

Inther FMD



Inther FMD

Solution for
Falsified Medicines
Directive (FMD)



INHER
improving intralogistics

Europese richtlijn

Elke verpakking van een receptplichtig geneesmiddel in Europa moet vanaf 2019 een uniek serienummer hebben dat is vastgelegd in een centrale Europese database.

FMD (Falsified Medicines Directive) is een Europese richtlijn om te verhinderen dat vervalste geneesmiddelen in de legale distributieketen terecht komen en uiteindelijk dus ook bij de patiënt zouden belanden. Middels deze centrale database kunnen individuele medicijnen geverifieerd en afgemeld worden.



FMD Integratie

De Inther FMD applicatie ondersteunt de processen die nodig zijn voor een succesvolle FMD integratie. De belangrijkste functies zijn het verifiëren en afmelden van individuele medicijnen in een centrale database. In deze web based oplossing kunnen GS1 barcodes gescand worden en met de gekozen actie worden doorgezet naar de NMVS database.



Functionaliteit

- Geïnstalleerd in lokaal netwerk met ondersteuning voor HTTPS
- Gebruiksvriendelijk dialoogvenster voor het scannen van medicijnen met referentie-tracking
- Asynchrone NMVS-communicatie met offline transactiebuffering
- Veilige API voor integratie met Inther LC of andere WMS- of ERP-systemen
- Veilige Active Directory-ondersteuning voor gebruikersauthenticatie
- Ondersteunt Arvato Systems NMVS en Solidsoft Reply NMVS
- Eenvoudig beheer van NMVS-entiteiten
- Beheer van gebruikersrollen per NMVS-entiteit en werkstation
- Gemakkelijke export van gegevens in .CSV-formaat
- Audit van elke NMVS-actie met retentie van 7 jaar



Inther Group

Improving intralogistics

 The Netherlands (HQ)

 Germany

 Belgium

 Moldova

 USA

› Monroe - NC

› San Francisco - CA

 China

› Shanghai

› Suzhou



info@inthergroup.com

www.inthergroup.com

IN THER
improving intralogistics