Данные документы являются обязательными. После того, как пользователь введет информацию о типе документа, номере документа и дате документа, документ, относящийся к типу документа, выбирается с помощью кнопки «Выбрать файл для загрузки», и начинается процесс загрузки. После завершения загрузки необходимо нажать на кнопку «Добавить документ». При необходимости исправления и удаления загруженных файлов, выбранный документ можно удалить кнопкой «Удалить документ».

20.12.2022 - Компания XYZ

Заявка | Продукты

1111200000000 - Аллермакс, таблетки покрытые пленочной оболочкой 10 мг №10 - Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани ...

Страна упаковки *

Валюта * AZN - Азербайджанский манат

Количество *

Цена за единицу *

Код ТН ВЭД * 3004 90 000 9

Серия *

Дата производства *

Срок годности *

Документ качества

Номер док-та кач-ва

Дата док-та кач-ва

Добавить продукт | Удалить продукт | Выберите файл для загрузки

GTN (Штрих-код)	Препарат	МНН, дозировка	Единица измерения	Серия	Количество	Срок годности	Производит...	Страна происхо...	Страна упаковки	Код Т
1111200000000	Аллермакс, таблетки покрытые п...	цетиризин 10 мг табл.п.п.о.	tablet	21212	1212	20.12.2024	Данафа Фа...		Азербай...	3004

Рис.2 Вкладка «Продукты»

На вкладке “Продукты” вводится следующая информация:

- Препарат** : Ввозимый препарат выбирается из списка.
- Страна** : Информация о стране, где упакован выбранный препарат.
- Количество** : Информация о количестве препарата
- Цена за единицу** : Цена за единицу препарата
- Серия** : Номер партии
- Дата производства** : Дата производства препарата (данная дата будет высчитываться автоматически, если информация о сроке годности препарата заполнена в карточке препарата в меню “Лекарственные средства”)
- Срок годности** : Срок годности препарата (для того, чтобы код ТН ВЭД выходил автоматически необходимо заполнить карточку препарата в меню “Лекарственные средства”)
- Код ТН ВЭД** : 10 значный код ТН ВЭД (для того, чтобы код ТН ВЭД выходил автоматически необходимо заполнить карточку препарата в меню “Лекарственные средства”)
- Документ качества** : Информация о названии документа качества продукта выбирается из списка. (На данном этапе документ качества необязателен)
- Номер документа качества:** Информация о номере документа качества (На данном этапе документ качества необязателен)

Дата документа о качестве: Информация о дате документа качества (На данном этапе документ качества необязателен)

После ввода информации о продукте соответствующий документ загружается с помощью кнопки “Выбрать файл для загрузки”, а продукт добавляется с помощью кнопки “Добавить продукт”. В случаях, когда на данном этапе документы о качестве не готовы, его можно продолжить без добавления документов. В случаях, когда требуется исправление или удаление добавленного товара, товар можно удалить с помощью кнопки “Удалить продукт”. Если после добавления продукта необходимо выполнить дополнительные действия, на шаге “Заявка на ввоз” можно сохранить заявку с помощью кнопки “Сохранить” и вернуться к ней позже. Для перехода к шагу “Заявка на ввоз гар.письмо” (где формируется гарантийное письмо), необходимо нажать кнопку «Гарантийное письмо».

2.7 ЗАЯВКА НА ВВОЗ ГАР.ПИСЬМО

После успешной регистрации, процесс переходит к шагу «Заявка на ввоз гар.письмо», который отображается на экране «Журнал заявок». На экране «Журнал заявок» отображаются только те заявки, принадлежащие компании, с которой связан вошедший в систему пользователь.

ЭБД ЛСиМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Критерии запроса

Журнал заявок

Регистрационн... номер	Дата регистрации	Компания-заявитель	Статус	Дата создания
1188	16.12.2022		Лаб. испытания	16.12.2022
1169	15.12.2022		Заявка на оценку качества	15.12.2022
1183	15.12.2022		Заявка на ввоз	15.12.2022
1187	15.12.2022		Лаб. испытания	16.12.2022
1182	09.12.2022		Заявка на оценку качества	09.12.2022
1173	07.12.2022		Заявка на оценку качества	07.12.2022
1171	02.12.2022		Лаб. испытания	02.12.2022
1167	24.11.2022		Заявка на ввоз	24.11.2022
1166	16.11.2022		Счет на оплату	18.11.2022
1164	14.11.2022		Заявка на ввоз	14.11.2022

10 15 20 50 100 Страница 1 из 47 (Всего элементов: 468) 1 2 3 4 5 ... 47

Подробнее зая... Удаление заявки Обновить список

Рис.3 Журнал заявок

ЭБД ЛСиМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Заявка Продукты

Компания-заявитель: *

Должность руководителя: Руководитель Руководитель:

Валюта: * RUB - Российский рубль Общая сумма: 13373342.28

Дата регистрации: * 24.10.2022 Номер таможенной папки: 000

Получатель: * г. Бишкек

Документы Статус

	Товаропроводительный документ	Номер документа	Дата документа	Файл
	Контракт	E21-13	29.06.2021	Базис 2021.pdf
	Инвойс/Счет фактура	T-2175	19.10.2022	БАЗИС НА ВВОЗ.pdf
	Гарантийное письмо	1104	24.11.2022	ImportApplication-1104-ApplicationList.pdf

Скачать гар.письмо

Рис.4 Этап формирования гарантийного письма

Система автоматически создает документ заявки (гарантийное письмо) из документов, загруженных на этапе подачи заявки. На этом экране

пользователь может просматривать содержимое загруженных документов. В случае необходимости исправления, вы можете перейти к шагу “Заявка на ввоз” с помощью кнопки “Вернуть” и внести необходимые коррективы на этом шаге.

Для отправки заявки в “Единое окно” нажимается кнопка «Отправить заявку на ввоз».

Если эксперт по ввозу обнаруживает недостаток информации в заявке, то возвращенные заявки отображаются на экране журнала заявок на этапе «Заявка на ввоз гар.письмо». Здесь пользователь компании может посмотреть причину возврата на вкладке «Статус» на экране сведений.

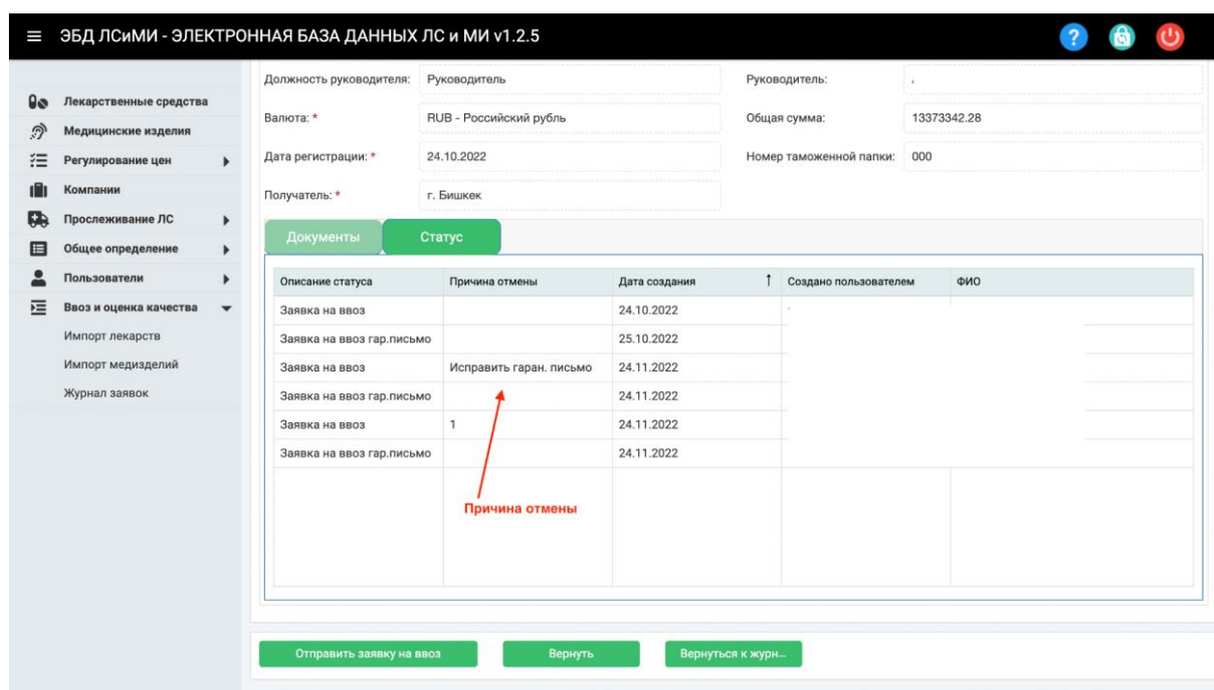


Рис.5 Вкладка “Статус”

Пользователь компании нажимает кнопку “Отправить заявку на ввоз” после принятия необходимых мер в соответствии причинами о возврате. В обычном процессе после кнопки “Отправить заявку на ввоз” процесс

«Импорт лекарств» переходит на этап «Ввоз ЕО», а заявки, возвращенные экспертом по оценки качества, переходят на этап «Сбор образцов» после нажатия кнопки «Подтвердить».

2.83 АЯВКА НА ОЦЕНКУ КАЧЕСТВА

После шага “Ввоз ЕО” соответствующая заявка переходит на этап «Заявка на оценку качества», этот этап отображается пользователями компании, где загружаются документы, которые не были загружены на этапе подачи заявки на ввоз, например, документы о качестве или документы о перевозки. Опять же, на этом этапе информация о количестве и другие изменения могут быть обновлены для продуктов, включенных в соответствующее приложение, если это необходимо.

ЭБД ЛСиМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Валюта: * USD - Доллар США Общая сумма: 2950

Дата регистрации: * 29.09.2022 Номер таможенной папки: * 585858

Получатель: * г. Бишкек Вид импорта: * Другой

Дата справки: * 29.09.2022 Номер справки: * 25017

Документы Продукты Статус

Документ качества * Номер док-та кач-ва * Дата док-та кач-ва *

Добавить документ качества Выберите файл для загрузки

1000033	амлодипин 5 мг табл.	Авторекс	Турция	tablet	963852	25	25	USD
1000032	парацетамол 120 мг/5 мл сироп д...	G-Мол	Германия	vial	123456	93	25	USD
	парацетамол 120 мг/5 мл сироп д/приема внутрь							

Сохранить Подтвердить Печать гар. письма Справка Вернуться к журналу

Created by TCHEALTH 2022 User : ImportCompanyUser

Рис.6 Экран “Заявка на оценку качества”

Для того, чтобы отправить заявку на оценку качества необходимо нажать на кнопку “Подтвердить”.

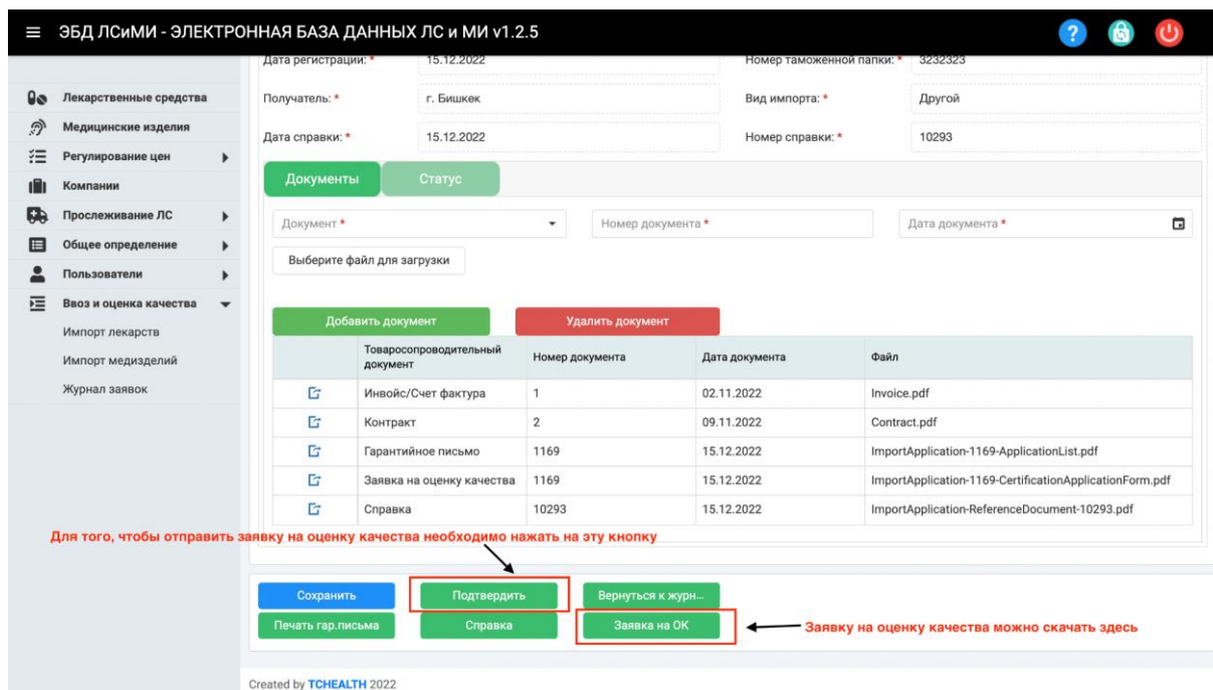


Рис.7 Экран “Заявка на оценку качества”

После этапа подачи заявки на оценки качества заявка переходит на этап «Оценка качества ЕО», где сотрудники “Единого Окна” проверяют документы о качестве и другие документы, добавленные к заявке.

После этого этапа начинаются процессы ДЛС и МИ при МЗ КР по оценки качества для соответствующей заявки, и до завершения заявки пользователями Компании не предпринимаются никакие действия, за исключением заявок, которые были возвращены.

Соответствующую информацию о статусе заявки можно проверить в журнале заявок пользователя компании. После завершения работы ДЛС и МИ при МЗ КР будет выдано Заключение об оценки качества.

2.9 СЧЕТ НА ОПЛАТУ

Счет на оплату выставляется после проведения и одобрения лабораторных испытаний. Если заявка находится на этапе “Счет на оплату”, то компаниям

необходимо оплатить счет. После подтверждение оплаты ДЛС и МИ, заявка переходит на этап “Выдача заключения”.

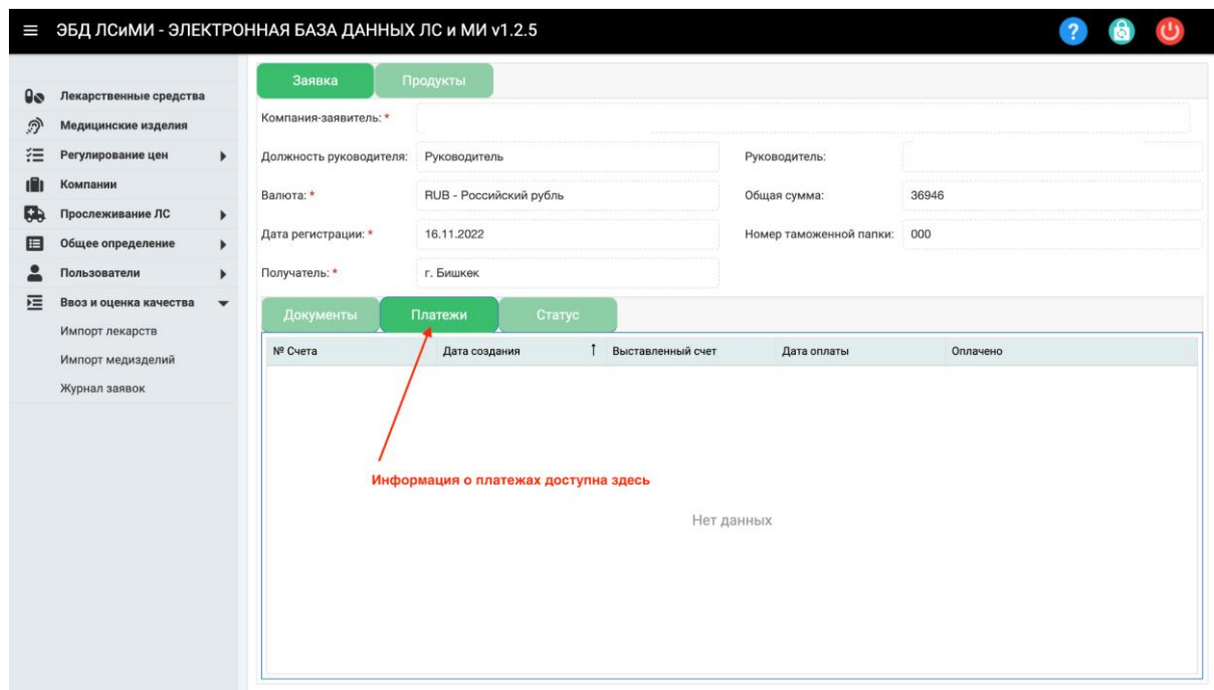


Рис.8 Экран “Платежи”

3. Системы учета движения лекарственных средств (Track&Trace) (I Этап) для импортеров

3.1 ЦЕЛЬ

Цель данного руководства — предоставить пользователям импортерам инструкции по использованию модуля «Системы учета движения лекарственных средств (Track&Trace) (I Этап)» в системе Электронная База Данных ЛС и МИ. Содержание руководства дополнено примерами и полноэкранными изображениями или разделами, демонстрирующими описанный функционал. Данные, отображаемые на этих экранах, являются

примерами и должны использоваться только в качестве справки при работе с системой.

3.2 ОХВАТ

Модуль «Системы учета движения лекарственных средств (Track&Trace) (I Этап)» включает в себя функции регистрации производства, регистрации ввоза, декларации запасов, передачи и приема ЛС, уведомление о продажи и потребления, а также проверки ЛС.

3.3 СОКРАЩЕНИЯ

Наименование	Описание
ЭБД	Электронная база данных ЛС и МИ

3.4 СПРАВОЧНЫЕ ДОКУМЕНТЫ

Документ №	Наименование	Тип
KNMDBV-001	ОПЕРАЦИИ С ПОЛЬЗОВАТЕЛЕМ СИСТЕМНЫМ ВХОДОМ И ПАРОЛЕМ.	Руководство пользователя

3

3.5 РЕГИСТРАЦИЯ ВВОЗА

Это шаг процесса, на котором компании-импортеры сообщают о своей импортированной продукции в систему. Этот процесс будет выполнен, как только будет завершен процесс подачи заявки на импорт лекарств, и они будут отправлены с таможни на склад компании.

После входа в систему под активным авторизованным пользователем Компании выберите “Прослеживание ЛС” => “Регистрация Ввоза” из

списка меню на открывшемся главном экране. Процесс регистрации ввоза осуществляется уполномоченным пользователем компании.

ЭБД ЛСиМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Декларация о ввозе

Номер декларации:

Дата декларации: * 13.12.2022

Заявка на ввоз сертифицирована: *

Лекарственное средство: *

Цена за единицу: *

Описание: *

QR-код:

Номер партии: *

Срок годности: *

Дата ввоза: *

Дата изготовления: *

Тип QR-кода:

Список продуктов | Результаты парсинга

Gtin	Номер партии	Срок годности	Серийный номер	QR-код
Нет данных				

Рис.1

Процесс регистрации ввоза работает в интеграции с модулем импорта и оценки качества. Заявки, поступившие на этап выдачи заключения модуля ввоза и оценки качества для соответствующего продукта компании, отображаются на этом экране.

Номер декларации : Это информация о номере уведомления, сгенерированная системой для соответствующего уведомления.

Дата декларации : Дата регистрации ввоза

Заявка на ввоз сертифицирована: Это поле, в котором указан номер уведомления и информация о дате заявки, поступившей на этап выдачи заключения в модуле «Ввоз и оценка качества».

Лекарственное средство :Список ЛС, получившие заключение об оценке качества

Цена за единицу : Информация о цене за единицу ЛС

Описание : Описание операции

Номер партии : Номер выбранной партии

Срок годности : Срок годности выбранного ЛС

Дата ввоза : Дата ввоза

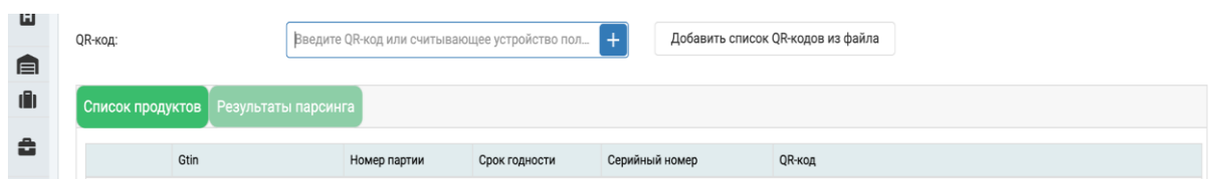
Дата изготовления : Дата производства

Тип QR кода : Информация о типе Qr-кода на соответствующей коробке продукта выбирается через окно из списка.

QR код :Это область, где считывается информация о Qr-коде продукта.

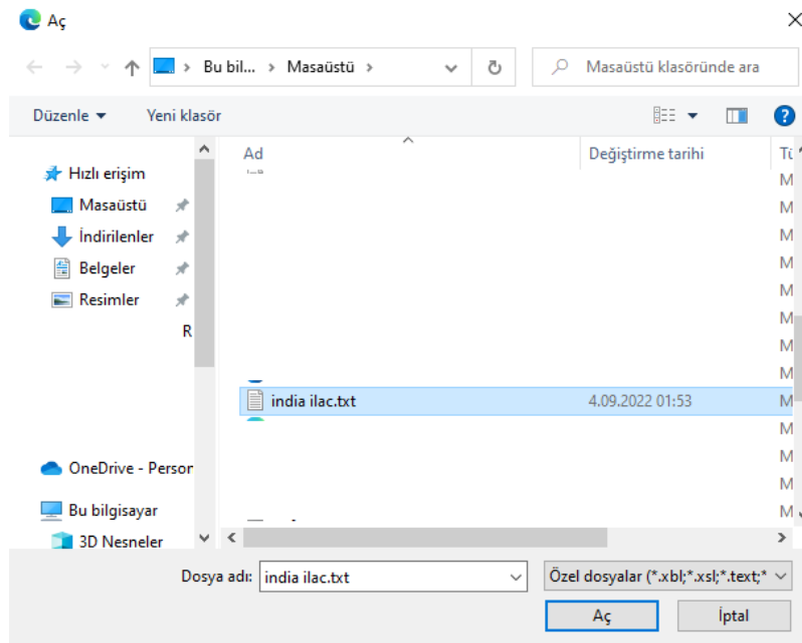
После ввода описанной выше информации запускается этап добавления товара в уведомление. Этот процесс может быть выполнен двумя разными способами:

1- Метод считывания QR-кода: когда курсор находится в поле QR-кода, изображение QR-кода на коробке продукта, о котором необходимо уведомить, сканируется с помощью сканера QR-кода, и информация о QR-коде переносится в эту область. Этот процесс повторяется для каждого продукта, который должен быть уведомлен, после успешного чтения соответствующий продукт автоматически добавляется в список продуктов.



2- Метод импорта файла: этот метод используется для включения информации о QR-коде в уведомление, когда оно находится в файле.

Нажав кнопку “Добавить список QR-кодов из файла” можно загрузить коды в систему.



Для списка QR-кодов в импортируемом файле система сначала проверяется на соответствие выбранной информации о типе QR-кода, а затем соответствие QR-кода продукту выполняется для всей информации QR-кода. Информация о результатах отображается во вкладке «Список продуктов» отдельно для импортированных продуктов. При наличии

ошибок в QR коде, система отображает ее во вкладке “Результаты парсинга”.

Список продуктов Результаты парсинга

Перетащите столбец сюда, чтобы сгруппировать по нему

Поиск

Лекарственное средство	Gtin	Номер партии	Срок годности	Серийный номер	QR-код
Бронхолитин® сироп 125 г.	3800010650168	4130920	30.09.2024	0000000000344	01038000106501682100000000034417240930104130920
Бронхолитин® сироп 125 г.	3800010650168	4130920	30.09.2024	0000000000346	01038000106501682100000000034617240930104130920
Бронхолитин® сироп 125 г.	3800010650168	4130920	30.09.2024	0000000000345	01038000106501682100000000034517240930104130920

После процесс уведомления завершается кнопкой «Сохранить».

ЭБД ЛСИМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Информация об импортной декларации

№1	Номер деклар...	ГНМ	Штрих-код	№2	Лекарство	Номер партии	Дата объявления	Дата импорта	Срок годности	Тип объя
										(Все)
	1198	4700156789101	8906029500083		Фангифлю 150 мг капсу. №1	AAM201A	06.03.2023	06.01.2023	06.03.2025	Импорт
	1187		4750341000974		Морфин Калцекс 10 мг/мл 1 мл р-...	XYZ123	03.03.2023	02.03.2023	31.03.2026	Импорт
	1185	4700156789101	8906029500083		Фангифлю 150 мг капсу. №1	KYRGYA1	02.03.2023	24.01.2023	24.01.2025	Импорт
	1182		3701217200487		Утрожестан® 200 мг капсу. №14	AAM201A	01.03.2023	01.02.2023	28.02.2025	Импорт
	1181		3701217200487		Утрожестан® 200 мг капсу. №14	AAM201A	01.03.2023	01.02.2023	28.02.2025	Импорт
	1180	4700156789101	4601669006745		Пенталгин® 325 мг/100 мг/50 мг/...	RUSMODEL	28.02.2023	28.02.2021	28.02.2025	Импорт
	1178	4700156789101	4601669006745		Пенталгин® 325 мг/100 мг/50 мг/...	RUSMODEL	28.02.2023	28.02.2021	28.02.2025	Импорт
	1177	4700156789101	4601669006745		Пенталгин® 325 мг/100 мг/50 мг/...	RUSMODEL	28.02.2023	28.02.2021	28.02.2025	Импорт
	1176	4700156789101	4601669006745		Пенталгин® 325 мг/100 мг/50 мг/...	RUSMODEL	28.02.2023	28.02.2021	28.02.2025	Импорт
	1175	4700156789101	4601669006745		Пенталгин® 325 мг/100 мг/50 мг/...	string	28.02.2023	28.02.2022	28.02.2025	Импорт

20 50 100

Страница 1 из 5 (Всего элементов: 44) 1 2 3 4 5

Новая импортная декларация

Подробная импортная декларация

На страница Декларация импорта можно просмотреть информацию о статусе продуктов с помощью кнопки «Подробная импортная декларация».

Информация об импортной декларации

Номер декларации	QR-код	ГНМ	Штрих-код ↑1	Серийный номер ↑2	Номер партии	Дата объявления	Дата импорта	Срок годности	
1198	0118906029500083210000000023001725030610...	4700156789101	8906029500083	0000000002300	AAM201A	06.03.2023	06.01.2023	06.03.2025	Им
1198	0118906029500083210000000023011725030610...	4700156789101	8906029500083	0000000002301	AAM201A	06.03.2023	06.01.2023	06.03.2025	Им

[Деактивировать импортную декларацию](#)

Примечание. Процесс импортной декларации основан на продукте, то есть в уведомление может быть включена информация только об одном продукте и одном номере партии.

3.6 РЕГИСТРАЦИЯ ПРОИЗВОДСТВА

Это шаг процесса, на котором продукты, произведенные производителями, передаются в систему. Этот процесс декларирования производства будет осуществляться, как только лекарства будут готовы к реализации на рынке.

После входа в систему под активным авторизованным пользователем Компании выберите «Прослеживание ЛС» => «Регистрация производства» из списка меню на открывшемся главном экране. Процесс регистрации производства продукции осуществляется авторизованным пользователем компании.

Рис.2

Номер декларации : Это информация о номере уведомления, сгенерированная системой для соответствующего уведомления.

Дата декларации : Дата регистрации ввоза

Лекарственное средство : Список ЛС

Цена за единицу : Информация о цене за единицу ЛС

Описание : Описание операции

Номер партии : Номер выбранной партии

Срок годности : Срок годности выбранного ЛС

Дата изготовления : Дата производства

Тип QR кода : Информация о типе Qr-кода на соответствующей коробке продукта выбирается через окно из списка.

QR код : Это область, где считывается информация о Qr-коде продукта.

После ввода описанной выше информации запускается этап добавления товара в уведомление. Этот процесс можно выполнить двумя разными способами, и он подробно описан в главе 1. (См. регистрацию ввоза)

ЭБД ЛС и МИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Декларация о производстве

Номер декларации:

Дата декларации: * 13.12.2022

Лекарственное средство: *

Цена за единицу: * 0

Описание: *

QR-код: +

Номер партии: *

Срок годности: *

Дата изготовления: *

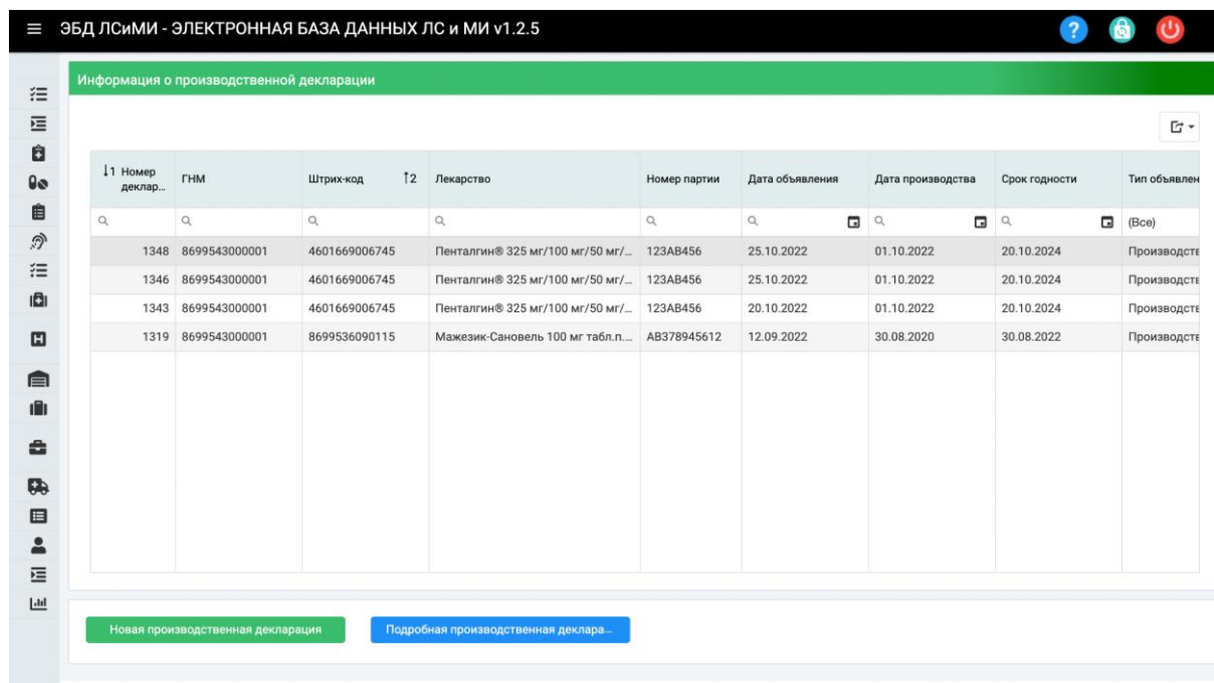
Тип QR-кода:

Список продуктов | Результаты парсинга

Gtin	Номер партии	Срок годности	Серийный номер	QR-код
Нет данных				

Рис.3

После успешного завершения процесса добавления продукта процесс Декларации о производстве завершается с помощью кнопки «Сохранить», и соответствующие продукты в уведомлении будут введены в систему.



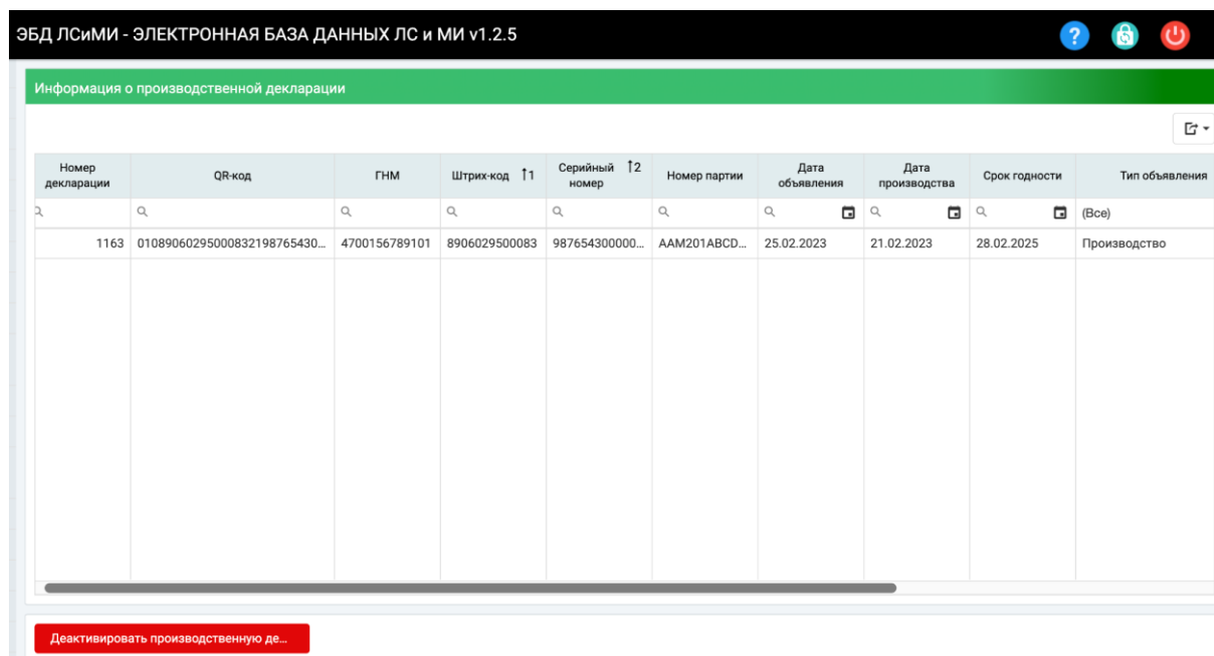
The screenshot shows a web application interface with a dark header bar containing the text 'ЭБД ЛСиМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5' and three icons (help, lock, power). Below the header is a green bar with the title 'Информация о производственной декларации'. The main content area features a table with columns for '№1 Номер деклар...', 'ГНМ', 'Штрих-код', '№2', 'Лекарство', 'Номер партии', 'Дата объявления', 'Дата производства', 'Срок годности', and 'Тип объявлен...'. The table contains four rows of data. Below the table are two buttons: 'Новая производственная декларация' (green) and 'Подробная производственная деклара...' (blue). A vertical sidebar on the left contains various navigation icons.

№1 Номер деклар...	ГНМ	Штрих-код	№2	Лекарство	Номер партии	Дата объявления	Дата производства	Срок годности	Тип объявлен...
1348	8699543000001	4601669006745		Пенталгин® 325 мг/100 мг/50 мг/...	123AB456	25.10.2022	01.10.2022	20.10.2024	Производст...
1346	8699543000001	4601669006745		Пенталгин® 325 мг/100 мг/50 мг/...	123AB456	25.10.2022	01.10.2022	20.10.2024	Производст...
1343	8699543000001	4601669006745		Пенталгин® 325 мг/100 мг/50 мг/...	123AB456	20.10.2022	01.10.2022	20.10.2024	Производст...
1319	8699543000001	8699536090115		Мажезик-Сановель 100 мг табл.п....	AB378945612	12.09.2022	30.08.2020	30.08.2022	Производст...

Рис.4

После выбора в меню «Прослеживание ЛС» => «Регистраци производства» предыдущие уведомления компании отображаются первыми. После выбора соответствующего уведомления продукты и статусы продуктов в

уведомлении отображаются с помощью кнопки «Подробная производственная декларация».



ЭБД ЛСМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Информация о производственной декларации

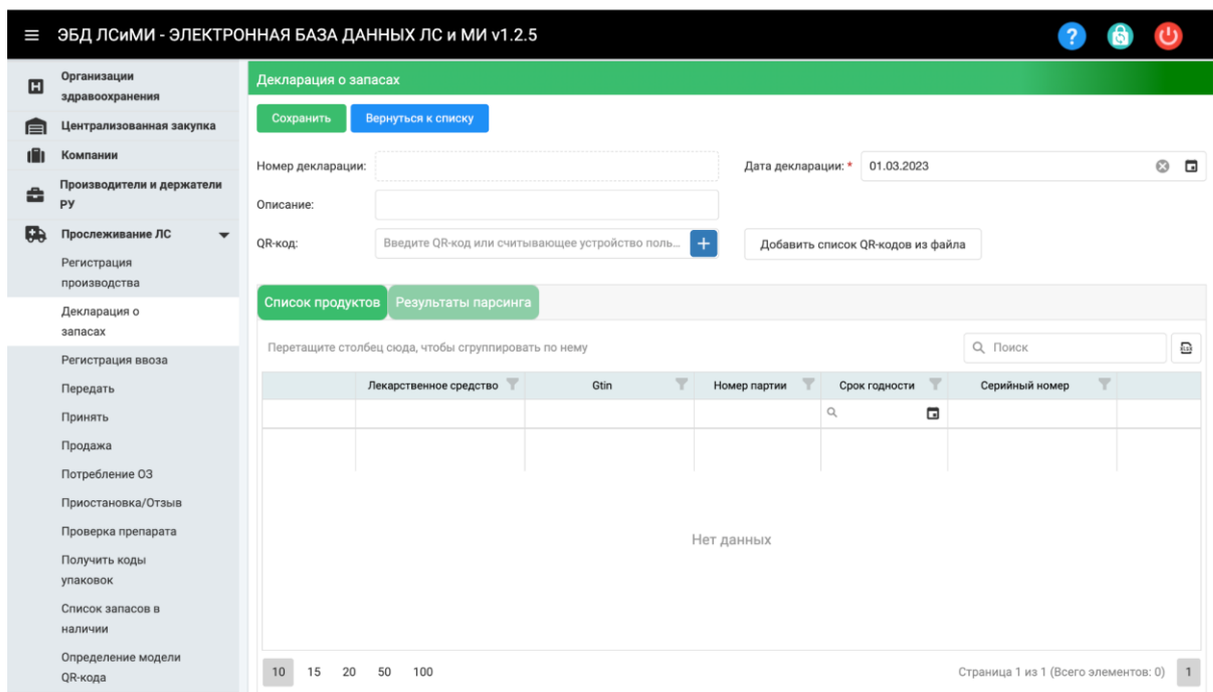
Номер декларации	QR-код	ГНМ	Штрих-код 11	Серийный номер 12	Номер партии	Дата объявления	Дата производства	Срок годности	Тип объявления
1163	01089060295000832198765430...	4700156789101	8906029500083	987654300000...	AAM201ABCD...	25.02.2023	21.02.2023	28.02.2025	Производство

Деактивировать производственную де...

Рис.5

3.7 ДЕКЛАРАЦИЯ ЗАПАСОВ

Это шаг процесса, на котором продукты, хранящиеся на складе (остатки) передаются в систему. После входа в систему под активным авторизованным пользователем Компании выберите «Прослеживание ЛС» => «Декларация о запасах» из списка меню на открывшемся главном экране. Процесс декларации запасов (остатков) продукции осуществляется авторизованным пользователем компании.



Номер декларации : Это информация о номере уведомления, сгенерированная системой для соответствующего уведомления.

Дата декларации : Дата декларации запасов

Описание : Описание операции

QR код : Это область, где считывается информация о QR-коде продукта.

Информацию об актуальных остатках можно узнать в разделе Прослеживание ЛС- Список запасов в наличии.

ЭБД ЛСИМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Прослеживание ЛС

- Регистрация производства
- Декларация о запасах
- Регистрация ввоза
- Передать
- Принять
- Продажа
- Потребление ОЗ
- Приостановка/Отзыв
- Проверка препарата
- Получить коды упаковок
- Список запасов в наличии
- Определение модели QR-кода
- Общее определение
- Пользователи

Список запасов в наличии

Контрагент: 00106201010051 - ООО "Asian Med Trade" Запрос списка зап...

Лекарство Развернуть все группы Поиск

Gtin	Номер партии	Срок годности	Серийный номер	Дата декларации	Текущее состояние	Цена
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	(Все)	<input type="text"/>
▶ Лекарство: Зиромин 200 мг/5 мл 30 мл пор.д/суп.д/приема внутрь №1 (Кол-во: 2)						
▶ Лекарство: Палора®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 100 мг № 10 (Кол-во: 385)						

10 15 20 50 100 Страница 1 из 1 (Всего элементов: 387) 1

3.8 ПЕРЕДАЧА

В случаях, когда продукция, заявленная компанией в Декларации об импорте и Декларации о производстве, будет отправлена со склада

компании другому заинтересованному лицу, требуется процесс уведомления о передаче.

Функция Передачи доступны в меню “Прослеживание ЛС”=> “Передать”

ЭБД ЛСМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Передать

От контрагента: * 7688543000001 - ООО "Asian Med Trade" [X] [v]

Дата передачи: * 13.12.2022 [X] [c]

К контрагенту: * Выбрать... [v]

Описание: *

QR-код: Введите QR-код или считывающее устройство пользователя [v]

QR-код	Gtin	Серийный номер	Цена	Наименование лекарственного средства
Нет данных				

Сохранить Передачу

Рис.6

От контрагента : Это информация заинтересованной стороны, которая инициирует передачу. Организация, к которой подключен авторизованный пользователь Компании, отображается автоматически.

Дата передачи : Дата передачи

К контрагенту : Это информация, которая выражает заинтересованную сторону, которой будут отправлены соответствующие продукты. Выбор осуществляется через окно списка.

Описание : Описание передачи

QR код : это область, в которой считывается информация QR-кода.

После ввода вышеуказанной информации информация о QR-коде продукта, подлежащего отправке, в поле QR-кода считывается считывателем QR-кода. После того, как информация о считанном QR-коде проверена системой, он автоматически добавляется в список продуктов. Для отправляемого продукта система проверяет наличие Продукта в системе, соответствие статуса продукта для передачи и право собственности на Продукт у Заинтересованного лица, которое хочет инициировать передачу, и соответствующего пользователя.

ЭБД ЛС/МИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Передать

От контрагента: * 00106201010051 - ООО "Asian Med Trade" [X] v

Дата передачи: * 07.03.2023 [X] [📅]

К контрагенту: * 01502200510123 - " ГСС-фарм" [ТАШКУМЫР ул.гагарина] [X] v

Описание: *

QR-код: Введите QR-код или считывающее устройство пользователя [X] +

QR-код	Gtin	Серийный номер	Цена	Наименование лекарственного средства
Нет данных				

Сохранить Передачу

Рис.7

После завершения процесса добавления продукта процесс передачи завершается кнопкой «Сохранить передачу».

После успешного процесса уведомления о передаче возвращается экран со списком передачи.

3.9 ГЕНЕРАЦИЯ КОДОВ

Это тип функции, который будет использоваться в случаях, когда необходимо сгенерировать коды маркировки для нанесения их на упаковку продукции.

ЭБД ЛСМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Получить коды упаковок

Получить коды в Zpl

Контрагент: * 00106201010051 - ООО "Asian Med Trade"

Gtin: *

Номер партии: *

Срок годности: *

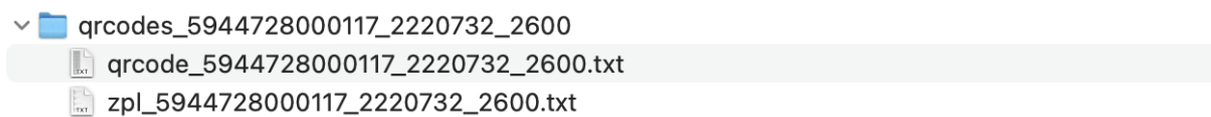
Количество кода: * 0

Created by TCHEALTH 2022 User : Administrator

Для генерации кодов маркировки необходимо выбрать ЛС из списка (поле GTIN), ввести номер партии, срок годности и количество кодов.

После введения всей информации необходимо нажать на кнопку “Получить коды в Zpl”.

Далее вам будут доступны два файла на каждую партию ЛС.



Файл qrcode можете использовать для декларации (производства, ввоза или запасов) продуктов в системе. Файл zpl отправляется на принтер для печати стикеров.

3.10 ПРОВЕРКА ПРЕПАРАТА

Это тип запроса, который будет использоваться в случаях, когда необходимо провести проверку препарата и просмотреть историю движения, а также выявить владельца продукта.

В меню “Прослеживание ЛС” нужно выбрать “Проверка препарата”.

ЭБД ЛСиМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Запрос на лекарство

Запрос QR-код

QR-код

Наведите курсор мыши на область записи и прочтите QR-код

Запрос

Запрос Штрих-код и Серийный номер

Штрих-код

Серийный номер

Запрос

Результат запроса

Лекарство :
Штрих-код :
Серийный номер :
Номер партии :
Срок годности :
Дата производства :
Контрагент :
Статус лекарства :
Состояние :

История продукта

Контрагент	Состояние	Дата состояния	Цена
Нет данных			

На экране запроса продукта можно выполнить поиск двумя различными способами, введя информацию о продукте QRCode или GTIN (штрих-код), а также информацию о серийном номере. В результате запроса виден текущий статус товара, то есть годен он к продаже или нет, и подробная информация на экране. В поле «История продукта» отображаются все уведомления, сделанные с момента первого уведомления о продукте в системе. Здесь можно просмотреть информацию о

заинтересованной стороне, статусе и дате, а также всю информацию о перемещении продукта.

4. Системы учета движения лекарственных средств (Track&Trace) (I Этап) для аптек и организаций здравоохранения (ОЗ)

4.1 ЦЕЛЬ

Цель данного руководства — предоставить пользователям аптек и ОЗ инструкции по использованию модуля «Системы учета движения лекарственных средств (Track&Trace) (I Этап)» в системе Электронная База Данных ЛС и МИ. Содержание руководства дополнено примерами и полноэкранными изображениями или разделами, демонстрирующими описанный функционал. Данные, отображаемые на этих экранах, являются примерами и должны использоваться только в качестве справки при работе с системой.

4.2 ОХВАТ

В модуль «Прослеживание ЛС» включены декларация о продажах в аптеке и потребления в организациях здравоохранения, а также процессы запроса продуктов для поставок от других заинтересованных сторон.

4.3 СОКРАЩЕНИЯ

Наименование	Описание
ЭБД	Электронная база данных ЛС и МИ

4.4 СПРАВОЧНЫЕ ДОКУМЕНТЫ

Документ No	Наименование	Тип
KNMDB-001	ОПЕРАЦИИ С ПОЛЬЗОВАТЕЛЕМ СИСТЕМНЫМ ВХОДОМ И ПАРОЛЕМ.	Руководство пользователя

4.5 ДЕКЛАРАЦИЯ ЗАПАСОВ

Это шаг процесса, на котором продукты, хранящиеся на складе (остатки) передаются в систему. После входа в систему под активным авторизованным пользователем Компании выберите «Прослеживание ЛС» => «Декларация о запасах» из списка меню на открывшемся главном экране. Процесс декларации запасов (остатков) продукции осуществляется авторизованным пользователем компании.

ЭБД ЛСИМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Декларация о запасах

Сохранить Вернуться к списку

Номер декларации: Дата декларации: * 01.03.2023

Описание:

QR-код: Введите QR-код или считывающее устройство поль... + Добавить список QR-кодов из файла

Список продуктов Результаты парсинга

Перетащите столбец сюда, чтобы сгруппировать по нему

Поиск

Лекарственное средство	Gtin	Номер партии	Срок годности	Серийный номер
Нет данных				

10 15 20 50 100

Страница 1 из 1 (Всего элементов: 0) 1

Номер декларации : Это информация о номере уведомления, сгенерированная системой для соответствующего уведомления.

Дата декларации : Дата декларации запасов

Описание : Описание операции

QR код : Это область, где считывается информация о QR-коде продукта.

4.6 ФУНКЦИЯ ПРИНЯТИЯ

Это шаг процесса, на котором пользователи аптек и больниц принимают продукты, которые были им отправлены, и включают их в запасы заинтересованных сторон..

При выборе главного меню «Прослеживание ЛС» => «Принять» открывается экран «Список переводов. На этом экране со списком отображается список переводов, сделанных заинтересованному лицу, вошедшему в систему. По информации о статусе перевода можно проследить, была ли транзакция перевода принята или нет. Перевод I «Принят» означает принятый, статус «Перевод инициирован» означает перевод был инициирован, но еще не принят.

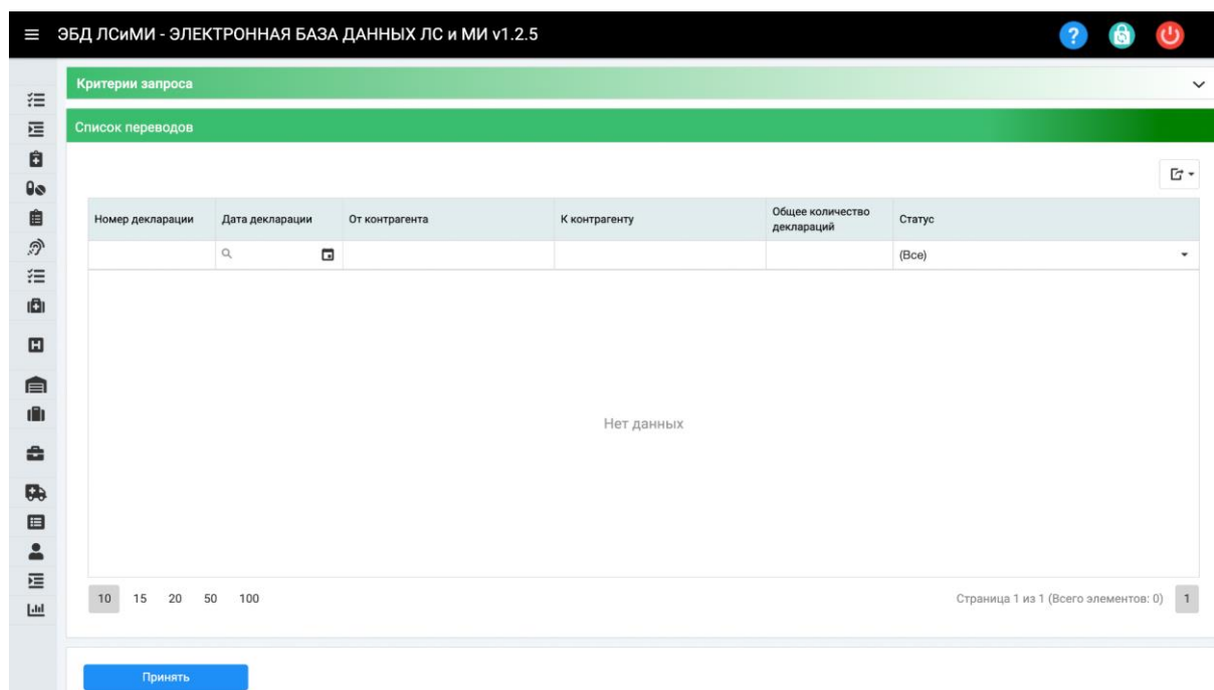


Рис.1

Выбрав процесс передачи на этапе «Передача инициирована», нажмите кнопку «Принять передачу», и откроется экран сведений о передаче.

ЭБД ЛСиМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Передать

От контрагента: * 470100100040 - ОсОО "Фармамир"

Дата передачи: * 11.11.2022

К контрагенту: * 470100100050 - Элей

Описание: * test

QR-код	Серийный номер	Цена	Наименование лекарственного средства
011890602950008310AAM201A172502282...	0000000003123	2	8906029500083 - Фангифлю 150 мг капс. №1
011890602950008310AAM201A172502282...	0000000002777	2	8906029500083 - Фангифлю 150 мг капс. №1
011890602950008310AAM201A172502282...	0000000002928	2	8906029500083 - Фангифлю 150 мг капс. №1

Принять

Рис.2

От контрагента : Это информация заинтересованной стороны, которая инициирует передачу. Организация, к которой подключен авторизованный пользователь Компании, отображается автоматически.

Дата передачи : Дата передачи

К контрагенту : Это информация, которая выражает заинтересованную сторону, которой будут отправлены соответствующие продукты. Выбор осуществляется через окно списка.

Описание : Описание передачи

QR код : это область, в которой считывается информация QR-кода.

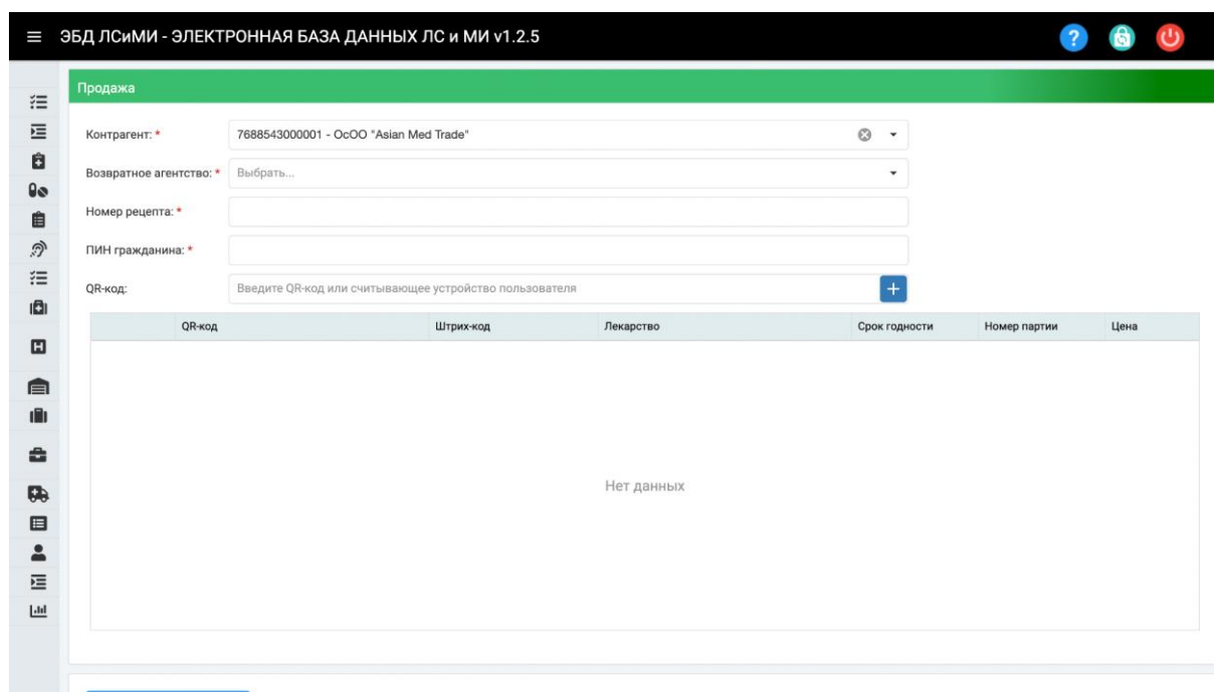
Перемещаемые продукты отображаются на экране сведений о перемещении. Затем сравниваются физически поступающие продукты и продукты в процессе передачи, нажимается кнопка «Принять передачу», и процесс передачи успешно завершается. После процесса принятия передачи

информация о праве собственности на соответствующие продукты передается принимающему заинтересованному лицу. Таким образом, право принятия мер по продукту переходит к этому заинтересованному лицу.

4.7 УВЕДОМЛЕНИЕ О ПРОДАЖЕ

Это процесс уведомления о продажах, осуществляемый пользователями аптек в тех случаях, когда они отдают пациенту продукты из собственного запаса по рецепту или без него.

После входа в систему с активным авторизованным пользователем Аптеки из списка меню на открывшемся главном экране выбирается «Прослеживание ЛС» => “Продажа”. Во-первых, откроется экран со списком уведомлений о продажах, созданный аптекой ранее. Здесь нужно нажать на кнопку «Новая декларация о продаже».



ЭБД ЛСМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Продажа

Контрагент: * 7688543000001 - OOO "Asian Med Trade"

Возвратное агентство: *

Номер рецепта: *

ПИН гражданина: *

QR-код:

QR-код	Штрих-код	Лекарство	Срок годности	Номер партии	Цена
Нет данных					

Рис.3

Контрагент : Это информация аптеки, которая делает уведомление о продажах. Информация об Аптеке вошедшего в систему Пользователя отображается автоматически.

Возвратное агентство : ФОМС

Номер рецепта : Это поле, в которое вводится информация о номере рецепта. Для лекарств, для которых требуется информация о рецепте в определении лекарства, номер рецепта запрашивается в уведомлении о продаже.

ПИН гражданина : ПИН номер гражданина

QR код : Это область, где считывается информация QR-кода продукта, для которого будет сделано уведомление о продаже.

В уведомление о продаже можно добавить более одного ЛС, препараты со считываемым QR-кодом добавляются в список товаров. Проверяется наличие считанной в системе информации о QR-кодах и их пригодность для продажи. После того, как указанная выше информация об уведомлении о продаже введена и продукт добавлен, нажимается кнопка «Сохранить декларацию». Во время уведомления о продаже система проверяет ЛС о том не продавалось ли ранее это ЛС. Также идет контроль срока годности продукта. Для продуктов, которые успешно проходят эти

проверки, уведомление о продажах заполняется и возвращается список продаж.

№1 Номер декларации	Номер гражданина	ГНМ	Штрих-код	T2	Лекарство	Номер партии	Серийный номер	Дата объявления	Стр
1389	1236547895	4701001000031	8901111011017		камаграст100	CT0101F	N279PL4JC62...	28.11.2022	31.
1388	1236547895	4701001000031	8901111011017		камаграст100	CT0101F	N279PL4JC62...	28.11.2022	31.
1387	1236547895	4701001000031	8901111011017		камаграст100	CT0101F	N279PL4JC62...	28.11.2022	31.
1386	12345678950	4701001000031	8903831006915		омнифлекс дс	C012046	192YH1KRQYU...	23.11.2022	31.
1385	12345678950	4701001000031	8903831006915		омнифлекс дс	C012046	192YH1KRQYU...	23.11.2022	31.
1384	12345678950	4701001000031	8903831006915		омнифлекс дс	C012046	192YH1KRQYU...	23.11.2022	31.
1378	917382917382	7688543000001	8699832090055		Arveles 25 mg 20 Tablet	852967	SUNDALD3W6...	22.11.2022	28.
1372	963852741	8699543000001	8901111477110		камагра	PA04911	PDT003CGB71...	08.11.2022	29.
1370	123654795	4701001000031	4602565023669		преднизалон70622	50622	0000002955377	03.11.2022	30.
1360	917382917382	4701001000031	8906029500083		Фангифлю 150 мг капс. №1	AAM201B	0000000002123	01.11.2022	28.

20 50 100

Страница 1 из 2 (Всего элементов: 18) 1 2

Новая декларация о продаже Отменить декларацию о продаже

Рис.4

4.8 ОТМЕНА ПРОДАЖИ

Это действие, которое необходимо предпринять в тех случаях, когда пользователям аптек необходимо отменить сделанное ими уведомление о продаже.

Выберите “Прослеживание ЛС” => “Продажа” из списка меню на главном экране. После того, как уведомление о продаже, которое

необходимо отменить, выбрано из списка, нажимается кнопка «Отменить декларацию о продаже», и соответствующая продажа отменяется.

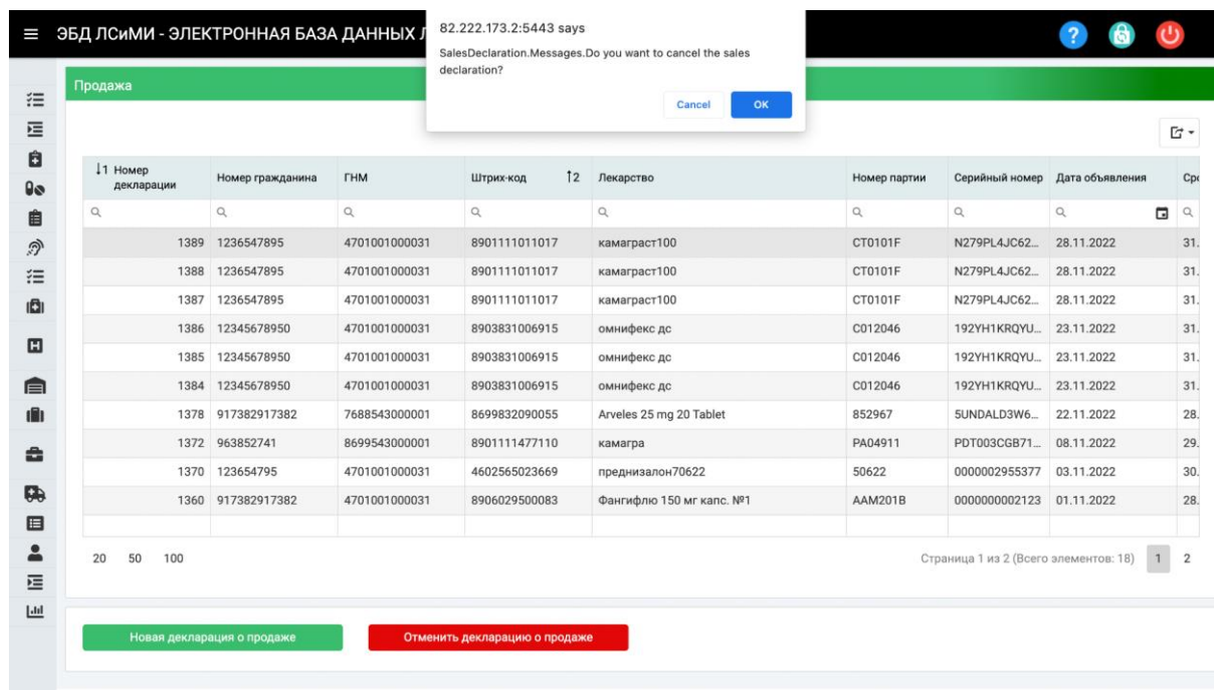


Рис.5

После отмены уведомления о продаже статус транзакции становится «Продажи отменены». Связанный продукт снова становится продаваемым.

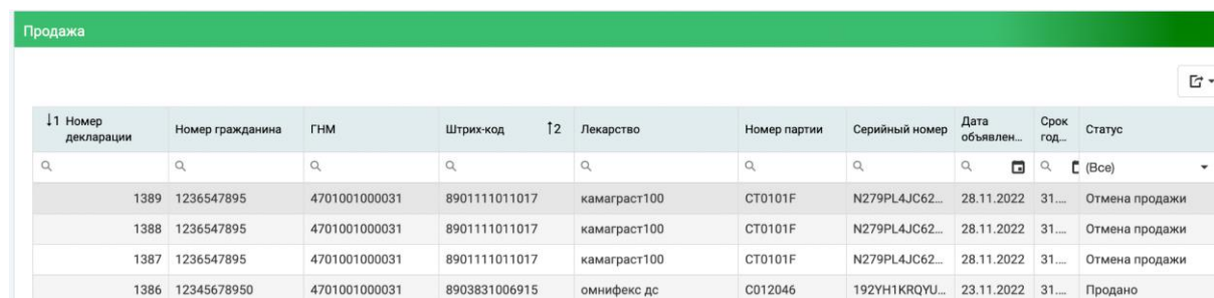


Рис.6

4.9 ПОТРЕБЛЕНИЕ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Это шаг процесса, используемый пользователями больниц для отправки уведомлений о потреблении продукта.

После входа в систему с активным авторизованным пользователем Больницы из списка меню на открывшемся главном экране выбирается “Прослеживание ЛС” => “Потребление ОЗ”. Откроется экран списка уведомлений о продажах, который больница сделала ранее. В нижнем левом углу нужно нажать кнопку «Новая декларация о продаже».

ЭБД ЛСиМИ - ЭЛЕКТРОННАЯ БАЗА ДАННЫХ ЛС и МИ v1.2.5

Потребление ОЗ

Контрагент: * 470100100034 - Национальный центр онкологии и гематологии при Министерстве здравоохранения Кыргыз

Возвратное агентство: * Выбрать...

Номер рецепта:

ПИН гражданина: *

QR-код: Введите QR-код или считывающее устройство пользователя

QR-код	Штрих-код	Лекарство	Срок годности	Номер партии	Цена
Нет данных					

Сохранить декларацию

Рис.7

Контрагент : Это информация больницы, которая делает уведомление о потреблении. Информация о больнице вошедшего в систему пользователя отображается автоматически.

Возвратное агентство : ФОМС

Номер рецепта : Это поле, в которое вводится информация о номере рецепта. Для лекарств, для которых требуется информация о рецепте в определении лекарства, номер рецепта запрашивается в уведомлении о продаже.

ПИН гражданина : ПИН номер гражданина

QR код : Это область, где считывается информация QR-кода продукта, для которого будет сделано уведомление о продаже.

В уведомление о потреблении можно добавить более одного ЛС, препараты со считываемым QR-кодом добавляются в список товаров. Проверяется наличие считанной в системе информации о QR-кодах и их пригодность для продажи. После того, как указанная выше информация об уведомлении о потреблении введена и продукт добавлен, нажимается кнопка «Сохранить декларацию». Во время уведомления о потреблении система проверяет ЛС о том не списывалось ли ранее это ЛС. Также идет контроль срока годности продукта. Для продуктов, которые успешно проходят эти проверки, уведомление о потреблении заполняется и возвращается список потреблений.

Процесс аннулирования уведомления о потреблении продукта подробно объясняется в разделе 5.3 Заявление об аннулировании продаж в аптеках, и процесс аннулирования будет осуществляться таким же образом.

4.10 ПРОВЕРКА ПРЕПАРАТА

Это тип запроса, который будет использоваться в случаях, когда необходимо провести проверку препарата и просмотреть историю движения, а также выявить владельца продукта.

В меню “Прослеживание ЛС” нужно выбрать “Проверка препарата”.

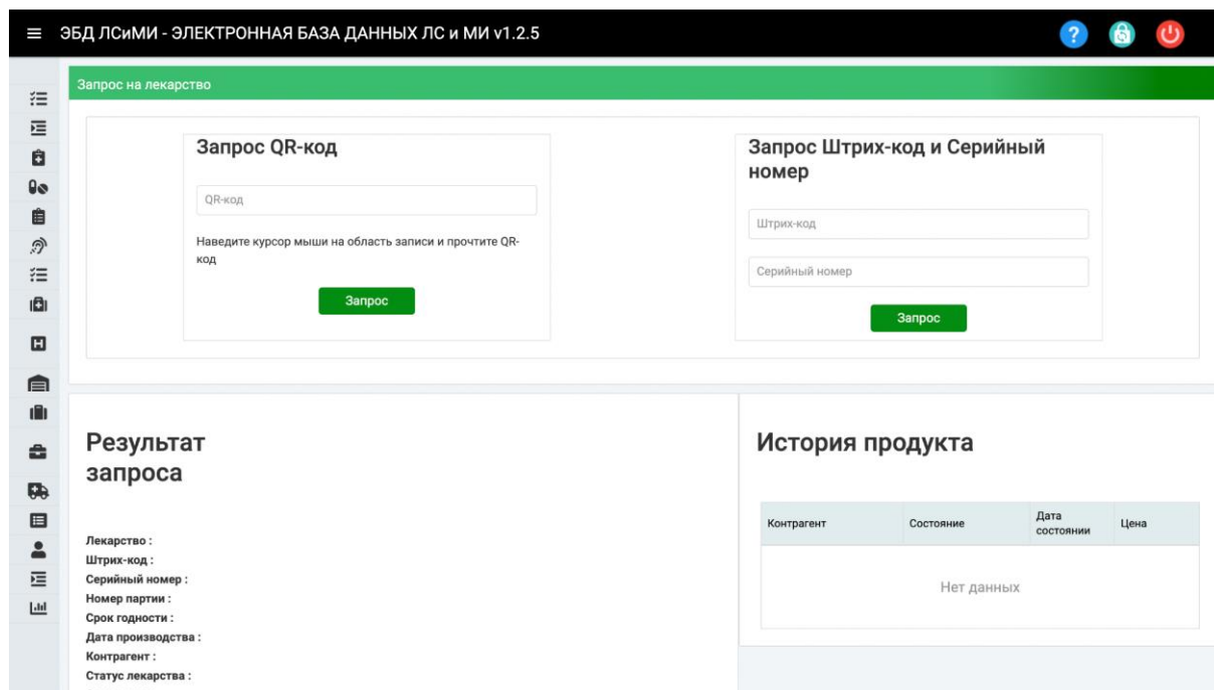


Рис.8

На экране запроса продукта можно выполнить поиск двумя различными способами, введя информацию о продукте QRCode или GTIN (штрих-код), а также информацию о серийном номере. В результате запроса виден текущий статус товара, то есть годен он к продаже или нет, и подробная информация на экране. В поле «История продукта» отображаются все уведомления, сделанные с момента первого уведомления о продукте в системе. Здесь можно просмотреть информацию о

заинтересованной стороне, статусе и дате, а также всю информацию о перемещении продукта.