



XPRIS – Muster (Reglementierung)

Mosberger EDV AG
Lettenstrasse 7
6343 Rotkreuz

Inhalt

Auswertung "Muster Kontrolle"	2
Swissmedic Muster-Reglementierung	3
Kennzeichnung der (Muster) Artikel im XPRIS	3
Zusammenfassung Promo-Material (Kundenstamm)	4
Warnung bei der Dateneingabe im Besuchsrapport.....	4
Warnung deaktivieren.....	4



Auswertung "Muster Kontrolle"

Unter Datei → Berichte → Spez.Exporte finden Sie die neue Auswertung "Muster Kontrolle". Sie hilft Ihnen bei der Analyse der abgegebenen Muster.

Insbesondere sieht man mit Ihrer Hilfe sehr schnell, bei welchen Kunden zu viele Muster abgegeben wurde.

	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P	Q	R	
1																	
2																	
3																	
4	Name	Adresse-1	PLZ	Ort	Kundengruppe	Fachgebiet-1	Artikel-Nr.	Artikel-Bezeichnung	Reglementierung	Jahr 2011	Jahr 2012	Jahr 2013 (Jan)	Total	Frei	Chopp Walter (222)	Zentrale (800)	
5	Bachmann	FMH Allgemeine Medizin	3047	Bremgarten b. Bern	A.Praxis	Allg.Med	10012900	Bepronal Plus Wundspray 30 ml	2 / J				1	1	1		1
6	Bachmann	FMH Allgemeine Medizin	3047	Bremgarten b. Bern	A.Praxis	Allg.Med	10009164	Ditroderm Tabletten 6.25 mg 14	2 / J				2	2			2
7	Bachmann	FMH Allgemeine Medizin	3047	Bremgarten b. Bern	A.Praxis	Allg.Med	10008663	Kontofien Amp. 10 mg 5	5 / J				4	4	1		4
8	Bachmann	FMH Allgemeine Medizin	3047	Bremgarten b. Bern	A.Praxis	Allg.Med	10015988	Toloderm Tabletten 10 mg 10	2 / J				1	1	1		1
9	Allemann	Naturheilkunde	6410	Goldau	A.Ärzte		10012900	Bepronal Plus Wundspray 30 ml	2 / J		1		3	4	-1		4
10	Allemann	Naturheilkunde	6410	Goldau	A.Ärzte		10009164	Ditroderm Tabletten 6.25 mg 14	2 / J	1	2		1	4	1	2	2
11	Allemann	Naturheilkunde	6410	Goldau	A.Ärzte		10024150	Tomexil Tabletten 2,5 mg 20	2 / J				1	1	1		1
12																	
13																	



Swissmedic Muster-Reglementierung

Heilmittelgesetz 4.2.1

- Innerhalb von 2 Jahren ab Markteinführung **maximal je fünf** Packungen pro Fachperson, pro Jahr und pro Arzneimittel, d.h. pro Arzneiform und pro Dosierung.
- Ab dem dritten Jahr ab Markteinführung **maximal je zwei** Packungen pro Fachperson, pro Jahr und pro Arzneimittel, d.h. pro Arzneiform und pro Dosierung.

Kennzeichnung der (Muster) Artikel im XPRIS

Für den einzelnen Artikel wird das Datum der Markteinführung (für Musterabgabe) gepflegt. Damit kann XPRIS dann jederzeit überprüfen, ob zum aktuellen Zeitpunkt bei einem bestimmten Kunden 2 oder 5 Muster abgegeben werden dürfen.

EAN-Code	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="checkbox"/> Für Eigenbest. gesperrt
Hauptgruppe	Tabletten		<input type="checkbox"/> Nachsenden gesperrt
Produkt-Gruppe	Ditroderm		<input checked="" type="checkbox"/> Muster
Prom.Mat-Kategorie			<input type="checkbox"/> Geschenk
Artikel-Sortcode	<input type="text"/>		<input type="checkbox"/> Kein Bonus
Lagercode			<input type="checkbox"/> Kein Prom. Material
Sprache	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="checkbox"/> Key Msg
Einführungsdatum	01.07.2009	Anzahl Tabl./Kaps. 0	
Datum f. Reglement.	01.07.2009	Start Datum für Muster-Reglementierung, nur falls Medi. neu (<2 Jahre)	
Inaktiv-Datum	01.01.2099	Stk./Verpack. (Prom.Mat.)	0


Bitte beachten! Die Warnung wird nur angezeigt, wenn der Artikel als **Muster** gekennzeichnet ist.

Es ist **nicht notwendig** das Datum der Markteinführung bei **allen** Artikeln zu pflegen. Es genügt dieses Datum bei denjenigen Artikeln zu pflegen, welche neu sind, d.h. also in den letzten 2 Jahren im Markt eingeführt wurden. Bei allen übrigen Artikeln kann das Datum auf dem Standardwert 1.1.1990 gelassen werden. Hier gilt dann automatisch die Beschränkung **auf maximal zwei** Packungen.



Zusammenfassung Promo-Material (Kundenstamm)

Hier wird jetzt in der Spalte R (Reglementierung) angezeigt, ob zum aktuellen Zeitpunkt 2 oder 5 Muster abgegeben werden dürfen.


Adresse		Seite-2	Merkmale	Adr.Mut.	Kontakte	Prom.Material	Umsatz	Bestellungen	Aufgaben
<input type="radio"/> Alle <input checked="" type="radio"/> Nur Muster <input type="radio"/> Ohne Muster									
Produkt-Gruppe	Promotionsmaterial	Vor-J.	Lfd-J.	R					
Suredanil	Suredanil Tabletten 30	0	3	2					
Ditroderm	Ditroderm Tabletten 12,5 mg 30	0	2	5					
Benofos	Benofos Tabletten 100 mg 20	0	1	2					

Warnung bei der Dateneingabe im Besuchsrapport

Beim Erfassen eines Aussendienst-Besuchsrapportes, bzw. einer Musternachsendung in der Zentrale, wird eine Warnung angezeigt, wenn die abgegebene Menge grösser ist als gemäss Reglementierung zulässig wäre.

Die Berechnung bezieht sich auf das **Kalenderjahr**.

Seite - 1	Besprochene Produkte	Promotionsmaterial	Merkmale	Details
Auswahl...				
Prom.Material - Artikel	Anz.abgeg.	Anz.nachs.	B.	
Bonafos Ampullen 1 ml	2	0		
Ditroderm Tablett		0		
Incedur Lacktab 1		0		

 Bonafos Ampullen 1 ml
 Reglementation: max. 2
 Abgeg. (2011) = 1 + 2

Eingabe trotzdem akzeptieren ?

Warnung deaktivieren

Anmelden mit ADMIN

Menu Einstellungen → System-Einstellungen

Warnung bei Musterabgabe (Muster Reglementierung)