

Реліз оновлень до реєстру хворих на туберкульоз від 05.08.2015

Ціль

Цей випуск програми був зроблений за результатами пілотування модулю препарати у Програмі. У процесі пілотування було виявлено наступне:

1. Програма надає можливість проведення операцій будь якою датою, але, у цьому разі, не забезпечує правильність розрахунків залишків за партіями препаратів.
2. Поточна версія Програми не дозволяє отримувати аналітичну розшифровку залишку по партії. Внаслідок цього важко перевірити помилки по залишках.
3. Функція коригування залишків не дозволяє проводити коригування у одиницях препарату, тільки за упаковками.
4. Склад медикаментів що використовується з часом змінюється. Але ми не можемо видаляти медикаменти що більше не використовуються, тому, що ці медикаменти використалися раніше.

Зміни у модулі препаратів

Змінено порядок розрахунку залишків препаратів

У попередній версії програми залишок по препарату розраховувався тільки на поточну дату за кожною операцією з препаратом – отримання, передання, надання на лікування, коригування залишку. Такий спосіб розрахунку залишків у деяких випадках робить неможливим коректний розрахунок залишків по операціям що виконуються попередніми датами.

Починаючи з поточної версії, розрахунок залишку проводиться одразу за усіма операціями на визначену дату. Цей спосіб розрахунку завжди дає правильний результат по тому як зазначено в операціях.

Ця зміна впливає на значення залишку, що показує програма, тому залишки препаратів слід перевірити. У цьому допоможе аналітична розшифровка залишку.

Аналітична розшифровка залишку за партією

Аналітична розшифровка залишку за партією дозволяє отримати відомості з чого складається залишок препаратів за партією. Розглянемо на реальному прикладі:

Згідно Опису на КЗ КОР «КИЇВСЬКИЙ ОБЛАСНИЙ ПРОТИТУБЕРКУЛЬОЗНИЙ ДИСПАНСЕР» є залишок за серією ЕСВ53115А, але реально цього препарату на складі немає.

Опис



КЗ КОР «КИЇВСЬКИЙ ОБЛАСНИЙ ПРОТИ ТУБЕРКУЛЬОЗНИЙ ДИСПАНСЕР»
Київська -

[Оберіть інший заклад](#)

ГФ (Глобальний фонд)

[Редагування](#)

Препарат	Найближчий термін придатності	Термін дії реєстраційного посвідчення	Кількість упаковок	Наявна кількість одиниць	Ціна за упаковку	Сума	Дата останнього руху
Капреоміцин 1000мг (пор. д/ін., фл., амп.)	01.11.2015			2 444		219 734,33	22.07.2015
Циклосерин 250мг (табл., капс., др.)	01.08.2015	22.08.2019		58 535		431 430,41	22.07.2015
ЕСВ53106А Коксерин капс. по 250мг №100 (Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед, Індія) Реєстраційне посвідчення №UA/2483/01/01 (до 18.08.2014)	01.08.2015	18.08.2014	20 (№100)	2 000	484,570	9 691,40	
ЕСВ53115А Коксерин капс. по 250мг №100 (Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед, Індія) Реєстраційне посвідчення №UA/2483/01/01 (до 18.08.2014)	01.09.2015	18.08.2014	1 (№100)	90	578,526	578,53	
ЕСВ5416В Коксерин капс. по 250мг №100 (Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед, Індія) Реєстраційне посвідчення №UA/2483/01/01	01.01.2016		17 (№100)	1 620	547,455	9 306,74	

Щоб з'ясувати що трапилося, отримаємо аналітичну розшифровку (позначка)

Деталі руху**Серія ECB53115A, Циклосерин 250мг (табл., капс., др.), Глобальний фонд,
термін придатності 01.09.2015**

Результати: 1 - 10 від 33

Сторінка: 1 від 4

Дата	Тип руху	Кількість одиниць у русі	Кількість у запасі
07.04.2015	Отримання від іншого закладу МАКАРІВСЬКА ЦРЛ	30	90
26.03.2015	Видача пацієнту	-2 420	60
13.03.2015	Передання іншому закладу КЗ КОР "ОПНМО"	-50	2 480
03.03.2015	Передання іншому закладу БОРОДЯНСЬКА ЦРЛ	-90	2 530
03.03.2015	Передання іншому закладу ЗГУРІВСЬКА ЦРЛ	-180	2 620
03.03.2015	Передання іншому закладу ОБУХІВСЬКА ЦРЛ	-180	2 800
26.02.2015	Передання іншому закладу ВАСИЛЬКІВСЬКА ЦРЛ	-90	2 980
24.02.2015	Передання іншому закладу МАКАРІВСЬКА ЦРЛ	-90	3 070
23.02.2015	Передання іншому закладу БРОВАРСЬКА ЦРЛ	-30	3 160
23.02.2015	Передання іншому закладу КИЄВО-СВЯТОШИНСЬКА ЦРЛ	-720	3 190
20.02.2015	Передання іншому закладу ВАСИЛЬКІВСЬКА ЦРЛ	-90	3 910

Сторінка: 1 від 4

Відмінити

За цією розшифровкою можна отримати повні відомості щодо руху препаратів вказаної серії. Але, вже по останньому руху видно, що залишок по цій серії повинен бути, бо останній рух є передання препаратів.

Більш за все вірогідно, що відсутній рух після 07.06.2015.

Виправлення таких помилок краще всього здійснювати шляхом коригування та додання стандартних операцій – отримання, передання, надання на лікування.

Якщо застосування стандартних операції не є можливим, та/або доцільним, можна використати операцію прямого коригування залишків.

Коригування залишків у одиницях

Додана можливість коригування залишків препаратів у одиницях.

Редагувати - Серія	
Препарат: Капреоміцин 1000мг (пор. д/ін.,фл.,амп.)	
Номер серії: *	<input type="text" value="1126107"/>
Комерційна назва:	<input type="text"/>
Виробник:	<input type="text" value="Vianex, Греція"/>
Термін придатності: *	<input type="text" value="01.11.2015"/> (дд.мм.рррр)
<hr/>	
Номер реєстраційного посвідчення:	<input type="text"/>
Початок дії:	<input type="text"/> (дд.мм.рррр)
Кінець дії:	<input type="text"/> (дд.мм.рррр)
<hr/>	
Кількість одиниць в упаковці: *	Отримана кількість:
<input type="text" value="1"/> (пор. д/ін.,фл.,амп.)	<input type="text" value="470"/> (пор. д/ін.,фл.,амп.)
Кількість упаковок: *	Ціна за одиницю (по <input type="text" value="47,35500"/> препарат - середня):
<input type="text" value="470"/>	<input type="text" value="47,35500"/>
Ціна за упаковку: *	Сума: <input type="text" value="22 256,85"/>
<input type="text" value="47,355"/>	<input type="text" value="22 256,85"/>
<hr/>	
<input type="button" value="OK"/>	<input type="button" value="Відмінити"/>
* Потрібна величина.	

Інші зміни

Додано обмеження на використання тільки діючих препаратів у модулі звітів

Припустимо, що виключено з використання Етамбутол 2000 мг для ін'єкцій (це приклад!)

Інші фільтри

Стан перевірки:

Тип випадку:

Схема лікування:

Локалізація процесу:

Мікроскопія мокротиння:

Тип діагностування:

Результат тесту на ВІЛ:

Препарат (тільки для передачі даних поточного лікування):

- Етамбутол 400мг (табл., капс., др.)
- Етамбутол 100мг (табл., капс., др.)
- Етамбутол 1000мг (амп., фл., шпр.)
- Етамбутол 2000мг (амп., фл., шпр.)
- Ізоніазид 100мг (табл., капс., др.)
- Ізоніазид 300мг (табл., капс., др.)
- Ізоніазид 500мг (амп., фл., шпр.)
- Ізоніазид+Етамбутол 150/400мг (табл.)
- Ізоніазид + Рифампіцин 150/150мг (табл.)

Стать:

Джерело фінансування препаратів:

Вікова група:

Результат культурального дослідження:

Метод дослідження:

Види медикаментозної резистентності:

номер: 937952

Міжнародна непатентована
назва (МНН) * Ethambutol

Міжнародна непатентована
назва (МНН)
(українська (Україна)): * Етамбутол

Абревіатура назви: * E

Вміст діючої речовини: * 2000

Одиниця виміру: * мг

Лікарська форма: * амп., фл., шпр.

Тип лікарської форми: * Ін'єкційна ▼

Тип: * Першого ряду ▼

Група: *

Група 1 - Пероральні протитуберкульозні препарати I ряду

Актуальна

Стандартний ID: 8

Схема лікування: Bci ▼

Локалізація процесу: Bci ▼

Мікроскопія мокротиння: Bci ▼

Тип діагностування: Bci ▼

Результат тесту на ВІЛ: Bci ▼

Препарат (тільки для передачі даних поточного лікування):
 Етамбутол 400мг (табл., капс., др.)
 Етамбутол 100мг (табл., капс., др.)
 Етамбутол 1000мг (амп., фл., шпр.)
 Ізоніазид 100мг (табл., капс., др.)
 Ізоніазид 300мг (табл., капс., др.)
 Ізоніазид 500мг (амп., фл., шпр.)

Джерело фінансування препаратів: ГФ ▼

Вікова група: Bci ▼

Результат культурального дослідження: Bci ▼

Метод дослідження: - ▼

Види медикаментозної резистентності: Bci ▼

Слід зауважити, що «відключення» препарату почне робити тільки після виходу та повторного входу до програми.

Перероблено аналітичний звіт за профілями резистентності
Змінено склад профілів.

