



Evropská
komise



Prováděcí model pro nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro

Průvodce krok za krokem

ZMĚNA PRÁVNÍCH PŘEDPISŮ TÝKAJÍCÍCH
SE ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ
Co je třeba vědět



KROK

ZÁMĚR/OPATŘENÍ

1 Předběžné posouzení

Informování vedení s cílem zajistit jasné pochopení významu a obchodních důsledků nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro

Zvážení výzev pro organizaci: informovanost vedení, schopnosti a dostupnost zaměstnanců, důsledky pro rozpočet

Posouzení dopadu na výroby, interní zdroje, organizaci a rozpočet

Kontrola nových klasifikačních pravidel (třídy A–D podle nařízení) a potvrzení způsobů posuzování shody pro stávající a budoucí výroby. Kontrola požadavku na zapojení oznámených subjektů

Přezkum změn potřebných ve stávající technické dokumentaci (technické soubory)

Přezkum a modernizace systému řízení kvality (bod 3 níže)

2 Analýza GAP a z ní vyplývající opatření

Kontrola vhodnosti dostupných klinických důkazů a řízení rizik a identifikace jakýchkoli mezer (článek 56)

Přezkum označování výrobků (příloha I kapitola III)

Zajištění náležitosti pravidel sledování po uvedení na trh (kapitola VII oddíl 1)

Příprava plánu následného sledování funkční způsobilosti po uvedení na trh (příloha XIII část B)

Příprava na nové požadavky ohledně vigilance (kapitola VII oddíl 2)

Zajištění plnění povinností v oblasti vysledovatelnosti (kapitola III)

3 Systém řízení kvality

Přezkum vhodnosti systému řízení kvality k plnění norem a procesů pro diagnostické zdravotnické prostředky in vitro podle nového nařízení

Začlenění nových požadavků právních předpisů do systému řízení kvality

Určení/přijetí osoby odpovědné za dodržování právních předpisů ve vaší organizaci (článek 15) a ujištění se o její patřičné kvalifikaci a výškolení

4	Právnícké osoby	Objasnění, jak je společnost dotčena: právnícké osoby, povinnost hospodářských subjektů, organizační struktury a zdroje
		Zvážení výzev pro organizaci: informovanost vedení, schopnosti a dostupnost zaměstnanců, důsledky pro rozpočet
		Zajištění přiměřenosti pojištění odpovědnosti za výrobek
5	Portfolio	Provedení analýzy přínosů a nákladů pro vaše portfolio výrobků; zohledňování nákladů souvisejících s novým systémem klasifikace rizik a potřebou zapojit oznámený subjekt a nákladů na dohled po uvedení na trh a mezery v technické dokumentaci a odpovídající naplánování vašeho přechodu na nařízení
		Přezkum ustanovení dodavatelského řetězce a objasnění rolí a povinností obchodních partnerů (zplnomocněných zástupců, dovozců a distributorů)
6	Hlavní prováděcí plán	Vypracování harmonogramu provádění, včetně definice dílčích projektů, požadavků na zdroje a řídicí skupiny, a zajištění toho, aby byla stanovena celková odpovědnost za provádění nařízení
		Zvláštní zohlednění dat ukončení platnosti certifikátů s ohledem na přechodné období, přechodná ustanovení a dostupnost vašich oznámených subjektů
7	Oznámené subjekty	Kontaktování vybraných oznámených subjektů a určení jejich kapacity a dostupnosti pro zajištění prováděcího plánu
8	Školení o požadavcích právních předpisů	Zmocnění a vyškolení zaměstnanců prostřednictvím pracovních setkání věnovaných provádění nařízení a přechodu na něj
9	Realizace hlavního prováděcího plánu	Provádění různých dílčích projektů (hodnocení funkční způsobilosti, technická dokumentace, vztahy s jinými hospodářskými subjekty, jedinečná identifikace prostředku, označování, sledování po uvedení na trh, vigilance a ohlašovací IT systémy)
		Zajištění týmu s různými funkcemi pro řízení projektů, který má pokrýt všechny aspekty provádění
		Zajištění celkové a individuální odpovědnosti za provádění nařízení
10	Přezkum efektivnosti a účinnosti	Provádění pravidelných schůzek týkajících se stavu a pokroku projektů, analýz nesrovnalostí a mezer, rizik, dalších kroků a požadavků
		Pravidelné přezkumy pokroku v porovnání s plánem provádění nařízení a jejich zahrnutí do procesu přezkumu řízení
11	Podání oznámených subjektů	Projednání dat z podání, aby se předešlo zpožděním v procesu schvalování
12	Průběžné sledování	Aktivní sledování stále se rozvíjejícího evropského regulačního prostředí a pokynů očekávaných v nadcházejících měsících (pročítání webových stránek GRGROW věnovaných zdravotnickým prostředkům a přihlášení k odběru zpravodaje)
		Zavedení postupu pro řešení neohlášených inspekcí ze strany oznámených subjektů
		Pravidelný přezkum plánu provádění nařízení, určení a řešení klíčových rizikových oblastí

20/11/2018

© Evropská unie, [2018] Opakované použití je povoleno pod podmínkou uvedení zdroje.
Politiku opakovaného použití dokumentů Evropské komise upravuje rozhodnutí 2011/833/EU (Úř. věst. L 330, 14.12.2011, s. 39).

Financováno z třetího programu činnosti Unie v oblasti zdraví

ISBN: 978-92-79-96628-6 DOI: 10.2873/264638



https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices_en