

Маркировка лекарственных препаратов. Как войти в систему маркировки (повышение квалификации)

Структура курса

1. Предпосылки и правовые основы системы мониторинга движения лекарственных препаратов

- 1.1 Предпосылки и цели создания системы мониторинга движения лекарственных препаратов
- 1.2 Основные положения Федерального закона от 12.04.10 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»
- 1.3 Правовые основы создания автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов
- 1.4 Краткая история принятия решений по созданию ФГИС МДЛП
- 1.5 Порядок проведения эксперимента по маркировке и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения

2. Технология работы участников в Системе маркировки

- 2.1 Методические рекомендации для участников эксперимента по маркировке средствами идентификации и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения
 - 2.1.1 Общие положения
 - 2.1.2 Состав информации, включаемый в КИЗ, и правила его нанесения
 - 2.1.3 Требования к оборудованию, используемому для нанесения и считывания кодов
 - 2.1.4 Требования к информационной системе
 - 2.1.5 Порядок передачи и обмена информацией
 - 2.1.6 Порядок взаимодействия информационной системы с имеющимися ресурсами

- 2.1.7 Порядок подачи заявки на участие в эксперименте и регистрации участников эксперимента в ИС «Маркировка»
- 2.1.8 Порядок взаимодействия участников эксперимента, включая перечень и порядок внесения информации в систему
- 2.2 Подготовка медицинской организации к вступлению в Систему маркировки лекарственных препаратов
 - 2.2.1 Ключевые элементы и бизнес-процессы Системы маркировки
 - 2.2.2 Виды операций движения ЛП, по которым медицинская организация должна осуществлять обмен данными с ФГИС МДЛП
 - 2.2.3 Возможные способы обмена данными между участниками оборота и ФГИС МДЛП
 - 2.2.4 Преимущества и перспективность для медицинской организации способа обмена данными посредством API
 - 2.2.5 Новые уникальные возможности, открывающиеся перед медицинской организацией в случае выбора API
 - 2.2.6 Какое оборудование необходимо для считывания контрольных идентификационных знаков (штрих-кодов) промаркированных ЛП
 - 2.2.7 Рекомендации ФНС России по предварительному участию в тестовом контуре Системы маркировки
 - 2.2.8 Пошаговая инструкция по подготовке медицинской организации к работе в Системе маркировки
 - 2.2.9 Новое решение «Корпорации Парус» «Парус – Учет движения маркированных товаров» как пример программного продукта для интеграции с ФГИС МДЛП через API и ведения учета маркированных ЛП
 - 2.2.9.1 Функциональные возможности решения
 - 2.2.9.2 Центры компетенции, использующие решение «Парус – Учет движения маркированных товаров»
 - 2.2.10 **ВНИМАНИЕ! ДЛЯ ОТДЕЛЬНЫХ КАТЕГОРИЙ ЛЕКАРСТВ ОБЯЗАТЕЛЬНАЯ МАРКИРОВКА МОЖЕТ БЫТЬ ВВЕДЕНА ОСЕНЬЮ 2018 ГОДА!**

3. Пример интеграции с ФГИС МДЛП через API (или Современные подходы к автоматизации обмена данными с ФГИС МДЛП на примере решения «Парус – Учет маркированных товаров»)

- 3.1 ИС «ПАРУС - Учет маркированных товаров». Решение по интеграции с ФГИС «Маркировка. МДЛП»
- 3.2 Варианты развертывания решения по интеграции с ФГИС «Маркировка. МДЛП»
- 3.3 Архитектура ИС «ПАРУС - Учет маркированных товаров»
- 3.4 Взаимодействие ИС «ПАРУС - Учет маркированных товаров» с модулем ЦМТС
- 3.5 Планы развития функциональности ИС «ПАРУС - Учет маркированных товаров»