

Lp.	KS-ASW – funkcjonalność
1.	Przegląd dokumentów rozchodu
2.	Przegląd pozycji dokumentu rozchodu
3.	Tworzenie dokumentów rozchodu: <ul style="list-style-type: none"> – rozchód wewnętrzny, – przesunięcia MM, – rozchód kosztowy (pozwalający zaewidencjonować pozycje określające koszt jednostki np. utylizacja, straty, leki przeterminowane), – dokumenty zdefiniowane przez użytkownika.
4.	Korygowanie dokumentów rozchodu
5.	Usuwanie pozycji na dokumencie
6.	Wyszukiwanie dokumentów rozchodu wg następujących kryteriów: <ul style="list-style-type: none"> – data wystawienia dokumentu, – rodzaj kontrahenta, – symbol dokumentu, – rodzaj dokumentu, – dokumenty zawierające towar – miejsce wystawienia dokumentu – dokumenty zawierające pozycje ze wskazaną serią – dokumenty zawierające pozycje zlecone przez wskazanego lekarza – dokumenty zawierające pozycje zlecone wskazanemu pacjentowi – dokumenty utworzone przez operatora – tylko dokumenty wskazanego typu (możliwość wskazania wiele typów dokumentów na raz)
7.	Zdejmowanie ze stanu leków przeterminowanych
8.	Generowanie dokumentów rozchodu na podstawie zapotrzebowania wygenerowanego w systemie aptecznym
9.	Tworzenie dokumentów kosztowych i protokołu przekazania do utylizacji
10.	Możliwość zmiany powiązanego lekarza lub pacjenta z pozycją rozchodu na zatwierdzonym dokumencie rozchodu. Zmian powinna być odnotowywana osobnym dokumentem.
11.	Możliwość wygenerowania dokumentu rozchodu na podstawie odczytów zebranych kolektorem danych.
12.	Informowanie użytkownika o zarejestrowanych działaniach niepożądanych w momencie wybrania leku do wydania.
13.	Automatyczne informowanie użytkowników z oddziału o zmianach wykonanych w dokumentacji apteczki oddziałowej przez jednostkę centralną, np. o korekcie przekazanego dokumentu MM czy usunięciu błędnego dokumentu przekazanego na oddział.
14.	Możliwość zdefiniowania takiego dokumentu wydania, który umożliwi wykonanie rozchodu automatycznie na jednostkę organizacyjną, która tworzy dokument tj. bez potrzeby wskazywania jednostki docelowej.
15.	Możliwość zdefiniowania odpowiedników dla leków rozchodowanych oraz relacji ilościowej pomiędzy odpowiednikiem a lekiem. Mechanizm powinien umożliwiać: <ul style="list-style-type: none"> – Zdefiniowanie listy towarów, które mogą być wydane zamiast danego towaru; – Zdefiniowanie przelicznika pomiędzy towarami, który ma umożliwiać automatyczne przeliczenie ilości zlecanej przy zamianie leku do wydania;
16.	Hierarchiczna prezentacja dokumentów rozchodowych począwszy od dokumentów pierwotnych przez ich korekty i korekty do korekt (na niższych poziomach drzewa hierarchii).
17.	Edycja zapotrzebowania
18.	Dodanie pozycji na dokument powstały w wyniku realizacji zapotrzebowania (możliwość uzupełnienia

	dokumentu o dodatkowe pozycje rozchodu nie występujące w zamówieniu)
19.	Wydruk dokumentów
20.	Wydruk dokumentu przekazania do utylizacji
21.	Raportowanie pracy systemu <ul style="list-style-type: none"> - Informacje o osobie wydającej towar - Informacje o osobie usuwającej/korygującej wydanie - Informacje o osobie tworzącej/usuwającej dokument
22.	Kontrola interakcji pomiędzy składnikami wybranych leków
23.	Przeglądanie towarów wydanych określone mu pacjentowi
24.	Przeglądanie towarów zleconych do wydania przez określonego lekarza
25.	Kontrola interakcji pomiędzy składnikami leków wydanych określone mu pacjentowi
26.	Wyszukiwanie synonimów danego leków wg nazw międzynarodowych
27.	Wyświetlanie informacji o zamiennikach (wskazywanie leków o tej samej nazwie międzynarodowej)
28.	Wydawanie z wykorzystaniem kodów kreskowych (zarówno kodów kreskowych EAN, kodów w standardzie GS1-128 od producenta jak i kodów nadanych indywidualnie)
29.	Ustalanie reguł obliczania norm
30.	Ustalanie reguł tworzenia listy braków
31.	Generowanie listy braków i zamówień <ul style="list-style-type: none"> - tworzenie listy braków – listy leków poniżej stanu minimalnego - przeglądanie listy braków z możliwością filtrowania według określonych warunków - edycja listy braków (zmiana ilości zamawianej, zaokrąglanie do pełnych opakowań) - tworzenie zamówień na podstawie listy braków (ręcznie lub automatycznie na podstawie reguł określonych przez użytkownika) - przeglądanie, edycja wcześniej utworzonych zamówień - wysyłanie zamówień do hurtowni za pośrednictwem Internetu
32.	Tworzenie i edycja zamówień przetargowych <ul style="list-style-type: none"> - tworzenie zamówienia przetargowego na podstawie zużycia leków w zadanym okresie - podział zamówienia na pakiety (możliwość skorzystania z podziału leków na klasy) - edycja zamówienia przetargowego (dodawanie nowych pozycji – także nie zarejestrowanych w bazie towarów, zmiana, usuwanie) - drukowanie formularzy cenowych dla hurtowni - wprowadzanie ofert do zamówień przetargowych - analiza ofert – wybieranie najkorzystniejszej oferty na podstawie cen - ewidencja wprowadzonych przetargów - wprowadzanie aneksów (zmiana ceny lub ilości)
33.	Zmiana parametrów pozycji dokumentu (ilość zakupiona, stawka podatku VAT, cena, data ważności, seria, PKWiU, miejsce składowania, mnożnik lekospisowy)
34.	Wprowadzanie dokumentów zakupu do bufora przyjęcia towaru
35.	Wprowadzanie faktur VAT zakupu do bufora przyjęcia towaru (ręcznie)
36.	Wprowadzanie przesunięcia zakupu (PZ) do bufora przyjęcia towaru (ręcznie)
37.	Wprowadzanie remanentu początkowego do bufora przyjęcia towaru (ręcznie)
38.	Wprowadzanie dokumentów zakupu do bufora przyjęcia towaru (przy pomocy łączności internetowej)
39.	Wprowadzanie dokumentów zakupu do bufora przyjęcia towaru (z lokalizacji na dysku lokalnym lub sieciowym)
40.	Wprowadzanie dokumentów zakupu do bufora przyjęcia towaru (na podstawie przygotowanego wcześniej zamówienia)
41.	Edycja dokumentu znajdującego się w buforze przyjęcia towaru

42.	Obliczenie podsumowania oraz sum częściowych dokumentu, dla celów kontroli poprawności procesu wprowadzania dokumentu
43.	Dopisywanie nowej pozycji do dokumentu na podstawie słownika leków
44.	Usuwanie pozycji z dokumentu zakupu w buforze przyjęcia
45.	Wydruk dokumentu PZ na podstawie wprowadzonego dokumentu zakupu
46.	Wydruk kodów kreskowych dla dokumentu znajdującego się w buforze przyjęcia towaru
47.	Wyświetlenie ostrzeżeń związanych z pozycjami dokumentu (kontrola realizacji przetargów, kontrola zgodności wprowadzonych danych z informacjami znajdującymi się na kartach leków)
48.	Przegląd szczegółowy zaewidencjonowanych dokumentów zakupu
49.	Zmiana uporządkowania ewidencji dokumentów (wg daty wystawienia dokumentu, daty przyjęcia dokumentu dostawcy, nr dokumentu, typu dokumentu, magazynu, wartości, daty płatności)
50.	Usuwanie dokumentu znajdującego się w buforze przyjęcia towaru
51.	Wprowadzenie dokumentu znajdującego się w buforze do rejestrów apteki (przyjęcie dokumentu na stan-zatwierdzenie dokumentu)
52.	Wprowadzanie dokumentów korygujących zakupy – przeglądanie ewidencji dokumentów
53.	Wyszukiwanie dokumentów w ewidencji według następujących kryteriów nr dokumentu wg dostawcy, nr PZ dla dokumentu, numeru lub nazwy dostawcy, identyfikatora technicznego (nadanego przez system)
54.	Tworzenie dokumentu korygującego, poprzez określenie pozycji korygowanych na dokumencie pierwotnym i wskazanie rodzaju i zakresu zmian
55.	Możliwość zdefiniowania domyślnej ilości zakupowej na karcie towaru. Domyślna ilość powinna pojawiać się przy wprowadzaniu dostawy na stan. Brak potrzeby ręcznego wypełniania ilości podczas przyjmowania dostaw dla towarów które cyklicznie przychodzą w tej samej ilości zakupowej.
56.	Możliwość rejestrowania faktur zbiorczych grupujących dokumenty przychodowe z okresu wprowadzone w ramach wszystkich magazynów danej jednostki organizacyjnej (dokument zbiorczy dotyczący całej jednostki) lub tylko w ramach wybranego magazynu (dokument ograniczony do jednego magazynu danej jednostki).
57.	Możliwość wprowadzania faktur rozliczeniowych za użyty dla pacjenta asortyment przyjęty wcześniej od dostawcy w depozyt. Mechanizm powinien umożliwiać: <ul style="list-style-type: none"> – Utworzenie zamówienia na fakturę w oparciu o powstały rozchód asortymentu dostawcy – Wprowadzenie pozycji faktury na podstawie danych z takiego zamówienia – Ostrzeżenie jeśli pozycja z faktury rozliczeniowej różni się ilościowo od ilości wydanej i zamówionej – Rozliczanie wieloma fakturami jednej pozycji z zamówienia, tj. gdy np. zamówiono fakturę na 10 sztuk, a otrzymano dwie faktury po 5 sztuk użytego towaru. – Utworzenie jednego wspólnego zamówienia na fakturę rozliczeniową od dostawcy w oparciu o rozchody asortymentu na pacjentów z wielu oddziałów na raz – Rozliczenie rozchodów, na które jeszcze nie zostały wystawione faktury – Informowanie o zmianach w rozchodach asortymentu wziętego w depozyt pracowników jednostki rozliczającej faktury od dostawcy
58.	Możliwość automatycznej numeracji wewnętrznej dla wprowadzanych faktur rozliczających asortyment brany w depozyt, tj. numeracja według cyklu miesięcznego lub rocznego oraz ograniczona do jednostki organizacyjnej, magazynu jednostki lub globalna dla całego szpitala.
59.	Obsługa różnych typów dostaw w systemie ze względu na zastosowanie, w szczególności: <ul style="list-style-type: none"> – rozróżnienie dostaw darowych oraz stanowiących próbki lekarskie od zwykłych dostaw – możliwość oznaczenia dostaw nie księgowanych i/lub nie podlegających kontroli limitowej (np. dary) – możliwość definiowania własnych typów dostaw z możliwością zdefiniowania dla nich osobnego konta księgowego oraz z możliwością określenia czy dany typ dostawy ma podlegać kontroli limitowej i/lub czy informacja o obrotach tej dostawy ma być przekazywana do księgowości. – możliwość określenia typu dostawy na etapie wprowadzania danej dostawy na magazyn

60.	<p>System powinien umożliwiać wprowadzanie podobnych dostaw w ramach tego samego dokumentu przychodowego bez potrzeby przepisywania tych samych danych dla tych dostaw, tj. możliwość wprowadzenia kolejnej pozycji dokumentu przychodowego różniącej się tylko od poprzedniej np. numerem serii bez potrzeby ponownego wpisywania tych samych cech przyjmowanego asortymentu (np. ceny, daty ważności, uwag, miejsca składowania, przyporządkowania do pakietu umowy przetargowej i innych).</p> <p>Dodawanie kolejnych pozycji w opisany sposób powinno odbywać się bez potrzeby opuszczania okna wprowadzania danych opisujących przyjmowaną dostawę tj. zatwierdzenie takiej pozycji powinno pozostawić okno wypełnione ostatnimi danymi w celu wprowadzenia kolejnej, podobnej pozycji na podstawie wcześniej wypełnionych danych.</p>
61.	<p>Obsługa kodów kreskowych w standardzie GS1-128. System powinien zapewniać następującą funkcjonalność:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Wyszukiwanie towarów i dostaw za pomocą czytnika kodów po kodach kreskowych zapisanych w standardzie GS1-128; - Wyświetlanie informacji umieszczonych w kodzie w standardzie GS1-128 po jego odczycie czytnikiem, także w sytuacji gdy jeden kod kreskowy zawiera więcej niż jedną informację, np. datę ważności, serię lub numer partii, kod GTIN/EAN, cenę. - Wyszukiwanie towaru przy edycji dokumentu przychodu na podstawie kodu GS1-128 (w oparciu o kod GTIN). - Możliwość wyszukania w bazie centralnej (np. BAZYL, BLOZ) brakującego towaru w słowniku szpitalnym na podstawie odczytu kodu GTIN i założenia brakującej karty towarowej. - Możliwość zweryfikowania zgodności odczytanego kodu kreskowego z opakowania z wybranym wcześniej towarem przy wprowadzaniu dostawy. - Możliwość wczytania czytnikiem numeru serii, daty ważności, uwag i ceny na kartę dostawy, jeśli dane te zostały zawarte w odczytanym kodzie kreskowym w standardzie GS1-128. - Możliwość powiązania wielu odczytanych z opakowań towarów kodów w standardzie GS1-128 z wprowadzaną dostawą. Na podstawie tego powiązania wyszukiwane powinny być odpowiednie dostawy z użyciem czytnika. - Możliwość powiązania numerów GTIN wydobytych z kodów kreskowych GS1-128 z wybranym towarem, tak aby na tej podstawie możliwe było wyszukanie właściwego towaru z użyciem czytnika. - Ostrzeżenie o niezgodności towaru, serii, ceny, daty ważności na karcie dostawy z informacjami odczytanymi czytnikiem z kodu kreskowego w standardzie GS1-128 - Możliwość konfiguracji określającej które dane mogą być wypełniane na karcie dostawy po odczycie kodu w standardzie GS1-128, co ma być weryfikowane i czy ma być wiązana dana dostawa z odczytanym kodem. - Przegląd wszystkich kodów kreskowych w standardzie GS1-128, które zostały powiązane z daną kartą dostawy. Za pomocą powiązanych kodów w standardzie GS1-128, po odczycie kodu powinno dać się wyszukać dostawę przy wydawaniu. - Możliwość automatycznego zwiększania lub zmniejszania ilości zakupowej na karcie dostawy za pomocą odczytów czytnikiem kodów kreskowych z opakowań. Możliwość określenia kierunku zliczania (zwiększanie/zmniejszanie). Zwiększanie/zmniejszanie ilości zakupowej podczas wprowadzania karty dostawy powinno odbywać się tylko gdy występuje zgodność pomiędzy kodem GTIN/EAN a kodem powiązany z danym towarem. - Możliwość wyszukiwania czytnikiem dokumentów zawierających pozycje z odczytanym kodem kreskowym GS1-128 powiązany z przyjętą dostawą towaru. - Możliwość wyszukania na podstawie kodu kreskowego w standardzie GS1-128 dostawy przy wprowadzaniu różnic remanentowych - Możliwość powiązania wielu kodów GTIN/EAN do jednej karty towarowej. - Możliwość prowadzenia szpitalnego słownika kodów GTIN/EAN określającego listę stosowanych kodów w szpitalu. Słownik powinien umożliwiać przedstawienie listy stosowanych kodów GTIN/EAN wraz z powiązaniem do kart towarowych.
62.	<p>Możliwość kontroli zamówień publicznych podczas tworzenia korekty do przychodu oraz możliwość kontroli stanu przetargów których dotyczy zakup podczas edycji/poprawy już przyjętej dostawy.</p>
63.	<p>Edycja (poprawa) dokumentu przyjętego do ewidencji</p>

64.	Przeglądanie ewidencji przetargów podlegających kontroli realizacji
65.	Ręczne dopisywanie nowego przetargu podlegającego kontroli realizacji
66.	Edycja przetargu podlegającego kontroli realizacji
67.	Usuwanie przetargu podlegającego kontroli realizacji
68.	Wydruk rozliczenia przetargu (rozliczenie stopnia wykorzystania przetargu)
69.	Dopisywanie pozycji do bufora etykiet z kodami kreskowymi na podstawie dokumentów zakupu znajdujących się w buforze przyjęcia towaru
70.	Dopisywanie pozycji do bufora etykiet z kodami kreskowymi na podstawie dokumentów zakupu przyjętych do ewidencji
71.	Dopisywanie pozycji do bufora etykiet z kodami kreskowymi na podstawie listy leków i dostaw
72.	Wydruk etykiet z kodami kreskowymi dla pozycji znajdujących się w buforze etykiet
73.	Możliwość tworzenia aneksów przetargowych obowiązujących tylko przez wskazany okres czasu. Okres obowiązywania aneksu może być krótszy od okresu obowiązywania przetargu, a po zakończeniu obowiązywania aneksu w przypadku gdy aneks zmienia cenę, powinna obowiązywać z powrotem pierwotna cena przetargowa.
74.	Raport pozwalający na oszacowanie zobowiązań szpitala, które wynikają z umów przetargowych (uwzględniający wszystkie rozstrzygnięte przetargi z całego szpitala).
75.	Graficzna prezentacja poziomu wykorzystania umowy przetargowej względem towaru który jest wprowadzany na stan (m.in. podczas wprowadzania dostawy towaru). Pogląd procentowego wykorzystania ilościowego i wartościowego towaru względem umowy oraz okresu obowiązywania umowy przetargowej podczas wprowadzania zakupu danego towaru.
76.	Możliwość zarejestrowania i rozliczania umowy na zakup towarów, która nie wynika z przetargu (umowa nie będąca przetargiem).
77.	Raport informujący o wartości aktualnych zobowiązań wobec dostawców związanych z przetargami.
78.	Dostęp do przeglądu zawartych umów przetargowych dotyczących zakupu materiałów z poziomu karty towarowej. Przegląd ma dostarczać informacje jakimi umowami realizowany jest zakup wybranego asortymentu.
79.	Definiowanie odpowiedników/zamienników towaru dla pozycji umów przetargowych. W szczególności możliwość zastąpienia zakupywanego towaru z umowy odpowiednikiem określonym specjalnie dla tej konkretnej umowy przetargowej tzn. każda z umów przetargowych może mieć określony własny zbiór odpowiedników dla towarów z umowy, a po zakończeniu danej umowy taki odpowiednik nie jest już stosowany dla nowych dostaw. Zastosowanie odpowiedników/zamienników towarów musi nadal zapewniać prawidłowe rozliczenie umowy przetargowej.
80.	Raport analityczny stopnia rozliczenia umowy przetargowej na asortyment wzięty w depozyt (asortyment komisowy) na podstawie jego rozchodu (także przed otrzymaniem faktury od dostawcy).
81.	Możliwość określania limitów wydań tylko ilościowych na kolejne miesiące. W szczególności: <ul style="list-style-type: none"> - Możliwość utworzenia limitów tylko ilościowych na wybrany okres, utworzenia limitów tylko ilościowych na poszczególne miesiące wraz z uwzględnieniem trybów naliczania budżetów (np. pomijanie przekroczeń oraz niedoborów z poprzednich miesięcy) - Utworzenie limitów ilościowych według zużycia oraz funkcjonalności przeliczania ilości według zużycia na poszczególne miesiące w roku - Funkcje kontroli limitów w trybie ilościowym przy tworzeniu zapotrzebowań z oddziałów, rezerwacjach asortymentu oraz przy wydawaniu towaru na oddział.
82.	Możliwość wyszukiwania planów limitowych według zadanego kryterium, w szczególności: <ul style="list-style-type: none"> - dla określonego roku obowiązywania - dla wybranego oddziału lub wszystkich oddziałów - według stanu planu limitowego (statusu procesu akceptacji planów limitowych) - tylko wysłane do wybranej kliniki lub do wszystkich klinik (czyli bez podziału) - tylko plany utworzone przez wybraną jednostkę organizacyjną (oddział) lub wybraną klinikę lub utworzone przez dowolną jednostkę
83.	Możliwość automatycznego uzupełniania budżetowych planów miesięcznych o kwoty wynikające z

	wniosków oddziałów dotyczących np. zwiększenia wydatków oddziału za dany miesiąc.
84.	Podgląd planów limitowych odfiltrowanych według planów z dodatkowymi komentarzami (przypisanymi na etapie akceptacji planów) oraz według statusów planów (nowe/do akceptacji). Możliwość podglądu także tych planów limitowych, które zostały usunięte. Możliwość sortowania danych w podglądzie według dowolnej kolumny.
85.	Informowanie o planach limitowych oczekujących na zatwierdzenie wprost w oknie głównym modułu do obsługi limitów.
86.	Możliwość eksportu danych o limitach bezpośrednio z okien przeglądu danych limitowych oraz pamiętanie ustawień widoku przeglądu danych z dokładnością do użytkownika.
87.	Możliwość wysłania wiadomości do użytkowników programu o operacji, która wymaga dalszej edycji planów limitowych przez inne osoby, np. w momencie przesłania planów do akceptacji. Wiadomość automatycznie powinna być uzupełniana o informacje związane z wykonywaną operacją na limitach.
88.	Możliwość doliczenia nadwyżek lub braków kwot budżetowych powstałych w poprzednich miesiącach do aktualnych limitów. Możliwość skonfigurowania doliczania tylko braków / tylko nadwyżek lub braków i nadwyżek lub pominięcia doliczenia tj. ani braków ani nadwyżek.
89.	Możliwość kontroli budżetowej dla rozchodów asortymentu branego w depozyt. Kontrola powinna uwzględniać (dla magazynu z asortymentem depozytowych) wykorzystanie limitu naliczone dopiero po zużyciu towaru.
90.	Możliwość podglądu ceny przetargowej podczas tworzenia planów limitowych.
91.	Możliwość otrzymania zestawienia zużycia budżetów według klasy towarowej/grupy lekowej lub według magazynów źródłowych. Możliwość odfiltrowania zestawienia wg typów kart budżetowych (zwykle / rozliczające tylko rozchody wewnętrzne / informacyjne – nie blokujące wydań), magazynów źródłowych oraz klas jednostek organizacyjnych.
92.	Możliwość definiowania kart budżetowych określających warunki ilościowo-wartościowe dla kontroli limitowej. Możliwość przeglądu historii zmian wartości podanych na zdefiniowanych kartach budżetowych. Możliwość zarejestrowania powodu zmiany karty budżetowej zarówno przez ręczne wpisanie powodu jak i przez wybranie powodu ze słownika. Możliwość określenia warunków dla karty budżetowej z dokładnością do: <ul style="list-style-type: none"> – wybranego towaru, klasy towaru i/lub grupy asortymentowej – lekarza i/lub pacjenta – programu lekowego – magazynu
93.	Obliczanie wartości całego stanu magazynowego
94.	Obliczanie wartości określonej części magazynu <ul style="list-style-type: none"> – Wybór określonego filtra – Zapis zdefiniowanego filtra
95.	Obliczanie wartości określonej części magazynu wg zdefiniowanego wzorca Tworzenie i edycja własnego wzorca
96.	Stan całego magazynu z rozbiem na poszczególne dostawy Wydruk zestawienia
97.	Lista leków z podaniem aktualnej ilości w magazynie <ul style="list-style-type: none"> – Wybór magazynu – Wybór określonego filtra
98.	Wydruk listy leków z ostatnią ceną zakupu <ul style="list-style-type: none"> – Wybór magazynu – Definiowanie przedziałów (filtra) – Wydruk zestawienia
99.	Stan określonej części magazynu z rozbiem na poszczególne dostawy <ul style="list-style-type: none"> – Wybór określonego filtra – Zapis i edycja zdefiniowanego filtra

100	Stan określonej części magazynu wg zdefiniowanego wzorca z rozbiem na dostawy Tworzenie i edycja własnego wzorca
101	Wydruk arkuszy spisu z natury bez stanów ewidencyjnych
102	Wydruk arkuszy spisu z natury ze stanami ewidencyjnymi
103	Przegląd leków przeterminowanych
104	Zmiany w liście leków na podstawie bazy leków: <ul style="list-style-type: none"> - Tworzenie bufora listy towarów - Tworzenie bufora z aktualizacją z bazy leków - Poprawa bufora towarów - Bezpośrednia poprawa listy towarów - Usuwanie bufora listy leków - Korekta bazy towarów na podstawie buforów
105	Wprowadzanie różnic remanentowych: <ul style="list-style-type: none"> - Ręczne wprowadzanie różnic - Wprowadzanie różnic z kolektorów danych - Bilans różnic remanentowych - Zatwierdzanie różnic remanentowych
106	Przeglądanie wybranego dokumentu różnic remanentowych Wydruk zestawienia
107	Przeglądanie wszystkich pozycji różnic remanentowych Wydruk zestawienia
108	Przegląd i zarządzanie lekami wstrzymanymi <ul style="list-style-type: none"> - dodawanie i edycja przyczyny wstrzymania - wydruk listy towarów wstrzymanych - wydruk protokołu zwrotu do dostawcy - wydruk raportu o działaniach zabezpieczających w sprawie wstrzymania towaru (zgodnie ze stosownym Dziennikiem Ustaw z 2008 roku)
109	Dołączanie leków z bazy leków do listy leków w aptece <ul style="list-style-type: none"> - Ręczne dołączanie towarów - Dołączanie towarów na podstawie faktur
110	Przyporządkowywanie lekom z listy aptecznej kodów z bazy leków
111	Wstrzymywanie wydawania określonych partii leków dodawanie przyczyny wstrzymania
112	Wytworzenie leku robionego <ul style="list-style-type: none"> - wprowadzanie kosztu produkcji - wprowadzanie terminu ważności
113	Wytworzenie wody destylowanej wprowadzanie kosztu produkcji
114	Przeglądanie dokumentów produkcji
115	Rejestracja i przeglądanie wniosków na import docelowy
116	Informacja o średniej cenie ważonej wyliczanej na bieżąco w oparciu o aktualne stany magazynowe dostępna na etapie wprowadzania przychodu, podczas sprawdzania listy towarowej będącej na stanie oraz podczas wydawania towaru.
117	Raporty różnic remanentowych umożliwiające podgląd i ponowne wydrukowanie zatwierdzonych kiedyś różnic remanentowych.
118	Możliwość wydruku raportu różnic ilościowych (nadwyżek i niedoborów) oraz wydruku raportu różnic jakościowych (zmiany serii, daty ważności, itd.) wprowadzonych różnicami remanentowymi.
119	Możliwość ewidencji różnic remanentowych zarówno ilościowych (nadwyżek i strat) jak i jakościowych

	uwzględniających serię, datę ważności, kodu kreskowego dostawy, miejsca przechowywania oraz uwag dotyczących ewidencjonowanej partii leku.
120	Na etapie wprowadzania różnic remanentowych z wykorzystaniem wielu stanowisk komputerowych informowanie w oknie wprowadzania zmian o modyfikacjach wykonywanych w tym czasie na innych stanowiskach. Możliwość odświeżania listy przygotowywanych różnic remanentowych o różnice wprowadzane w tym czasie przez innych użytkowników.
121	Bieżąca informacja o zarejestrowanych nadwyżkach i niedoborach (które powstaną po zatwierdzeniu różnic) dla wszystkich partii wybranego towaru już na etapie wprowadzania różnic remanentowych. Informowanie o sumarycznym stanie zaewidencjonowanym oraz sumarycznym stanie faktycznym (po zmianach) wszystkich partii dostaw danego towaru .
122	Możliwość wprowadzenia nadwyżki dla towaru, który jeszcze nie istniał na magazynie za pomocą mechanizmów wprowadzania różnic remanentowych, np. towar który został pominięty na etapie przygotowywania remanentu początkowego.
123	Przy wprowadzaniu różnic remanentowych za pomocą jednego przycisku umożliwienie przepisania ilości ewidencyjnej partii towaru do ilości faktycznej (stwierdzonej). Do stosowania w przypadku gdy wprowadzający różnice stwierdza że ilość fizyczna (ze spisu z natury) zgadza się z ilością ewidencyjną (zastaną w programie).
124	Przy wprowadzaniu różnic remanentowych możliwość uzupełnienia (jednorazowym wywołaniem funkcji) ilości faktycznej (stwierdzonej) ilością ewidencyjną (zastaną w programie) dla wszystkich nieuzupełnionych pozycji asortymentu. Do stosowania w przypadku gdy wprowadzający różnice chce oznaczyć i potwierdzić że pozostały asortyment zgadza się ilościowo z ilością zastaną w programie.
125	Informowanie na etapie wprowadzania różnic remanentowych (na podstawie spisu z natury) o zaistnieniu sytuacji w której ktoś wyda towar dla którego wprowadzono już nowy stan inwentaryzacyjny ale jeszcze przed zatwierdzeniem różnic remanentowych. Możliwość ponownego przeliczenia ilości zaewidencjonowanej w momencie wprowadzania różnicy remanentowej uwzględniając powstały w międzyczasie rozchód.
126	Informowanie na etapie wprowadzania różnic remanentowych (na podstawie spisu z natury) o zaistnieniu sytuacji w której ktoś wyda towar dla którego wprowadzono już nowy stan inwentaryzacyjny ale jeszcze przed zatwierdzeniem różnic remanentowych. Możliwość ponownego przeliczenia ilości zaewidencjonowanej w momencie wprowadzania różnicy remanentowej uwzględniając powstały w międzyczasie rozchód.
127	Możliwość wprowadzania różnic remanentowych z zablokowanym wglądem w ilość ewidencyjną. Możliwość ukrycia ilości ewidencyjnych tak, aby użytkownik nie sugerował się ilością ewidencyjną z systemu przy wprowadzaniu ilości faktycznej.
128	Raport przedstawiający ilości asortymentu na stanie z możliwością uwzględnienia lub pominięcia ilości wstrzymanej, uwzględnienia lub pominięcia ilości zarezerwowanej oraz uwzględnienia lub pominięcia ilości przeterminowanej
129	Szczegółowe zestawienie przychodów
130	Zestawienie pozycji przychodów
131	Zestawienie przychodów z podziałem na klasy towarów
132	Zestawienie przychodów z podziałem na kody ATC
133	Zestawienie wydań z podziałem na kody ATC
134	Zestawienie wydań
135	Zestawienie wydań z podziałem na klasy
136	Zestawienie pozycji wydań
137	Rejestr dokumentów wydań
138	Rejestr dokumentów zakupu: – wszystkie, – z podziałem na dostawców.
139	Rejestr wszystkich typów dokumentów
140	Zamykanie okresów rozliczeniowych

141	Zestawienie rozchodu do jednostek
142	Zestawienie rozchodu do jednostek z podziałem na klasy
143	Porównanie rozchodu do jednostek
144	Zbiorcze zestawienie przychodów i rozchodów
145	Książka kontroli narkotyków i psychotropów
146	Zestawienie przychodu/rozchodu zgodnie z Dz. U. 169/2006
147	Zestawienie przychodu/rozchodu z rozbiem na asortyment zawierający nazwę kontrahenta, numer dokumentu oraz ilość obrotu asortymentu w zadanym okresie)
148	Zestawienie dostaw spoza przetargu
149	Przeglądanie rozchodu
150	Raport analityczny bilansowania się faktur przychodowych przedstawiający analizę rozchodów z dokumentów przychodowych, tj. dla dokumentów z wybranego okresu możliwość analizy wartości przychodu, wartości aktualnego rozchodu oraz aktualnej różnicy pomiędzy ich przychodem a rozchodem. Raport powinien umożliwiać dodatkowo szczegółowy podgląd listy dokumentów rozchodowych wraz z wartościami dla każdej z pozycji dokumentu przychodowego.
151	Możliwość wykonania zestawienia rozchodów leków z podanego okresu czasu wraz z informacją o numerze dokumentu zakupu wydanego towaru oraz informacją o numerze PESEL powiązanych z tymi rozchodami pacjentów.
152	Możliwość wygenerowania zestawienia szczegółowego rozchodów ze wskazaniem konkretnych typów dokumentów rozchodowych, tzn. możliwość wykluczenia z takiego zestawienia pewnych typów dokumentów które użytkownik chce pominąć. W szczególności zestawienie powinno umożliwić pominięcie dokumentów wewnętrznych danej jednostki organizacyjnej (np. pomiędzy magazynami tej jednostki) tak aby do zestawienia rozchodu nie kwalifikowały się rozchody wewnętrzne.
153	Zestawienie kart zakupu wraz z rozchodem
154	Generator raportów umożliwiający tworzenie dowolnych (niestandardowych) raportów w oparciu o język zapytań SQL oraz umożliwiający wpływ na wygląd przygotowanego raportu.
155	Przeglądanie bazy leków dołączonej do programu
156	Przeglądanie i edycja bazy dostawców
157	Przeglądanie ogólnopolskiej bazy hurtowni
158	Przeglądanie i edycja bazy klas towarów
159	Przeglądanie i edycja bazy lekarzy
160	Przeglądanie i edycja bazy pacjentów/odbiorców
161	Przeglądanie i edycja bazy klas dostawców
162	Przeglądanie i edycja bazy klas lekarzy
163	Przeglądanie i edycja bazy towarów
164	Przypisywanie identyfikatorów z ogólnopolskiej bazy hurtowni do aptecznej bazy dostawców
165	Przeglądanie i edycja bazy miejsc składowania
166	Ustawianie opcji poszczególnych modułów
167	Wizytówka firmy (miejsce w systemie w którym możliwe jest określenie nazwy podmiotu i innych danych identyfikujących podmiot)
168	Przeglądanie i definiowanie parametrów konfiguracyjnych stanowisk
169	Przeglądanie i definiowanie indywidualnych uprawnień poszczególnych pracowników
170	Przeglądanie i definiowanie grup uprawnień (ról) przypisywanych wybranym pracownikom
171	Przeglądanie i edycja programowych stawek podatku VAT
172	Możliwość grupowania asortymentu szpitalnego ze względu na asortyment kosztowy (stosowany do rozliczeń kosztów leczenia pacjenta) lub zwykły. Możliwość ustawienia systemu tak aby każdy towar musiał być przypisany do przynajmniej jednej takiej grupy kosztowej.

173	<p>Funkcjonalność umożliwiająca przeniesienie wielu wybranych towarów z jednej klasy do wskazanej innej klasy towarowej, w szczególności:</p> <ul style="list-style-type: none"> - możliwość zaznaczenia wielu towarów wybieranych według zadanego kryterium, które mają zostać przeniesione do wybranej klasy - możliwość wybrania towarów z listy towarów nieprzypisanych do żadnej klasy w celu przypisania ich do wskazanej klasy - możliwość wybrania towarów do przeniesienia m.in. na podstawie określenia częściowo nazwy, na podstawie nazwy międzynarodowej, ostrzeżeń, typów towarów i wskaźników (np. określonych dróg podania)
174	<p>Odnutowywanie działań niepożądanych leku, w szczególności:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Wybór działania niepożądanego ze zdefiniowanego słownika - Możliwość tworzenia własnego słownika działań niepożądanych - Możliwość określania działań niepożądanych występujących dla danego towaru przez wybór działania ubocznego ze słownika działań niepożądanych oraz możliwość zamieszczania opisu, typu oraz częstotliwości dla występujących działań ubocznych. - Klasyfikacja powiązania działania niepożądanego z towarem ze względu na skutek, w szczególności na: działania uboczne które można przewidzieć, działania nieprzewidywalne, występujące po długotrwałym stosowaniu leku, pojawiające się po długim czasie od zastosowania leku, występujące po nagłym odstawieniu leku. - Dostęp do informacji o możliwych działaniach niepożądanych leku z poziomu karty leku - Informowanie użytkownika o działaniach niepożądanych w momencie wybrania leku do wydania.
175	<p>Odnutowywanie wystąpień działań niepożądanych leku (doniesienia o działaniach niepożądanych), w szczególności:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Możliwość wprowadzenia informacji o zaobserwowanych działaniach niepożądanych danej partii leku po zażyciu leku przez pacjenta, w szczególności: wskazanie dostaw (partii) leku, lekarza zlecającego, pacjenta u którego wystąpiły działania uboczne, listy działań zaobserwowanych niepożądanych, opisu szczegółowego oraz informacji dodatkowych (reakcji na zdrowiu pacjenta, klasyfikacji działania i skutku tj. wyniku wystąpienia). - Możliwość wydruku protokołu zgłoszenia informacji o działaniu niepożądanym dla Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych (Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) - Rejestr utworzonych dokumentów doniesień o działaniach niepożądanych
176	<p>Możliwość ograniczenia widoczności jednostek organizacyjnych ZSI tylko do tych, które stosują użytkownicy apteki/apteczek oddziałowych tj. możliwość ukrycia jednostek organizacyjnych niebiorących udziału w obiegu asortymentu apteki.</p>
177	<p>Możliwość automatycznego pobierania komunikatów z GIF o lekach wstrzymanych i wycofanych z obrotu.</p>
178	<p>Funkcja umożliwiająca administratorowi ustawienie czasowej blokady dostępu do bazy danych i zalogowania się do programu wraz z możliwością wysłania własnego komunikatu z informacją inną dla użytkowników próbujących się zalogować w wyznaczonym oraz inną dla użytkowników aktualnie zalogowanych.</p>
179	<p>Przed rozpoczęciem procesu aktualizacji składników systemu i pobrania ich przez Internet system powinien umożliwiać ustawienie czasowej blokady dostępu do bazy danych i zalogowania się do programu wraz z możliwością wysłania własnego komunikatu z informacją inną dla użytkowników próbujących się zalogować w wyznaczonym oraz inną dla użytkowników aktualnie zalogowanych.</p>
180	<p>Możliwość ustawienia domyślnego logowania użytkownika na daną jednostkę organizacyjną i magazyn tak, aby użytkownik przy logowaniu nie musiał ich wskazywać (automatyczne zalogowanie do oddziału i magazynu).</p>
181	<p>Możliwość zdefiniowania konsorcjum składające się z wielu dostawców wraz ze wskazaniem reprezentanta.</p> <p>Możliwość przyjmowania ofert przetargowych od dostawców zrzeszonych w konsorcjum.</p> <p>Możliwość rozliczania umowy przetargowej (ilościowo/wartościowo) z konsorcjum (grupą dostawców).</p>

182	Możliwość ograniczenia godzin logowania dla wybranego użytkownika indywidualnie we wskazanych dniach. W szczególności określenie godzin pracy kiedy pracownik może się logować z określeniem dni tygodnia oraz możliwością pominięcia dni świątecznych.
183	<p>Rezerwacja stanów magazynowych. Rezerwacja całej lub części dostawy dla konkretnego pacjenta, dla określonego oddziału, dla określonego lekarza i/lub dla określonego magazynu docelowego. Rezerwacje mają zapewnić w szczególności:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Możliwość wydania zarezerwowanej dostawy tylko dla odbiorcy docelowego określonego przez rezerwację; - Możliwość rezerwacji wielu dostaw na raz dla wskazanego warunku (pacjent, lekarz, oddział, magazyn) - Możliwość określenia powodu zarezerwowania danej partii leku oraz osobno możliwość wpisania uwag do danej rezerwacji; - Możliwość rezerwowania leków podczas wprowadzania ich na stan. - Możliwość podglądu rezerwacji pogrupowanych wg odbiorcy tj. względem pacjenta/oddziału/magazynu/lekarza. - Możliwość wskazania na kiedy zarezerwowany towar ma być dostarczony odbiorcy (spodziewana data wydania towaru) - Możliwość przeglądu listy rezerwacji z ograniczeniem do danej grupy towarów, na dany dzień (wg spodziewanej daty wydania), wg daty zarezerwowania, ze wskazaniem pacjenta, lekarza, oddziału lub magazynu docelowego dla którego są zarezerwowane leki - Możliwość tworzenia rezerwacji wielu dostaw z różnych dokumentów przychodowych na raz dla wskazanego warunku (powiązane z zapotrzebowaniem, z zamówieniem, od wskazanego dostawcy, wybrana grupa towarów, przyjęte we wskazanym okresie czasu) - Kontrola zarezerwowanej części dostawy podczas korekty ilościowej zmieniającej dostępną ilość partii leku na stanie. - Informacja o zarezerwowanej pozycji z poziomu przeglądu dokumentu przychodu. - Możliwość wyświetlenia podsumowania całego stanu magazynu wraz z częścią zarezerwowaną lub z pominięciem części zarezerwowanej towaru.
184	<p>Ustawienia systemu zgrupowane w ramach jednego modułu powinny zapewniać możliwość określenia wartości tych opcji z dokładnością:</p> <ul style="list-style-type: none"> - niezależnie dla każdej z klinik szpitala (zgrupowanych oddziałów) - niezależnie dla każdego z oddziałów - niezależnie dla każdego magazynu - niezależnie dla poszczególnych pracowników. - ogólnie/domyślnej wartości dla całego szpitala.
185	Możliwość przelogowania użytkownika na innego bez potrzeby zamykania aplikacji/modułu.
186	Możliwość automatycznego informowania administratora za pomocą wiadomości e-mail lub komunikatami systemu szpitalnego o wystąpieniu istotnych, logowanych zdarzeniach w systemie (np. praca w systemie po zmianie lokalnej daty systemowej, blokada konta, zmiana wartości opcji mającej wpływ na działanie systemu)
187	Możliwość przeglądu i konfigurowania (przypisywania) z poziomu jednego okna kont księgowych dla obsługiwanych ośrodków kosztów (jednostek organizacyjnych, oddziałów), magazynów (kont magazynowych) oraz grup towarowych i grup dostaw (kosztów rodzajowych).
188	Możliwość wglądu w opisy nowej funkcjonalności jeszcze przed aktualizacją oprogramowania zawierającą tą funkcjonalność. Możliwość zapoznania się ze zmianami w systemie przed pobraniem aktualizacji (bez potrzeby aktualizowania oprogramowania).
189	Definiowanie struktury organizacyjnej firmy oraz wszystkich elementów składających się na strukturę (klasy jednostek organizacyjnych, magazyny, jednostki organizacyjne, stanowiska)
190	Obsługa zleceń oddziałowych - zlecenia zwykłe, doraźne, zlecenia na leki złożone, zlecenia na żywienie pozajelitowe, zlecenia na dawkowanie typu wlew, zlecenia CITO, zlecenia na ratunek i zlecenia na leki pacjenta. Obsługa zleceń według nazw handlowych, nazw międzynarodowych, według bazy BLOZ i leków według nazw własnych. Podawanie przy łóżku pacjenta przy pomocy tableta i czytników kodów kreskowych.

191	Pełna obsługa magazynów komisowych (magazynów z towarem dostawcy, za którego płaci się po wydaniu towaru). Obsługa zamówień, wydawania, przyjmowania i faktur komisowych wraz z pełnym rozliczeniem przetargowym.
192	Moduł poświęcony planowaniu i analizie budżetu szpitala w podziale na kliniki i oddziały. Umożliwia wielopoziomową akceptację planów budżetowych, a następnie kontrolę zapotrzebowań oddziałowych, dokumentów wydań oraz innych dokumentów magazynowych.
193	Aktualizowanie informacji o najnowszych cenach DDD, kontrola cen towarów wprowadzanych na magazyn, kontrola i automatyczne korekty pakietów przetargowych według DDD
194	Mechanizm przyjmowania przesunięć międzymagazynowych przez jednostki docelowe
195	Ścieżka tworzenia przetargów od momentu planowania (na podstawie zużycia, planów limitowych, innych przetargów, itp.), poprzez zamówienia przetargowe, oferty aż po ewidencje ze szczegółowymi rozliczeniami. Obsługa dokumentów z ProPublicoEx, a także innych dokumentów w dowolnym formacie
196	Składanie zamówień na leki do apteki centralnej w formie elektronicznej.
197	Odbieranie informacji o realizacji zamówienia leków z apteki centralnej.
198	Przy współpracy z modułem Zleceń Leków na Pacjenta system posiada możliwość ewidencji rozchodu leków na oddziały i na pacjenta. Lista leków jest zawężona do tych, które aktualnie znajdują się w apteczce oddziałowej, do której ma dostęp dany użytkownik.
199	Ewidencja ubytków i strat nadzwyczajnych.
200	Ewidencja przesunięć między magazynami apteczek oddziałowych.
201	Generowanie arkusza do spisu z natury.
202	Korekta stanów magazynowych (ilościowa i jakościowa) na podstawie arkusza spisu z natury.
203	Mechanizm „stop-order” (blokowanie serii leków - np. w odpowiedzi na komunikat GIF).
204	Przegląd bieżących stanów magazynowych (dla wybranego magazynu lub zbiorczo – dla wszystkich magazynów).
205	Przegląd stanów magazynowych na zadany dzień (dla wybranego magazynu)
206	Kontrola dat ważności leków znajdujących się na stanie apteczek oddziałowych (z możliwością ustawienia wyprzedzenia, z jakim mają być prezentowane dane leków o kończącym się okresie ważności).
207	Podgląd przechowywanych w systemie informacji o leku (m.in. nazwa, jednostki, producent, opakowanie).
208	Możliwość tworzenia „aliasów” (nazw międzynarodowych) leków i przypisywania do nich rzeczywiście znajdujących się w obrocie leków.
209	Komunikacja z modułem Ruch Chorych w zakresie aktualizacji stanu Apteczki Oddziałowej, zgodnie z ewidencją podań środków farmaceutycznych odnotowywanych w Ruchu Chorych.
210	Aktualizacja stanu leku (zdjęcie ze stanu) w podręcznym oddziałowym magazynie leków w ramach odnotowania zużycia zasobów w związku z wizytą / hospitalizacją / badaniem pacjenta.
211	Aktualizacja stanu leku (zdjęcie ze stanu) w podręcznym oddziałowym magazynie leków w ramach obsługi zlecenia podania leku.
212	Zamawianie przez upoważnionego lekarza Oddziału w oddzielnym trybie leków przechowywanych w osobnym sejfie (dotyczy m.in. narkotyków), z prowadzeniem dokumentacji obejmującej m.in. rozchód leków wydanych, dla kogo wydany, na czyje zlecenie, w jakiej dawce.
213	W systemie istnieje opcja zawężająca możliwość wyboru leków tylko do tych, które są aktualnie na stanie Apteki. W systemie istnieje opcja zawężająca możliwość wyboru leków tylko do tych, które są aktualnie na stanie Apteki.
214	Tworzenie zapotrzebowań (zamówień) oddziałowych <ul style="list-style-type: none"> – wspomaganie tworzenie zamówień na leki na podstawie zarejestrowanego rozchodu – przeglądanie i edycja zapotrzebowań (zmiana ilości zamawianych leków, dodawanie nowych pozycji, usuwanie pozycji) – przesyłanie zapotrzebowania do apteki centralnej po zatwierdzeniu

215	Możliwość tworzenia zapotrzebowania na asortyment na podstawie wydań z danego okresu, które automatycznie będzie rozdzielane na odpowiednie jednostki realizujące zapotrzebowania w oparciu o historię otrzymania dostaw danego asortymentu z których były wydania.
216	Możliwość utworzenia na oddziale nowego zapotrzebowania na leki na podstawie wcześniejszych zapotrzebowań. W szczególności możliwość utworzenia nowego zapotrzebowania do którego automatycznie umieszczone zostaną towary w ilości, która nie została dostarczona w ramach poprzednio wysłanego zapotrzebowania z oddziału oraz możliwość kopiowania pozycji z wcześniej wysłanych zapotrzebowań (np. przy cyklicznym zamawianiu tego samego zbioru towarów).
217	Możliwość tworzenia przez oddział zapotrzebowań na towary, które nie należą jeszcze do receptariusza oddziału zamawiającego (nie są uwzględnione w lokalnym słowniku towarowym oddziału)
218	Możliwość potwierdzania realizacji zleceń podań leków za pomocą czytnika kodów kreskowych. Podczas potwierdzania zlecenia czytanie czytnikiem kodu kreskowego z opaski na rękę pacjenta, kodu kreskowego leku lub saszetki oraz kodu kreskowego pracownika.
219	Możliwość dokumentowania osobnym wydrukiem potwierdzeń przyjęcia towaru na oddział (w tym także możliwość dokumentowania tego jako wydruk z podpisem elektronicznym)
220	Możliwość określenia towaru do zwrócenia podczas przyjmowania go na stan oddziału od jednostki centralnej wraz z podaniem przyczyny i uwagami dotyczącymi otrzymanej pozycji.
221	Automatyczne informowanie użytkowników z oddziału o zmianach wykonanych w dokumentacji apteczki oddziałowej przez jednostkę centralną, np. o korekcie przekazanego dokumentu MM czy usunięciu błędnego dokumentu przekazanego na oddział.
222	Możliwość zdefiniowania takiego dokumentu wydania, który umożliwi wykonanie rozchodu automatycznie na jednostkę organizacyjną, która tworzy dokument tj. bez potrzeby wskazywania jednostki docelowej.
223	Informowanie użytkownika o zarejestrowanych działaniach niepożądanych w momencie wybrania leku do wydania.
224	Możliwość przeglądu zleceń do realizacji według płci pacjenta.
225	Raporty różnic remanentowych umożliwiające podgląd i ponowne wydrukowanie zatwierdzonych kiedyś różnic remanentowych.
226	Możliwość wydruku raportu różnic ilościowych (nadwyżek i niedoborów) oraz wydruku raportu różnic jakościowych (zmiany serii, daty ważności, itd.) wprowadzonych różnicami remanentowymi.
227	Możliwość ewidencji różnic remanentowych zarówno ilościowych (nadwyżek i strat) jak i jakościowych uwzględniających serię, datę ważności, kodu kreskowego dostawy, miejsca przechowywania oraz uwag dotyczących ewidencjonowanej partii leku.
228	Na etapie wprowadzania różnic remanentowych z wykorzystaniem wielu stanowisk komputerowych informowanie w oknie wprowadzania zmian o modyfikacjach wykonywanych w tym czasie na innych stanowiskach. Możliwość odświeżania listy przygotowywanych różnic remanentowych o różnice wprowadzane w tym czasie przez innych użytkowników.
229	Bieżąca informacja o zarejestrowanych nadwyżkach i niedoborach (które powstaną po zatwierdzeniu różnic) dla wszystkich partii wybranego towaru już na etapie wprowadzania różnic remanentowych. Informowanie o sumarycznym stanie zaewidencjonowanym oraz sumarycznym stanie faktycznym (po zmianach) wszystkich partii dostaw danego towaru .
230	Możliwość wprowadzenia nadwyżki dla towaru, który jeszcze nie istniał na magazynie za pomocą mechanizmów wprowadzania różnic remanentowych, np. towar który został pominięty na etapie przygotowywania remanentu początkowego.
231	Przy wprowadzaniu różnic remanentowych za pomocą jednego przycisku umożliwienie przepisania ilości ewidencyjnej partii towaru do ilości faktycznej (stwierdzonej). Do stosowania w przypadku gdy wprowadzający różnice stwierdza że ilość fizyczna (ze spisu z natury) zgadza się z ilością ewidencyjną (zastaną w programie).
232	Przy wprowadzaniu różnic remanentowych możliwość uzupełnienia (jednorazowym wywołaniem funkcji) ilości faktycznej (stwierdzonej) ilością ewidencyjną (zastaną w programie) dla wszystkich nieuzupełnionych pozycji asortymentu. Do stosowania w przypadku gdy wprowadzający różnice chce oznaczyć i potwierdzić że pozostały asortyment zgadza się ilościowo z ilością zastaną w programie.

233	Informowanie na etapie wprowadzania różnic remanentowych (na podstawie spisu z natury) o zaistnieniu sytuacji w której ktoś wyda towar dla którego wprowadzono już nowy stan inwentaryzacyjny ale jeszcze przed zatwierdzeniem różnic remanentowych. Możliwość ponownego przeliczenia ilości zaewidencjonowanej w momencie wprowadzania różnicy remanentowej uwzględniając powstały w międzyczasie rozchód.
234	Informowanie na etapie wprowadzania różnic remanentowych (na podstawie spisu z natury) o zaistnieniu sytuacji w której ktoś wyda towar dla którego wprowadzono już nowy stan inwentaryzacyjny ale jeszcze przed zatwierdzeniem różnic remanentowych. Możliwość ponownego przeliczenia ilości zaewidencjonowanej w momencie wprowadzania różnicy remanentowej uwzględniając powstały w międzyczasie rozchód.
235	Możliwość wprowadzania różnic remanentowych z zablokowanym wglądem w ilość ewidencyjną. Możliwość ukrycia ilości ewidencyjnych tak, aby użytkownik nie sugerował się ilością ewidencyjną z systemu przy wprowadzaniu ilości faktycznej.
236	Raport przedstawiający ilości asortymentu na stanie z możliwością uwzględnienia lub pominięcia ilości wstrzymanej, uwzględnienia lub pominięcia ilości zarezerwowanej oraz uwzględnienia lub pominięcia ilości przeterminowanej
237	<p>Odnutowywanie działań niepożądanych leku, w szczególności:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Wybór działania niepożądanego ze zdefiniowanego słownika - Możliwość tworzenia własnego słownika działań niepożądanych - Możliwość określania działań niepożądanych występujących dla danego towaru przez wybór działania ubocznego ze słownika działań niepożądanych oraz możliwość zamieszczania opisu, typu oraz częstotliwości dla występujących działań ubocznych. - Klasyfikacja powiązania działania niepożądanego z towarem ze względu na skutek, w szczególności na: działania uboczne które można przewidzieć, działania nieprzewidywalne, występujące po długotrwałym stosowaniu leku, pojawiające się po długim czasie od zastosowania leku, występujące po nagłym odstawieniu leku. - Dostęp do informacji o możliwych działaniach niepożądanych leku z poziomu karty leku - Informowanie użytkownika o działaniach niepożądanych w momencie wybrania leku do wydania.
238	<p>Odnutowywanie wystąpień działań niepożądanych leku (doniesienia o działaniach niepożądanych), w szczególności:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Możliwość wprowadzenia informacji o zaobserwowanych działaniach niepożądanych danej partii leku po zażyciu leku przez pacjenta, w szczególności: wskazanie dostaw (partii) leku, lekarza zlecającego, pacjenta u którego wystąpiły działania uboczne, listy działań zaobserwowanych niepożądanych, opisu szczegółowego oraz informacji dodatkowych (reakcji na zdrowiu pacjenta, klasyfikacji działania i skutku tj. wyniku wystąpienia). - Możliwość wydruku protokołu zgłoszenia informacji o działaniu niepożądanym dla Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych (Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) - Rejestr utworzonych dokumentów doniesień o działaniach niepożądanych
239	Możliwość przelogowania użytkownika na innego bez potrzeby zamykania aplikacji/modułu.
240	Automatyczne informowanie użytkowników z oddziału o zmianach wykonanych w dokumentacji apteczki oddziałowej przez jednostkę centralną, np. o korekcie przekazanego dokumentu MM czy usunięciu błędnego dokumentu przekazanego na oddział.
241	Możliwość wyszukania i dołączenia towarów do receptariusza oddziałowego, które nie należą jeszcze do żadnego z receptariuszy oddziałowych szpitala (wyszukanie kart towarowych które nie są nigdzie przyporządkowane).