



Programmänderungen zum 01.12.2020

MeineWawi – Warenwirtschaft

Neue Datenfelder im Artikelstamm

Liste der Datenfelder

Die ABDATA stellt zum 01.12.2020 die folgenden neuen Datenfelder im Artikelstamm zur Verfügung. Die Felder befinden sich in den erweiterten Artikelinformationen. Zum Öffnen kann im Einzelbild des Artikels die Tastenkombination [Alt+F2] verwendet werden.

Zur besseren Übersicht wurden die Datenfelder auf zwei Registerkarten verteilt, hier mit Info 1 / 2 bezeichnet.

Liste der Datenfelder – Info 1

Info 1		Info 2	
Eichung	nein	KH ApoEk	0,00€
CMR-Gefahrstoff	keine Angabe	Rabatt §130a (2) SGB V	0,00€
Vertriebsweg Apo			

Krankenhausapothekeneinkaufspreis des pharmazeutischen Unternehmers (KH ApoEk)

Angabe des Krankenhausapothekeneinkaufspreises des pharmazeutischen Unternehmers in EURO, der bei Arzneimitteln, für die ein Erstattungsbetrag nach § 130b SGB V gilt, vom KH AEP abweichen kann. Der Feldinhalt 0 ist gleichbedeutend mit keine Angabe.



Liste der Datenfelder – Info 2

Syskulap® - Artikelinformationen erweitert

Info 1		Info 2	
NTIN		PPN	110868983480
UDI-DI lt. MBR		Produkt Wundbehandl.	keine Angabe
Kz. EU-Novel Food	nicht betroffen, da kein Lebensl	AM neue Therapien	Nein: kein ATMP
AM seltenes Leiden	keine Angabe	bedingte Zulassung	keine Angabe
Zul. in Ausnahmef.	keine Angabe	AMNOG-Verfahren	keine Angabe

UDI-DI gemäß MDR (UDI-DI gemäß MDR)

Der UDI-DI ist ein eindeutiger numerischer oder alphanummerischer Code, der im Zuge der MDR (VO (EU) 2017/745) sowie der IVDR (VO (EU) 2017/746 vom 05.04.2017) der Identifikation von Medizinprodukten auf Artekelebene dient.

Kz. Sonstiges Produkt zur Wundbehandlung gemäß § 31 (1a) SGB V (Produkt Wundbehandl.)

Ja bedeutet, dass es sich um ein sonstiges Produkt zur Wundbehandlung nach § 31 (1a) SGB V handelt.

Kz. EU-Novel FoodVerordnung (EU-Novel Food)

Kennzeichen gemäß der Verordnung (EU) 2015/2283 über neuartige Lebensmittel (Novel Food-Verordnung).

Kz. ATMP (AM neue Therapien)

Neues Kennzeichen von Arzneimitteln für neuartige Therapien (ATMP – Advanced Therapy Medicinal Products)



Meine Waawi

Kz. Arzneimittel für seltenes Leiden (AM seltenes Leiden)

Kennzeichen für Arzneimittel zur Behandlung eines seltenen Leidens nach der Verordnung (EG) Nr. 141/2000 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 16.12.1999 über Arzneimittel für seltene Leiden (ABl. L 18 vom 22.1.2000, S. 1)

Kz. bedingte Zulassung (Zul. in Ausnahmef.)

Kennzeichen für Arzneimittel mit einer Genehmigung nach Artikel 14 Absatz 7 der Verordnung (EG) Nr. 726/2004 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 31.03.2004 zur Festlegung von Gemeinschaftsverfahren für die Genehmigung und Überwachung von Human- und Tierarzneimitteln und zur Errichtung einer Europäischen Arzneimittel-Agentur (ABl. L 136 vom 30.4.2004, S. 1) (bedingte Zulassung) Arzneimittel mit bedingter Zulassung können noch vor Abschluss der vollständigen klinischen Prüfung auf den Markt gebracht werden.

Kz. AMNOG-Verfahren (§ 35a SGB V) (AMNOG-Verfahren)

Kennzeichen, ob der Gemeinsame Bundesausschuss eine Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V durchführt oder bereits abgeschlossen hat.



SecurPharm

manuelles Ausbuchen von SecurPharm Artikeln

Das System ermöglicht in der neuesten Version ein manuelles Ausbuchen von SecurPharm Artikeln, die im WE eingelese, aber bis noch nicht im Kassensystem ausgebucht wurden.

Dieser Vorgang ist aus Sicherheitsgründen nur in der MeineWawi – Warenwirtschaft möglich.

SecurPharm Artikel manuell ausbuchen


Die Liste der eingebuchten SecurPharm Informationen für einen bestimmten Artikel lassen sich über die Tastenkombination [Alt+F12] aus dem Einzelstammbblatt des Artikels aufrufen:


Syskulap® - SecurePharm


Seriennummer	Charge	Haltbar	Info WE	GH
1G88AAL4P3	H180479CA	200831	Packung ist nicht verifizierungspflichtig und daher abgabefähig (Bestandsware Typ 2)	Noweda G
1G88G0FK				weda G


Archiv Abfragen Apothekenserver
 12.02.2019 10:14:29 > Typ: Verify > Status: UNKNOWN > Code: SP-001 > Grund:
 Nachricht: Packung ist nicht verifizierungspflichtig und daher abgabefähig (Bestandsware Typ 2 oder 3). (Verify successful) > HID: H15


< | >


 F2 - Status abfragen


F3 - Ausbuchen


 F4 - Ausbuchen rückgängig


 F5 - Löschen

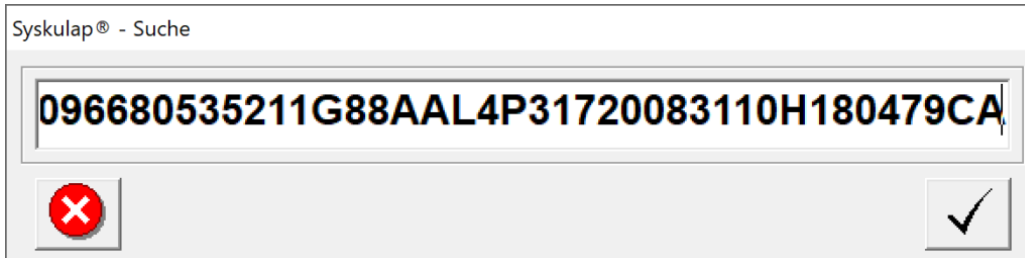

 F6 - Protokoll drucken



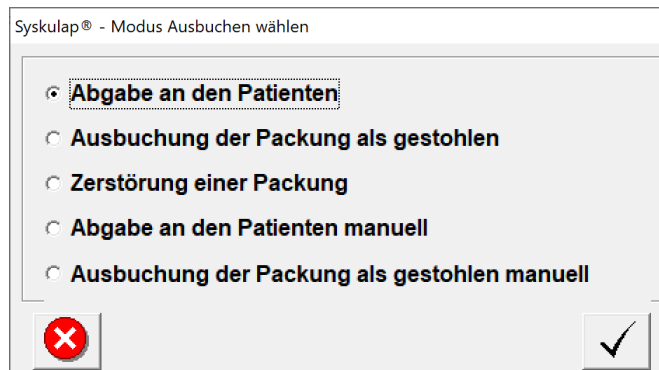
Meine Waawi

Hier ist die gewünschte Zeile anzuklicken und die Funktion zum manuellen Ausbuchen über die Tastenkombination [Strg + F3] zu starten. Diese Funktion ist nur für Zeilen verfügbar, die nicht bereits ausgebucht wurden.

Das System liest nun aus der Datenbank des ursprünglich eingelesenen SecurePharm Code und fügt diesen in das Suchfenster ein:



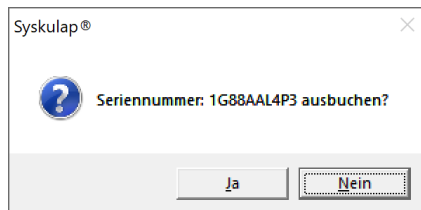
Nach Bestätigung des Suchfensters ist der Abgabegrund für die manuelle Ausbuchung aus dem folgenden Menu zu selektieren:





Meine Wawi

Nach Selektion und anschließender Bestätigung des Grundes fordert das System zu Sicherheit nochmals zur Prüfung der gewählten Seriennummer auf:



Wird dieser Dialog bestätigt, bucht das System die Seriennummer bei der NGDA entsprechend dem üblichen Vorgang aus und zeigt eine Bestätigung an.



Meine Wawi

MeineWawi – Kassensystem

Hilfsmittelkalkulation

Hinweisfenster bei Kostenvoranschlag usw.

Das Hinweisfenster im Falle eines Kostenvoranschlages, Genehmigungspflicht o. ä. Hinweise wurde deutlich auffälliger gestaltet, damit diese im Zweifelsfall nicht unbeachtet "weggedrückt" wird:

