



Zdravotnické prostředky – dovozci, distributoři a výdejci legislativa, povinnosti, kontrolní praxe

Mgr. Jaroslav Sup – Inspektor KON

22. 1. 2026

Sekce regulace zdravotnických prostředků

- 👁 Odbor dozoru nad trhem zdravotnických prostředků
 - 👁 Oddělení vigilance
 - 👁 **Oddělení kontroly zdravotnických prostředků (KON)**

Proč regulovaný trh



Proč regulovaný trh



Osoby zacházející se ZP

- 👁 Výrobce
- 👁 Dovozce
- 👁 Zplnomocněný zástupce (EC Rep.)
- 👁 Kompletátor souprav
- 👁 Distributor
- 👁 Poskytovatel zdravotních služeb
- 👁 Výdejce
- 👁 Výrobce ZP na zakázku
- 👁 Koncový uživatel

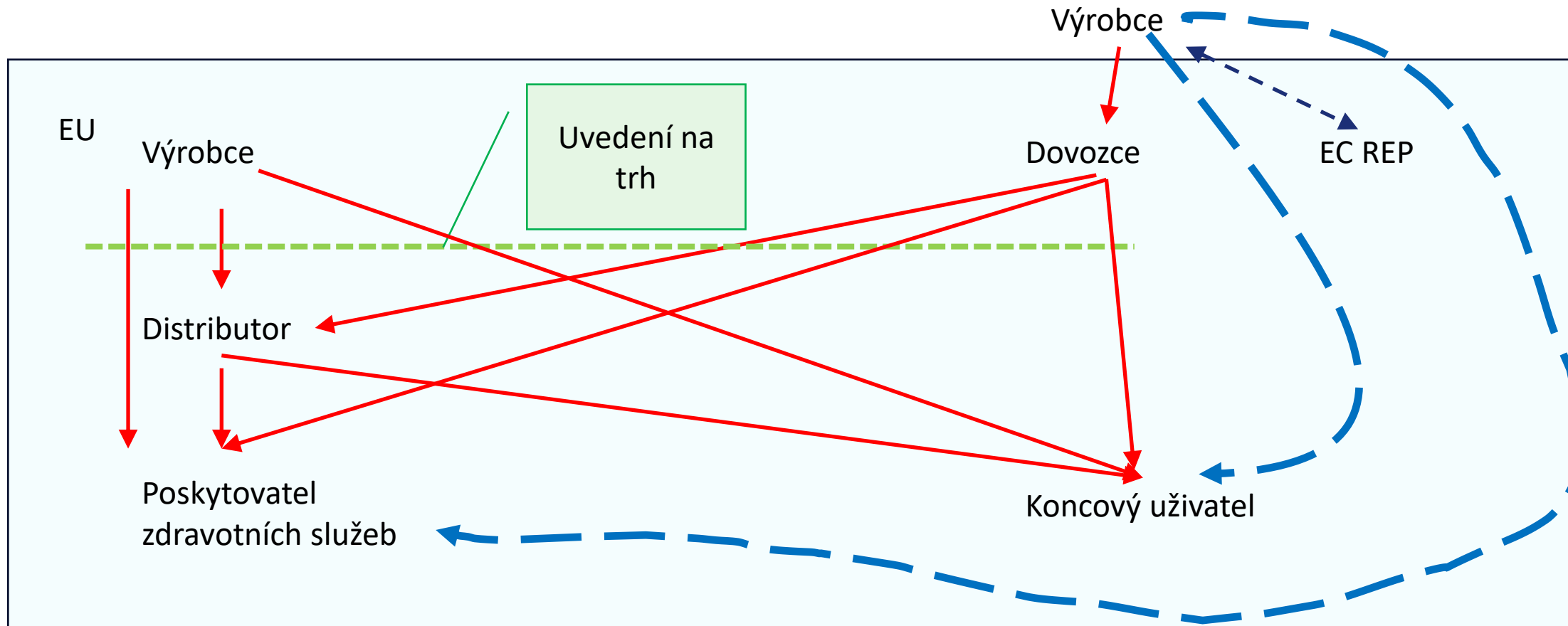
👁 Evropská regulace

👁 Evropská a národní regulace

Dozor nad trhem

👁️ Státní ústav pro kontrolu léčiv







Platná legislativa

Evropská nařízení

👁 NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/745 ze dne 5. dubna 2017 o zdravotnických prostředcích, změně směrnice 2001/83/ES, nařízení (ES) č. 178/2002 a nařízení (ES) č. 1223/2009 a o zrušení směrnic Rady 90/385/EHS a 93/42/EHS

745 / MDR

👁 NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro a o zrušení směrnice 98/79/ES a rozhodnutí Komise 2010/227/EU

746 / IVDR

Evropská nařízení



EUR-Lex

<https://eur-lex.europa.eu> > TXT · Přeložit tuto stránku

Nařízení - 2017/745 - EN - EUR-Lex

Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 ze dne 5. dubna 2017 o zdravotnických prostředcích, změně směrnice 2001/83/ES.

Evropská nařízení

Document summary

- Up-to-date link
- Permanent link
- Download notice
- Save to My items
- Create an email alert
- Create an RSS alert

Table of contents

Hide consolidated versions

10/01/2025
09/07/2024
20/03/2023
11/03/2023
24/04/2020
05/05/2017
Legal act

ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/745/oj>

Expand all Collapse all

Languages, formats and link to OJ

	BG	ES	CS	DA	DE	ET	EL	EN	FR	GA	HR	IT	LV	LT	HU	MT	NL	PL	PT	RO	SK	SL	FI	SV
HTML																								
PDF																								
Official Journal																								

Multilingual display

English (en) Please choose Please choose Display

Text

5.5.2017 EN Official Journal of the European Union L 117/1

REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL

of 5 April 2017

on medical devices, amending Directive 2001/83/EC, Regulation (EC) No 178/2002 and Regulation (EC) No 1223/2009 and

Česká legislativa

- 👁️ Zákon č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro
- 👁️ Vyhláška č. 377/2022 Sb., o provedení některých ustanovení zákona o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro

Zákon 375/2022 Sb.

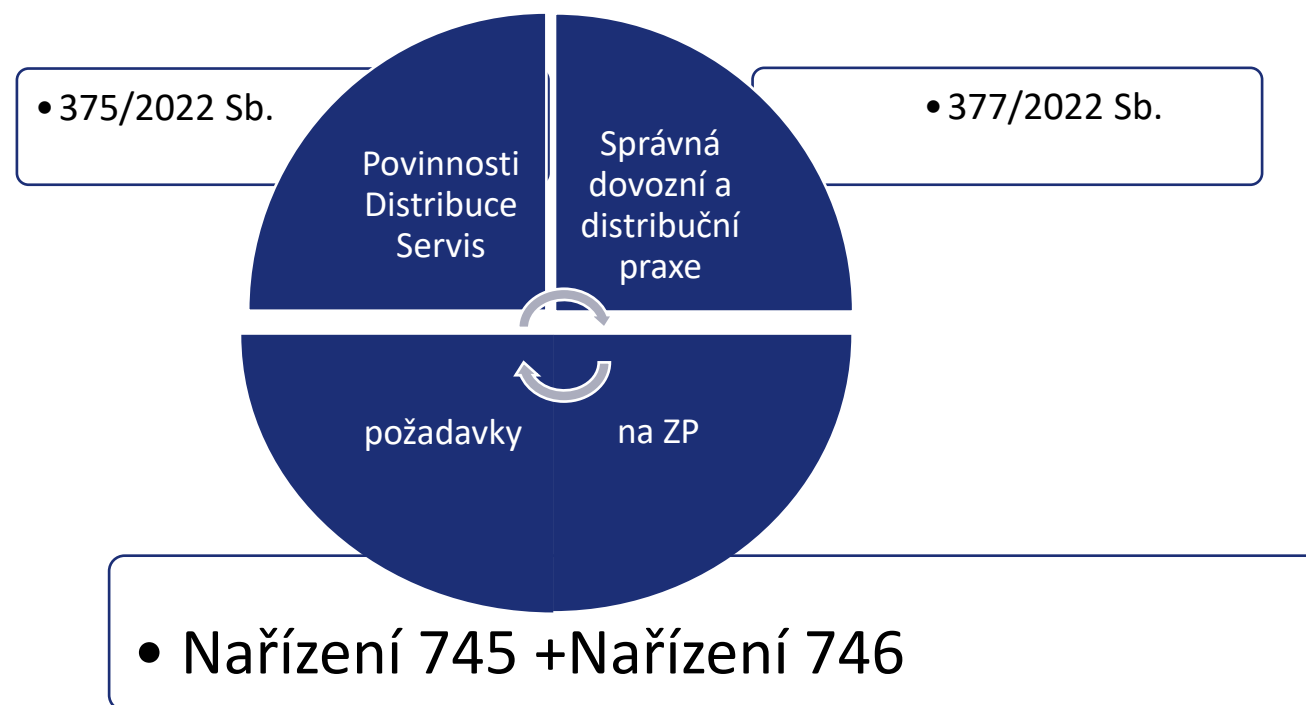
Upravuje:

- **definice základních pojmů** (souhrnný pojem „prostředek“)
- výkon státní správy
- fungování etických komisí, klinické hodnocení a klinické zkoušky zdravotnických
- prostředků, **hodnocení funkční způsobilosti a studie funkční způsobilosti diag . ZP in vitro**
- vigilance dozor nad trhem, distribuce, používání a servis zdravotnických prostředků a diagnostických zdravotnických prostředků in vitro (úprava je u obou shodná)
- předepisování a výdej prostředku (**zavedení e-poukazu**)

dále:

- obnova prostředku pro jedno použití
- vydávání certifikátů volného prodeje
- jazykové požadavky
- povolování výjimek

Legislativa





Legislativní vsuvka - 1 další legislativa

Cenové kontroly

- 👁 Zdravotnické prostředky hrazené z veřejného zdravotního pojištění mají i při volném prodeji regulovanou cenu
- 👁 Cenový předpis Ministerstva zdravotnictví **3/2026/OLZP** ze dne **24. října 2025** o regulaci cen zdravotnických prostředků a diagnostických zdravotnických prostředků in vitro

- **Nový cenový předpis**

Zřízení výdejny ZP – závazné stanovisko k prostorám

- 👁 Vyhláška č. 92/2012 Sb., o požadavcích na minimální technické a věcné vybavení zdravotnických zařízení a kontaktních pracovišť domácí péče
- 👁 Vydání závazného stanoviska k prostorám výdejny
- 👁 Novinka od 1.1. 2025 – výdejna nemusí mít 2 vchody

Průběh kontroly – legislativní rámec

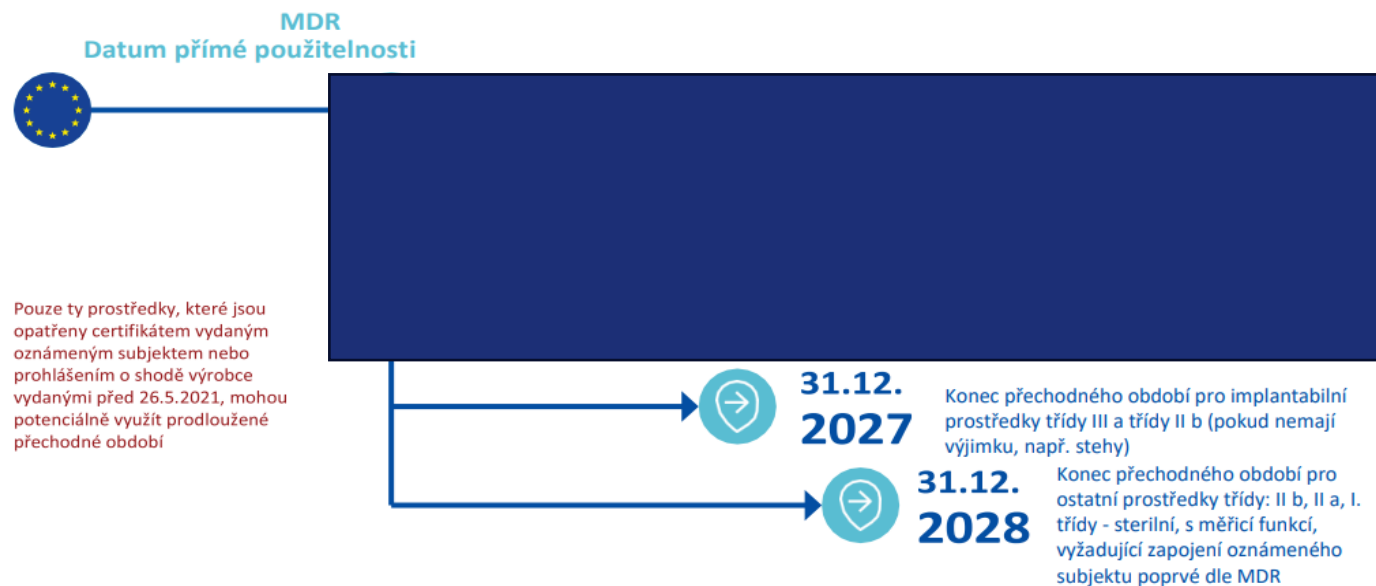
👁️ Zákon č. 255/2012 Sb. Zákon o kontrole (kontrolní řád)

**Dva typy zdravotnických prostředků
dvě legislativy
Aktuální termíny a přechodná období**

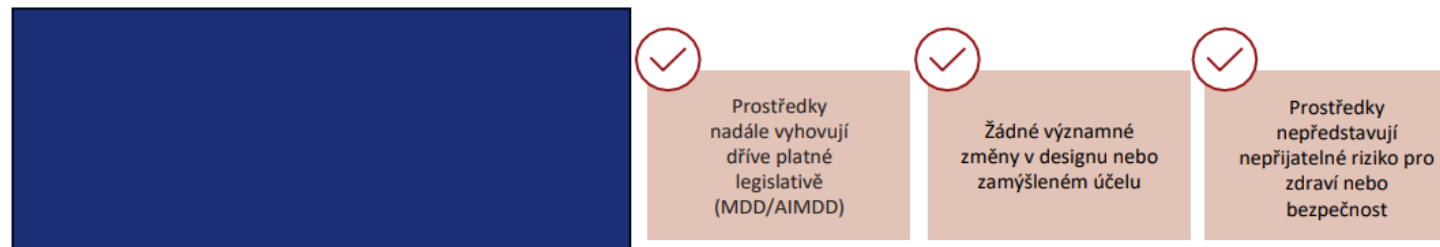
2 typy zdravotnických prostředků

- 👁 2 kategorie výrobků – dle legislativy
- 👁 **Legacy ZP** – podle předchozí směrnice
- 👁 Na trhu do konce přechodných lhůt
- 👁 Nejvzdálenější okamžik uvedení na trh **31.12.2028 !!**
- 👁 V provozu do konce životnosti !
- 👁 **MDR ZP**
- 👁 Všechny ZP rizikové třídy I (ne sterilní a s měřicí funkcí)
- 👁 Ostatní ZP dle uvážení výrobce a proběhlé certifikace oznámeným subjektem

Změny termínů



***Podmínky, které je třeba splnit pro využití přechodného období**



2 typy zdravotnických prostředků

- 👁 Kde to zjistím
- 👁 A) prohlášení o shodě !!
- 👁 B) EUDAMED

Přechodná období na značení

Prostředek dle nařízení (EU) 2017/745 (MDR)	Implantabilní prostředky a prostředky rizikové třídy III	Prostředky riz. třídy IIa a IIb	Prostředky riz. Třídy I
Umístění UDI-nosič na označení prostředků MDR čl. 123 odst. 3 písm. f, čl. 27 odst. 4	26. květen 2021	26. květen 2023	26. květen 2025
Prostředek dle nařízení (EU) 2017/746 (IVDR)	Třída D	Třída C a B	Třída A
Umístění UDI-nosič na označení prostředků IVDR čl. 113 odst. 3 písm. e, čl. 24 odst. 4	26. květen 2023	26. květen 2025	26. květen 2027



Dovozci

Dovozci

MDR

Článek 2 – Definice

33) „dovozcem“ fyzická nebo právnická osoba usazená v Unii, která uvádí na trh Unie prostředek ze třetí země;

Dovozci v české legislativě

Zákon č. 375/2022 Sb.

👁 § 7 informační systém zdravotnických prostředků

Odst. 4 Informace podle čl. 16 odst. 4 nařízení o zdravotnických prostředcích podávají distributoři nebo dovozci Ústavu prostřednictvím Informačního systému zdravotnických prostředků.

👁 § 26

Odst. 3 - Nesplní-li dovozce povinnost uvedenou v čl. 31 odst. 5 větě první nařízení o zdravotnických prostředcích nebo povinnost uvedenou v čl. 28 odst. 5 větě první nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, Ústav může v souladu s čl. 31 odst. 5 větou druhou nařízení o zdravotnických prostředcích nebo v souladu s čl. 28 odst. 5 větou druhou nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro rozhodnout o pozastavení dodávání dotčeného prostředku na trh na území České republiky.

👁 § 27

Odst. 2 Distributor a dovozce je povinen dodržovat pravidla správné skladovací praxe.

👁 § 57 Přestupky v oblasti dovozu prostředků

Dovozci

 Všechny povinnosti dovozců řeší MDR/IVDR

MDR Článek 13 Obecné povinnosti dovozců – 1

- 👁 Dovozci mohou uvádět na trh Unie pouze prostředky, které jsou ve shodě s tímto nařízením.
- 👁 Za účelem uvedení prostředku na trh dovozci ověří, že:
 - a) prostředek byl opatřen označením CE a bylo vypracováno EU prohlášení o shodě prostředku;
 - b) výrobce je identifikován a ustanovil zplnomocněného zástupce v souladu s článkem 11;
 - c) prostředek je označen v souladu s tímto nařízením a je k němu přiložen požadovaný návod k použití;
 - d) případně byla výrobcem prostředku přidělena UDI v souladu s článkem 27.

MDR Článek 13 Obecné povinnosti dovozců – 2

👁 Prohlášení o shodě ne jen v češtině!

- § 8 Povinnosti výrobce odst. 1
- „Výrobce je povinen zajistit, aby prohlášení o shodě podle čl. 19 odst. 1 nařízení o zdravotnických prostředcích nebo podle čl. 17 odst. 1 nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro bylo v případě prostředku dodávaného na trh na území České republiky vydáno v **českém, slovenském nebo anglickém jazyce** nebo do některého z těchto jazyků přeloženo.“

👁 Návod v češtině!

- § 8 Povinnosti výrobce odst. 2
- „Výrobce je povinen informace podle čl. 10 odst. 11 nařízení o zdravotnických prostředcích... a informace uvedené v čl. 17 odst. 1) nařízení o zdravotnických prostředcích... poskytnout v českém jazyce.“

MDR Článek 13 Obecné povinnosti dovozců – 3

☞ Dovozci uvedou **na prostředku či na jeho obale nebo v dokumentu**, který je k prostředku přiložen, svoje **jméno, zapsaný obchodní název nebo zapsanou ochrannou známku, své registrované místo podnikání a adresu**, na které je lze kontaktovat, aby bylo možné zjistit, kde je lze nalézt. Zajistí, aby informace na označení poskytnuté výrobcem nezakrývalo žádné další označení.

☞ Dovozece musí být označen jako dovozce

- Budťo česky – „Dovozce: „xy“
- Nebo harmonizovanou značkou



MDR Článek 13 Obecné povinnosti dovozců – 4

- Domnívá-li se dovozce nebo má-li důvod se domnívat, že prostředek není ve shodě s požadavky tohoto nařízení, neuvede prostředek na trh, dokud nebude uveden ve shodu, **a informuje výrobce a zplnomocněného zástupce výrobce.**

Domnívá-li se dovozce nebo má-li důvod se domnívat, že prostředek představuje vážné riziko nebo že je padělaný, informuje rovněž **příslušný orgán** členského státu, ve kterém je dovozce usazen.

MDR Článek 13 Obecné povinnosti dovozců – 5

- 👁 4. Dovozci ověří, že je jejich prostředek registrován v elektronickém systému v souladu s **článkem 29**. Dovozci doplní do uvedené registrace své údaje v souladu s **článkem 31**.

- 👁 Registrace dovozců – EUDAMED / nebo přechodná ustanovení zákona č. 375/2022 Sb. = RZPRO

MDR Článek 13 Obecné povinnosti dovozců – 6

- 5. Dovozci zajistí, aby v době, kdy nesou za prostředek odpovědnost, skladovací a přepravní podmínky neohrožovaly soulad prostředku s obecnými požadavky na bezpečnost a účinnost stanovenými v příloze I, a přitom dodržují podmínky stanovené výrobcem, jsou-li k dispozici.

- 6. Dovozci vedou registr stížností, nevyhovujících prostředků a případů stažení prostředku z trhu nebo z oběhu a poskytnou výrobcí, zplnomocněnému zástupci a distributorům veškeré jimi požadované informace s cílem umožnit jim stížnosti posoudit.

MDR Článek 13 Obecné povinnosti dovozců – 7

7. Dovozci, kteří se domnívají nebo mají důvod se domnívat, že prostředek, který uvedli na trh, není ve shodě s tímto nařízením, okamžitě informují výrobce a jeho zplnomocněného zástupce

Dovozci spolupracují s výrobcem, zplnomocněným zástupcem výrobce a příslušnými orgány s cílem zajistit, aby byla přijata nezbytná nápravná opatření k uvedení prostředku ve shodu nebo k jeho stažení z trhu nebo z oběhu.

Jestliže prostředek představuje vážné riziko, okamžitě informují příslušné orgány členského státu, ve kterém dodali prostředek na trh, a případně oznámený subjekt, který vydal pro dotčený prostředek certifikát v souladu s článkem 56, a uvedou při tom zejména podrobnosti o nesouladu a o veškerých přijatých nápravných opatřeních.

MDR Článek 13 Obecné povinnosti dovozců – 8

- 8. Dovozci, kteří obdrželi stížnosti nebo hlášení od zdravotnického personálu, pacientů nebo uživatelů o podezření na nežádoucí příhody v souvislosti s prostředkem, který uvedli na trh, tyto informace neprodleně předají výrobci a jeho zplnomocněnému zástupci.
- 9. Dovozci **uchovají** po dobu uvedenou v čl. 10 odst. 8 pro potřeby orgánů dozoru nad trhem kopii EU prohlášení o shodě a případně kopii příslušných certifikátů, včetně veškerých změn a dodatků, vydané v souladu s článkem 56. **(10 let po uvedení posledního kusu na trh, implantabilní – 15 let)**

MDR Článek 13 Obecné povinnosti dovozců – 9

- 10. Dovozci s příslušnými orgány na jejich žádost spolupracují na veškerých opatřeních přijatých s cílem odstranit nebo, pokud to není možné, snížit rizika, která výrobky jimi uvedené na trh představují. Dovozci na žádost příslušného orgánu členského státu, v němž má dovozce své registrované místo podnikání, **poskytnou bezplatně vzorky prostředku** nebo, je-li to neproveditelné, umožní k danému prostředku přístup.

Článek 25 Identifikace v rámci dod. Řetězce

- 1. Distributoři a dovozci spolupracují s výrobcí nebo zplnomocněnými zástupci za účelem dosažení náležité úrovně výsledovatelnosti prostředků.

Zákon 375/2022 Sb. – přechodná ustanovení

§ 74

- (7) Do doby plné funkčnosti modulu osob v databázi Eudamed se osoby registrují prostřednictvím Registru zdravotnických prostředků zřízeného zákonem č. 268/2014 Sb., ve znění účinném přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona.
- (8) Do doby plné funkčnosti modulu zdravotnických prostředků a diagnostických zdravotnických prostředků in vitro v databázi Eudamed se zdravotnické prostředky a diagnostické zdravotnické prostředky in vitro notifikují prostřednictvím Registru zdravotnických prostředků zřízeného zákonem č. 268/2014 Sb., ve znění účinném přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona.



Legislativní vsuvka 2 Evidence a identifikace ZP

Kdo a proč eviduje

 Stávající legislativa vyžaduje
4 !! evidence ZP

Všichni evidují

- ☞ Článek 27 MDR Systém jedinečné identifikace prostředku
- ☞ **8. Hospodářské subjekty** ukládají a uchovávají, pokud možno v elektronické podobě, jedinečnou identifikaci prostředků, které dodaly nebo které jim byly dodány, jestliže dané prostředky patří k:
 - ☞ **implantabilním prostředkům třídy III;**
 - ☞ prostředkům, kategoriím nebo skupinám prostředků stanoveným prostřednictvím opatření uvedeného v odst. 11 písm. a). (seznam vydaný Komisí)

Evidence poskytovatelů 1

👁️ Zákon č. 375/2022 Sb. § 39 Odst. 3

- Je-li při poskytování zdravotních služeb použit zdravotnický prostředek rizikové třídy **IIb nebo III**, je poskytovatel zdravotních služeb povinen provést o tom záznam ve zdravotnické dokumentaci vedené o pacientovi.

Evidence poskytovatelů 2

👁️ Zákon č. 375/2022 Sb. § 39 Odst. 4

- Poskytovatel zdravotních služeb je povinen uchovávat jedinečnou identifikaci prostředků, **s výjimkou** zdravotnických prostředků rizikové třídy I a diagnostických zdravotnických prostředků in vitro rizikové třídy A, které mu byly dodány. Tyto informace jsou poskytovatelé zdravotních služeb povinni na vyžádání předložit Ústavu.

Evidence poskytovatelů 3

- 👁️ Zákon č. 375/2022 Sb. § 39 Odst. 6 - Vyhláška č. 377/2022 Sb. § 7
- Dokumentace používaných prostředků, u kterých musí být prováděna instruktáž, prostředků, u kterých musí být na základě stanovení výrobce prováděna bezpečnostně technická kontrola, a prostředků, které jsou právním předpisem upravujícím oblast metrologie označeny jako pracovní měřidla stanovená, obsahuje:

Identifikace ZP – 1

Článek 25 MDR

-  1. Distributoři a dovozci spolupracují s výrobcí nebo zplnomocněnými zástupci za účelem dosažení náležité úrovně výsledovatelnosti prostředků.
-  2. Hospodářské subjekty musí být schopny příslušnému orgánu po dobu uvedenou v čl. 10 odst. 8 identifikovat tyto subjekty:
 - a) každý hospodářský subjekt, kterému přímo dodaly prostředek;
 - b) každý hospodářský subjekt, který jim přímo dodal prostředek;
 - c) každé zdravotnické zařízení nebo každého zdravotnického pracovníka, kterým přímo dodaly prostředek.

Identifikace ZP – 2

- 👁 Každý hospodářský subjekt, kterému přímo dodaly prostředek
= **každý jednotlivý kus !!**

- 👁 Předchozí legislativa = Vyhláška č. 62/2015 Sb., o provedení některých ustanovení zákona o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro
 - § 3 odst. 4 - (4) Dokumentace o přijímaném, dodávaném nebo vyskladňovaném zdravotnickém prostředku obsahuje
 - a) identifikaci zdravotnického prostředku uvedením čísla výrobní dávky, před kterým je uveden symbol „LOT“ nebo sériové číslo, pokud jsou výrobcem určeny,
 - b) datum, do kterého lze zdravotnický prostředek bezpečně použít, je-li výrobcem stanoveno,
 - c) množství nebo počet přijímaného, dodávaného nebo vyskladňovaného zdravotnického prostředku a
 - d) identifikaci odběratelů.

Identifikace ZP – 3

👁 Legacy ZP – předchozí legislativa

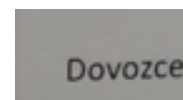
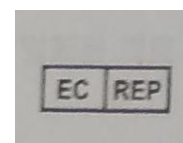
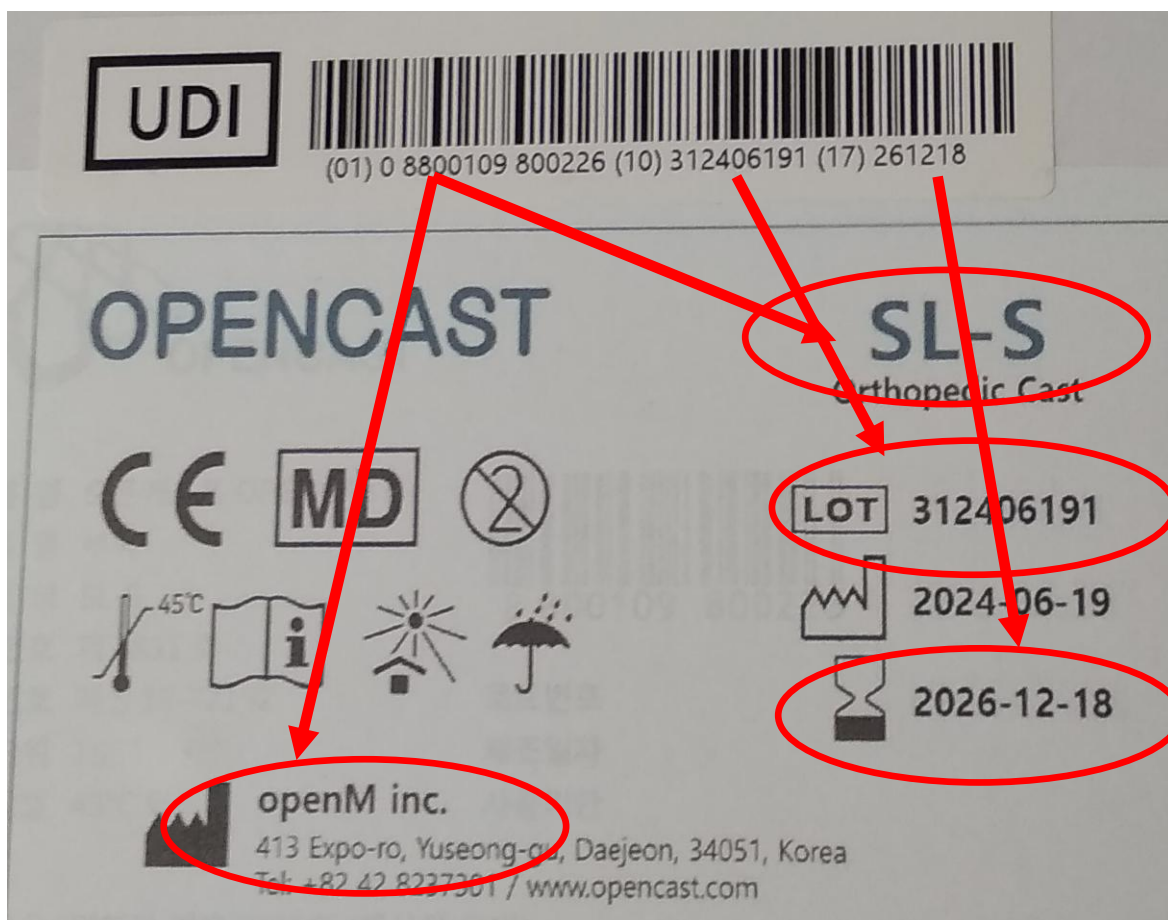
👁 MDR ZP – UDI

- **UDI – DI** – výrobce a REF
- **UDI – PI** – LOT/SN, datum expirace, datum výroby

Identifikace ZP – 4



Identifikace ZP –





Legislativní vsuvka 3 Článek 16 MDR/IVDR

Článek 16 MDR - 1

👁 Případy, ve kterých se povinnosti výrobců vztahují na dovozce, distributory nebo další osoby

Článek 16 MDR - 2

- 👁 MDR Článek 16 řeší odst. 1 - přebírání povinnosti výrobce
 - a) dodávání prostředku na trh pod jejich vlastním jménem, zapsaným obchodním názvem nebo zapsanou ochrannou známkou, s výjimkou případů, kdy distributor nebo dovozce uzavře s výrobcem dohodu, na jejímž základě je na označení výrobce patřičně identifikován a je odpovědný za splnění požadavků, jež se v tomto nařízení výrobcům ukládají;
 - b) změnu určeného účelu prostředku již uvedeného na trh nebo do provozu;
 - c) úpravu prostředku již uvedeného na trh nebo do provozu takovým způsobem, že může být dotčen soulad s příslušnými požadavky.

Článek 16 MDR - 3

- 👁 MDR Článek 16 odst. 2 - překlady návodů a přebalení přeznačení
 - a) poskytnutí informací dodaných výrobcem, včetně překladu, v souladu s **přílohou I bodem 23 MDR** týkajících se prostředku již uvedeného na trh a dalších informací, které jsou nezbytné k tomu, aby mohl být prostředek nabízen k prodeji v daném členském státě;
 - b) změny vnějšího obalu prostředku již uvedeného na trh, včetně změny velikosti balení, je-li přebalení nezbytné k tomu, aby mohl být prostředek nabízen k prodeji v daném členském státě, a je-li provedeno za takových podmínek, aby tím nemohl být ovlivněn původní stav prostředku. V případě prostředků uvedených na trh ve sterilním stavu se předpokládá, že je původní stav prostředku nepříznivě ovlivněn, je-li obal, který je nezbytný pro zachování jeho sterilních podmínek, otevřen, poškozen či přebalením jinak nepříznivě ovlivněn.

Článek 16 MDR - 4

- 👁 Distributor nebo dovozce, který provádí některou z činností uvedených v odst. 2 písm. a) a b), uvede **na prostředku** nebo, není-li to proveditelné, **na obalech** či v **dokumentu přiloženém k prostředku** provedenou činnost společně se svým jménem, zapsaným obchodním názvem či zapsanou ochrannou známkou, registrovaným místem podnikání a adresou, na které jej lze kontaktovat, aby bylo možné zjistit, kde jej lze nalézt.

Článek 16 MDR - 5

- ☞ Distributoři a dovozci zajistí, aby měli zaveden **systém řízení kvality**, který zahrnuje postupy zajišťující, aby byl překlad informací přesný a aktualizovaný a aby byly činnosti uvedené v odst. 2 písm. a) a b) prováděny takovým způsobem a v takových podmínkách, že se zachová původní stav prostředku, a aby balení přebalovaného prostředku nebylo závadné, nekvalitní nebo znečištěné. Součástí systému řízení kvality musí být mimo jiné postupy zajišťující, aby byl distributor nebo dovozce informován o každém nápravném opatření, které výrobce přijme v souvislosti s příslušným prostředkem za účelem vyřešení problémů bezpečnosti nebo uvedení daného prostředku ve shodu s tímto nařízením...

Článek 16 MDR - 6

- 👁 V rámci stejného období 28 dní předloží distributor nebo dovozce příslušnému orgánu **certifikát vydaný oznámeným subjektem** jmenovaným pro typ prostředků, na který se vztahují činnosti uvedené v odst. 2 písm. a) a b), potvrzující, že jejich systém řízení kvality odpovídá požadavkům stanoveným v odstavci 3.

Článek 16 MDR - 7

Distribuce na trhu

pub.device.version-nr (Current) | 📅 Last update date: 2022-09-06

Členský stát, do něhož prostředek
je nebo bude dodáván

Austria. (From - to -)

Belgium. (From - to -)

Bulgaria. (From - to -)

Croatia. (From - to -)

Cyprus. (From - to -)

Czech Republic. (From - to -)

Estonia. (From - to -)

France. (From - to -)

Germany. (From - to -)

Greece. (From - to -)

Článek 16 MDR - 8

Market distribution

Version 1 (Current) | 📅 Last update date: 25/10/2021 13:44

Member State where the device is
or is to be made available

Austria. (From 10/03/2021 to -)

Denmark. (From 17/12/2020 to -)

France. (From 15/12/2020 to -)

Germany. (From 02/07/2020 to -)

Greece. (From 30/06/2020 to -)

Italy. (From 09/09/2020 to -)

Norway. (From 04/11/2020 to -)

Poland. (From 17/12/2020 to -)

Sweden. (From 10/03/2021 to -)



Legislativní vsuvka 4 Vyhláška č. 377/2022 Sb.

§ 6 – 1

- ☞ (1) S prostředkem se nakládá tak, aby nebyl vystaven nepříznivým vlivům, nedošlo k jeho kontaminaci, poškození, odcizení, znehodnocení nebo záměně, zejména nesmí být prostředek **při skladování a přepravě** vystavován podmínkám, které neodpovídají podmínkám stanoveným výrobcem pro daný prostředek, zejména pokud jde o rozsah teplot, vlhkost a vystavení slunečnímu záření.
- ☞ (2) Prostředek, který nelze použít podle § 38 odst. 1 zákona, prostředek, který není ve shodě s nařízením o zdravotnických prostředcích nebo nařízením o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, nebo prostředek v reklamačním řízení z důvodu jiných pochybností o jeho bezpečnosti nebo účinnosti se skladuje na odděleném a **označeném místě**.

§ 6 – 2

- ☞ (3) Prostředky musí být skladovány v suchých a čistých prostorách určených pro skladování prostředků, které splňují
- a) teplotní požadavky stanovené výrobcem prostředku, pokud je stanovil, a to včetně jejich kontroly spočívající v měření teploty a vedení záznamů **alespoň denních maxim a minim** těchto měření; záznamy těchto měření musí být uchovávány po dobu 3 let,
 - b) požadavek na zajištění účinnými opatřeními proti vnikání hmyzu nebo jiných zvířat, prachu, plísni a jiné kontaminaci prostředku,
 - c) podmínku, že podlahy a povrchy úložných prostor jsou čištěny a **dezinfikovány** vhodným čisticím a dezinfekčním prostředkem, a
 - d) další specifické podmínky pro skladování, pokud jsou výrobcem stanoveny.

§ 6 – 3

- 👁 (4) Prostory pro hygienické potřeby zaměstnanců, prostory pro provádění úklidu, prostory pro denní místnost a místo pro přípravu a konzumaci stravy musí být odděleny od prostor určených ke skladování a distribuci prostředků.
- 👁 (5) Pro prostor určený ke skladování a distribuci prostředků musí být stanoven postup pro zajištění čistoty a dezinfekce prostor a dodržování hygienických požadavků. Dodržování těchto postupů musí být pravidelně kontrolováno a evidováno. Záznamy musí být uchovávány po dobu 1 roku a být na místě k nahlédnutí.

§ 7

Obsah dokumentace používaných prostředků (K provedení § 39 odst. 6 zákona)

Dokumentace používaných prostředků, u kterých musí být prováděna instruktáž, prostředků, u kterých musí být na základě stanovení výrobce prováděna bezpečnostně technická kontrola, a prostředků, které jsou právním předpisem 2) upravujícím oblast metrologie označeny jako pracovní měřidla stanovená, obsahuje

- a) obchodní název prostředku,
- b) doplněk názvu označující model prostředku, pokud existuje,
- c) jedinečnou identifikaci prostředku; nebyla-li prostředku přidělena, tak identifikaci prostředku uvedením čísla šarže nebo sériového čísla prostředku, před kterým jsou uvedena slova „ČÍSLO ŠARŽE“ nebo „SÉRIOVÉ ČÍSLO“ nebo případně rovnocenný symbol,
- d) označení rizikové třídy prostředku,
- e) jméno nebo název výrobce,
- f) jméno nebo název distributora, nebyl-li prostředek dodán přímo výrobcem,
- g) datum uvedení prostředku do provozu a
- h) záznam o provedených instruktážích, bezpečnostně technických kontrolách, opravách a revizích prostředku.

ZP s omezenou možností dodání

Zákon č. 375/2022. Sb

- §28 odst. 3. Prostředek, který i v případě dodržení určeného účelu může ohrozit zdraví nebo život člověka, jestliže se nepoužívá pod dohledem lékaře, může být vydáván pouze na lékařský předpis vystavený lékařem nebo veterinárním lékařem. Seznam skupin takových prostředků stanoví prováděcí právní předpis.

ZP s omezenou možností dodání

👁️ Zákon č. 375/2022. Sb

- §26 odst. 1. Dodání prostředku podle § 28 odst. 3 nebo diagnostického zdravotnického prostředku in vitro, s výjimkou diagnostického zdravotnického prostředku určeného výrobcem pro sebetestování a diagnostického zdravotnického prostředku rizikové třídy A, uživateli, který je **laickou osobou** podle čl. 2 bodu 38 nařízení o zdravotnických prostředcích nebo podle čl. 2 bodu 31 nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro, se zakazuje.

ZP s omezenou možností dodání

👁 746/2017 IVDR - 745/2017 MDR

- 31) „laickou osobou“ jednotlivec, který nemá formální vzdělání v příslušné oblasti zdravotní péče nebo lékařského oboru;

§ 8

Seznam skupin prostředků, které mohou ohrozit život nebo zdraví člověka (K provedení § 28 odst. 3 zákona)

Skupiny prostředků, které mohou ohrozit zdraví nebo život člověka, a to i při dodržení určeného účelu jejich použití, jestliže se používají bez dozoru lékaře, a které se vydávají pouze na lékařský předpis, jsou

- a) tělísko nitroděložní,
- b) prostředky pro léčbu poruch dýchání ve spánku,
- c) **implantabilní prostředky, které jsou aplikovány injekčně,**
- d) **sluchadla**
- e) kontaktní čočky v případě použití u dětí do 15 let..



Legislativní vsuvka 5

Značení

MDR

PŘÍLOHA I OBECNÉ POŽADAVKY NA BEZPEČNOST A ÚČINNOST

KAPITOLA III

POŽADAVKY TÝKAJÍCÍ SE INFORMACÍ POSKYTOVANÝCH SPOLU S
PROSTŘEDKEM

- **23. Označení a návod k použití**



- **23.4 ab)**

Elektronické návody k použití

- 👁 MDR příloha č. 1.
- 👁 23.1. f) Návod k použití lze uživateli poskytnout v jiném formátu než na papíře (např. v elektronickém formátu) v rozsahu a pouze za podmínek stanovených v nařízení (EU) č. 207/2012 nebo v jakýchkoli navazujících prováděcích pravidlech přijatých podle tohoto nařízení.
- 👁 PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) **2021/2226** ze dne 14. prosince 2021, kterým se stanoví prováděcí pravidla k nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745, pokud jde o elektronické návody k použití zdravotnických prostředků

Elektronické návody k použití

👁 Článek 3

👁 1) Výrobci mohou poskytnout návod k použití v elektronické namísto v tištěné podobě, pokud se tento návod týká některého z následujících prostředků:

- a) implantabilní a aktivní implantabilní zdravotnické prostředky a jejich příslušenství, na které se vztahuje nařízení (EU) 2017/745;
- b) pevně nainstalované zdravotnické prostředky a jejich příslušenství, na které se vztahuje nařízení (EU) 2017/745;
- c) zdravotnické prostředky a jejich příslušenství, na které se vztahuje nařízení (EU) 2017/745 a které jsou vybaveny vestavěným systémem, jenž vizuálně zobrazuje návod k použití.

Elektronické návody k použití

👁 Článek 3

- 👁 1) Výrobci mohou poskytnout návod k použití v elektronické namísto v tištěné podobě, pokud se tento návod týká prostředků uvedených v čl. 1 odst. 4 nařízení (EU) 2017/745 určených k použití **profesionálními uživateli**.
- 👁 2) Pokud je rozumně předvídatelné, že prostředek určený k použití profesionálními uživateli je používán i laickými osobami, poskytnou výrobci návod k použití určený laickým osobám v tištěné podobě.
- 👁 3) U softwaru, na který se vztahuje nařízení (EU) 2017/745, mohou výrobci poskytnout návod k použití v elektronické namísto v tištěné prostřednictvím samotného softwaru.

Elektronické návody k použití

Článek 2

2) „profesionálními uživateli“ se rozumí osoby, které používají prostředek při výkonu své práce v rámci profesionální zdravotní péče;



Distributoři

Distributoři

MDR

Článek 2 – Definice

34) „distributorem“ fyzická nebo právnická osoba v dodavatelském řetězci, jiná než výrobce či dovozce, která dodává prostředek na trh, a to až do okamžiku jeho uvedení do provozu;

Distributoři

- 👁️ Řešeno jak v MDR/IVDR tak v místních zákonech
- 👁️ Mizí pojem prodejce!
- 👁️ Zůstává výdejce
- 👁️ Spousta přechodných lhůt

MDR článek 14 – 1

- ☞ Předtím než prostředek dodají na trh, distributoři ověří, že byly splněny všechny tyto požadavky:
 - a) na prostředek bylo umístěno označení CE a bylo vypracováno EU prohlášení o shodě prostředku;
 - b) k prostředku jsou přiloženy informace, které mají být předloženy výrobcem v souladu s čl. 10 odst. 10;
 - c) dovozce u dovážených prostředků splnil požadavky stanovené v čl. 13 odst. 3;
 - d) prostředku byl ve vhodných případech výrobcem přidělen UDI.
- ☞ Za účelem splnění požadavků uvedených v prvním pododstavci písm. a), b) a d) může distributor použít metodu odběru vzorků, který je reprezentativní, pokud jde o prostředky dodané daným distributorem.

MDR článek 14 – 2

2. Domnívá-li se distributor nebo má-li důvod se domnívat, že prostředek není ve shodě s požadavky tohoto nařízení, nedodá prostředek na trh, dokud nebude uveden ve shodu, a informuje výrobce a případně dovozce a zplnomocněného zástupce výrobce. Domnívá-li se distributor nebo má-li důvod se domnívat, že prostředek představuje **vážné riziko** nebo že je padělaný, informuje rovněž **příslušný orgán členského státu, v němž je dovozce usazen.**

MDR článek 14 – 3

4. Distributoři, kteří se domnívají nebo mají důvod se domnívat, že prostředek, který dodali na trh, není ve shodě s tímto nařízením, okamžitě informují **výrobce a případně dovozce a zplnomocněného zástupce výrobce**. Distributoři spolupracují s výrobcem a případně se zplnomocněným zástupcem výrobce a dovozcem, jakož i s příslušnými orgány s cílem zajistit, aby byla přijata nezbytná nápravná opatření k uvedení prostředku ve shodu nebo případně k jeho stažení z trhu nebo z oběhu. Domnívá-li se distributor nebo má-li důvod se domnívat, že prostředek představuje **vážné riziko**, okamžitě rovněž informuje příslušné orgány členských států, v nichž dodal prostředek na trh, a uvede přitom zejména podrobnosti o nesouladu a o veškerých přijatých nápravných opatřeních.

MDR článek 14 – 4

5. Distributoři, kteří obdrželi stížnosti nebo hlášení od zdravotnických pracovníků, pacientů nebo uživatelů o podezření na nežádoucí příhody v souvislosti s prostředkem, který dodali na trh, tyto informace neprodleně předají výrobci a případně zplnomocněnému zástupci výrobce a dovozci. **Vedou registr stížností,** nevyhovujících prostředků a případů stažení prostředku z trhu nebo z oběhu a průběžně informují výrobce a případně zplnomocněného zástupce a dovozce o tomto monitorování a na požádání jim poskytují veškeré informace.

MDR článek 14 – 5

- 6. Distributoři předloží příslušnému orgánu na požádání všechny informace a dokumentaci, které mají k dispozici a které jsou nezbytné k prokázání shody prostředku.
- Povinnost distributora uvedená v prvním pododstavci se považuje za splněnou, jestliže požadované informace pro dotčený prostředek poskytne výrobce, nebo v příslušných případech zplnomocněný zástupce. Distributoři spolupracují s příslušnými orgány na jejich žádost na jakýchkoliv opatřeních přijatých s cílem odstranit rizika, která prostředky jimi dodané na trh představují. Distributoři příslušnému orgánu na požádání poskytnou **bezplatně vzorky** prostředku, nebo je-li to neproveditelné, umožní k danému prostředku přístup.

Povinnosti – registrace zákon 375/2022 Sb.

👁 § 23 (1) Distributor a osoba provádějící servis prostředků jsou povinni ohlásit Ústavu prostřednictvím Informačního systému zdravotnických prostředků svoji činnost distributora nebo osoby provádějící servis prostředků, a to před zahájením této činnosti. Tato povinnost se nevztahuje na osobu:

- provádějící servis výhradně zdravotnických prostředků **rizikové třídy I** nebo diagnostických zdravotnických prostředků in vitro **rizikové třídy A**,
- na distributora, který dodává výhradně zdravotnické prostředky **rizikové třídy I** nebo diagnostické zdravotnické prostředky in vitro **rizikové třídy A**
- dodává prostředky výhradně uživateli, který **není poskytovatelem zdravotních služeb**.

Povinnosti – registrace zákon 375/2022 Sb.

👁 § 23 (2)

👁 e) u osoby distributora ve vztahu k prostředkům, které zamýšlí dodat na trh na území České republiky, s výjimkou zdravotnických prostředků rizikové třídy I nebo diagnostických zdravotnických prostředků in vitro rizikové třídy A,

1. primární identifikátor modelu prostředku (základní UDI-DI) v systému UDI podle přílohy VI části C nařízení o zdravotnických prostředcích v případě zdravotnického prostředku nebo podle přílohy VI části C nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v případě diagnostického zdravotnického prostředku in vitro,
2. určený účel prostředku uvedený v návodu k použití,

👁 (3) Povinnost splnění náležitostí ohlášení podle odstavce 2 písm. e) se nevztahuje na poskytovatele lékařenské péče.



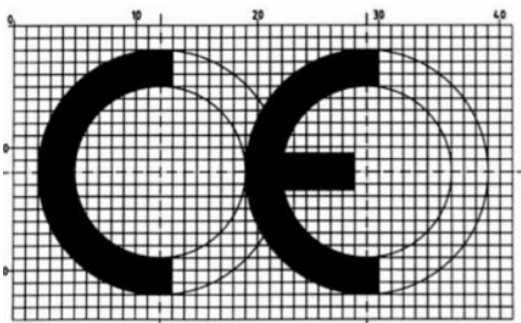
Kontrolní praxe

Sklady

- 👁 Prostor skladu
- 👁 Označené místo dle § 38 odst. 1
- 👁 Záznam o „kontrole“ úklidu !
- 👁 Postup pro zajištění čistoty a dezinfekce prostor a dodržování hygienických požadavků = Hygienický a sanitační řád
- 👁 V případě že výrobce stanovil podmínky skladování
 - Záznam teplot – denní minimum a maximum (365 dní v roce !!, 3 roky zpětně)
 - Měření vlhkosti (záznam není nutný)
 - Měření tlaku (záznam není nutný)
- 👁 Skladovací povrchy
- 👁 Oddělené prostory (prostor nemusí být místnost)

Zdravotnické prostředky - 1

👁 Co je zdravotnický prostředek – výrobce a určený účel



s číslem či bez

Prohlášení o shodě



Zdravotnické prostředky - 2

Výrobce



Výrobce:

Pouze česky !!

Mimo EU

V rámci EU



Zplnomocněný zástupce

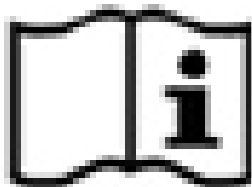


Dovozce (značka nebo česky)



Zdravotnické prostředky - 3

👁 Důležité značky – norma EN ISO 15223-1



2020-06-16



2022-06-16

Na obale

Prodejní obal

- Název nebo obchodní název prostředku
- Údaje, které uživatel nezbytně potřebuje k tomu, aby mohl identifikovat prostředek, obsah obalu a určený účel prostředku, **pokud není uživateli zřejmý;**
- Výrobce (název, adresa)
- Zplnomocněný zástupce (non-EU)
- Označení CE
- LOT / SN
- UDI
- Exspirace
- Popř. datum výroby
-

Návod k použití

👁 Návod k použití v českém jazyce

- Pro koncové uživatele vždy papírový !!
- U profesionálního použití i možnost elektronicky
- Výrobce (název, adresa)
- Označení CE
- Datum poslední revize nebo datum vydání

👁 MDR zpřísňuje požadavky na návod /příloha č.I, odst. 23 a dále

- Povinné kapitoly !!



Máte zkušenost se SÚKL?

Podělte se o ni s námi!

Snažíme se zlepšovat a rozvíjet poskytované služby.
Budeme rádi za vaši zpětnou vazbu vyplněním dotazníku.

Předem děkujeme za spolupráci a čas věnovaný odpovědím.

DOTAZNÍK SPOKOJENOSTI





DĚKUJEME ZA POZORNOST

STÁTNÍ ÚSTAV PRO KONTROLU LÉČIV

Šrobárova 49/48, 100 00 Praha 10

tel.: +420 272 185 111

e-mail: posta@sukl.gov.cz

datová schránka: qwfaiz2m

sukl.gov.cz

Máte aplikaci eRecept?

Aplikace navíc nabízí i benefity pro pacienty, např. možnost přístupu ke všem údajům o své elektronické preskripci, včetně lékového záznamu a nastavení souhlasů k němu.

Upozorňujeme, že při aktivaci aplikace budete vyzváni k ověření vaší identity prostřednictvím identity občana.

STÁHNĚTE ZDE

