



Zkušenosti z provádění kontrol ZP u poskytovatelů zdravotních služeb

Ing. Pavla Justová, MBA

Inspektor Oddělení kontroly zdravotnických prostředků
Sekce regulace zdravotnických prostředků

2023

Právní předpisy pro oblast poskytovatelů zdravotních služeb

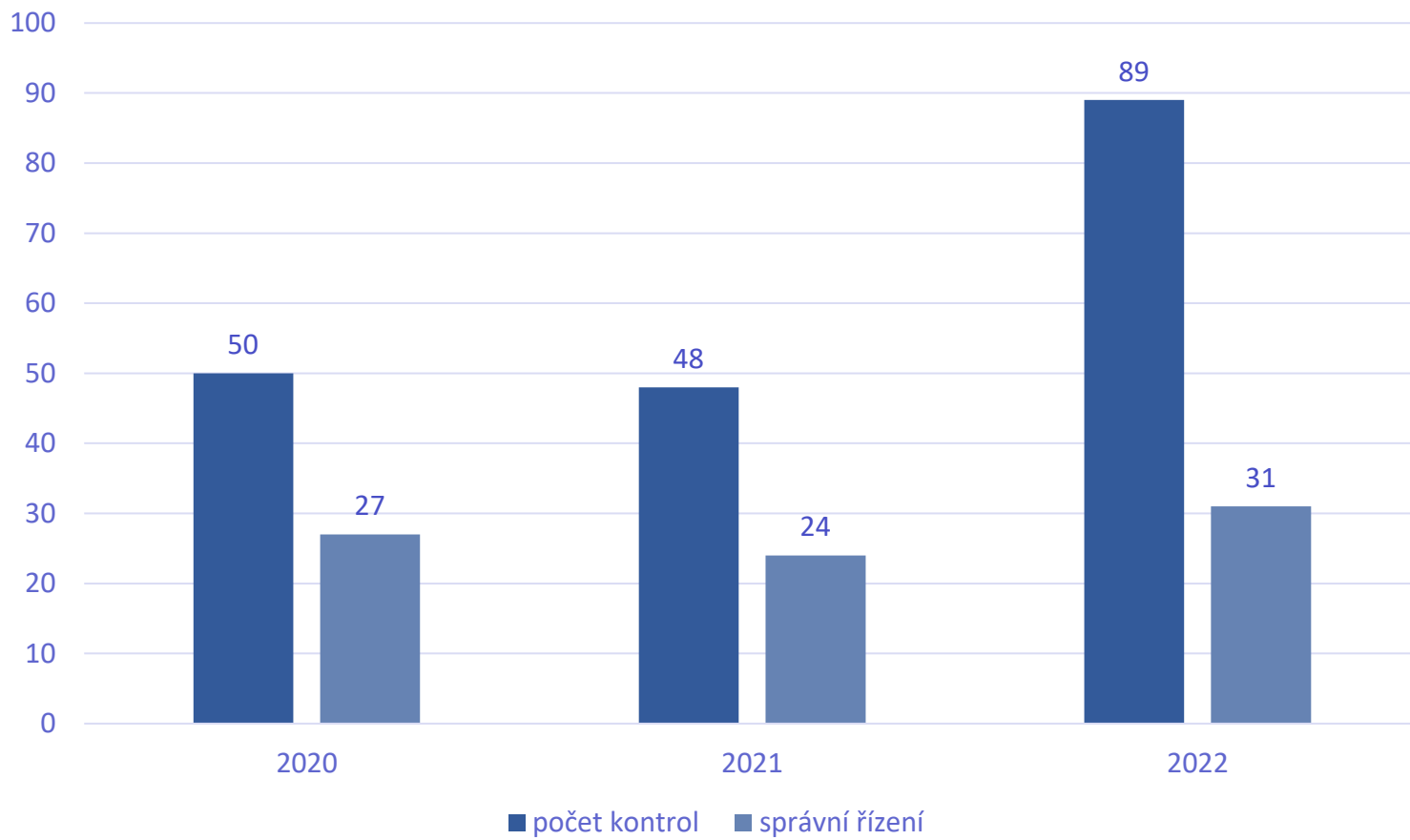
Zákon č. 375/2022 Sb., o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro.

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

Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745

Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746

Kontroly u poskytovatelů zdravotních služeb



Nálezy z kontrol u poskytovatelů zdravotních služeb

- 👁 Skladování – měření teplot
- 👁 Skladování – exspirace
- 👁 Skladování – vhodné skladovací prostory, úklid
- 👁 Návodů k použití v českém jazyce
- 👁 Instruktaže – pověřená osoba
- 👁 BTK – interval, servisní organizace
- 👁 Označení CE nebo CCZ

Skladování – měření teplot

👁️ § 6 odst. 3 písm. a) vyhlášky č. 377/2022 Sb.


👁️ *„Prostředky musí být skladovány v suchých a čistých prostorách určených pro skladování prostředků, které splňují 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“*

Vhodné teplotní měřidlo – min/max teploměr, datalogger či centrální systém měření teplot.

Záznamy se vedou alespoň denních maxim a minim měření v listinné či elektronické podobě, a to pro všechny dny v týdnu včetně víkendů či svátků.

Skladování – expirace

 § 6 odst. 2 vyhlášky č. 377/2022 Sb.

 „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.“

V rámci skladovacích prostor je vhodné umístit např. označený box pro exspirované, poškozené nebo jinak znehodnocené zdravotnické prostředky.

Skladování – vhodné skladovací prostory, úklid


👁️ § 6 odst. 3 písm. b), c), d) vyhlášky č. 377/2022 Sb.

👁️ *„Prostředky musí být skladovány v suchých a čistých prostorech určených pro skladování prostředků, které splňují požadavek na zajištění účinnými opatřeními proti vnikání hmyzu nebo jiných zvířat, prachu, plísní a jiné kontaminaci prostředku, podmínku, že podlahy a povrchy úložných prostor jsou čištěny a dezinfikovány vhodným čisticím a dezinfekčním prostředkem, a další specifické podmínky pro skladování, pokud jsou výrobcem stanoveny.“*


Opatření proti hlodavcům, sítě proti hmyzu do oken, protiplísňové nátěry, vhodné regály, palety či police. Vždy bereme v úvahu i bezpečnost práce.

Skladování – vhodné skladovací prostory, úklid

§ 6 odst. 4 vyhlášky č. 377/2022 Sb.

 „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.“

§ 6 odst. 5 vyhlášky č. 377/2022 Sb.

 „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.**“

Návody k použití v českém jazyce

🕒 § 39 odst. 2 zákona č. 375/2022 Sb.

🕒 „....Dále **nesmí** poskytovatel zdravotních služeb **používat** prostředek při poskytování zdravotních služeb v případě, že **nemá k dispozici návod k použití v českém jazyce**; to neplatí, pokud se jedná o zdravotnický prostředek rizikové třídy I nebo IIa nebo diagnostický zdravotnický prostředek in vitro, u něhož výrobce stanovil, že návod není třeba pro bezpečné používání prostředku.“

🕒 § 40 odst. 1 zákona č. 375/2022 Sb.

🕒 „Poskytovatel zdravotních služeb je **povinen zajistit**, aby osobě poskytující zdravotní služby prostřednictvím prostředku byly dostupné **veškeré informace z návodu k použití v českém jazyce**; povinnost zajištění dostupnosti návodu k použití neplatí u zdravotnického prostředku rizikové třídy I nebo II a nebo diagnostického zdravotnického prostředku in vitro, u něhož výrobce stanovil, že tento návod není třeba pro bezpečné používání prostředku.“

Instruktaže – pověřená osoba

 § 41 odst. 1 zákona č. 375/2022 Sb.

„Poskytovatel zdravotních služeb je povinen zajistit, aby prostředek, u něhož to stanovil výrobce v návodu k použití, používala nebo obsluhovala při poskytování zdravotních služeb pouze osoba, která

a) absolvovala instruktáž k příslušnému prostředku provedenou v souladu s příslušným návodem k použití a

b) byla seznámena s riziky spojenými s používáním uvedeného prostředku.“

Absolvování instruktáže automaticky neznamená oprávnění provádět další instruktáže na svém pracovišti.

Absolvování instruktáže opravňuje daného pracovníka k práci s daným zdravotnickým prostředkem.

Instruktaže – pověřená osoba

§ 41 odst. 2 zákona č. 375/2022 Sb.

„Instruktáž podle odstavce 1 písm. a) může provádět pouze

a) výrobce nebo osoba jím pověřená,


b) osoba, která byla proškolená osobou, která byla výrobcem pověřena k provádění takových školení, nebo

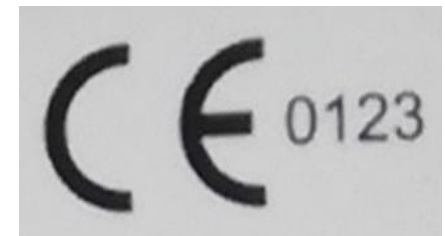
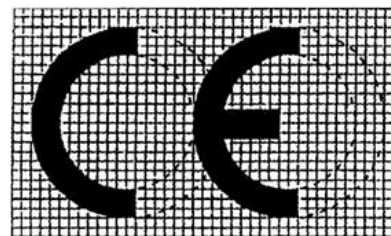
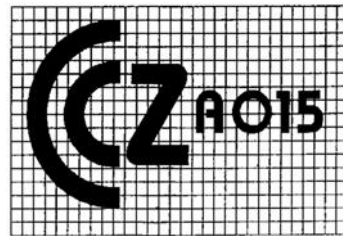
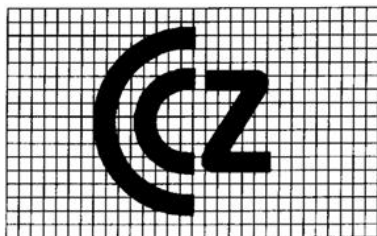
c) osoba, která absolvovala instruktáž od osoby uvedené v písmenu a) nebo b) a má v používání daného prostředku alespoň dvouletou praxi, pokud si výrobce nevyhradí jinak.“

Instruktaže provádí pouze osoba pověřena k této činnosti.

Označení CE nebo CCZ

 § 69 odst. 3 zákona č. 375/2022 Sb.

 „Prostředek, který byl uveden do provozu přede dnem nabytí účinnosti tohoto zákona a byl řádně opatřen označením CE, nebo který byl řádně opatřen českou značkou shody (CCZ), lze použít při poskytování zdravotních služeb v případě, že je u něj prováděn servis v souladu s tímto zákonem.“



BTK – interval, servisní organizace


🕒 § 45 odst. 3 zákona č. 375/2022 Sb.

🕒 *„Bezpečnostně technická kontrola se provádí u prostředku s ohledem na jeho zatřídění do rizikové třídy v rozsahu a četnosti stanovené výrobcem. Nestanoví-li výrobce četnost bezpečnostně technické kontroly u prostředku, který je elektrickým zařízením, provádí se bezpečnostně technická kontrola minimálně každé 2 roky. Bezpečnostně technická kontrola musí být provedena nejpozději v kalendářním měsíci, v jehož průběhu uplyne lhůta pro její provedení, nestanoví-li výrobce jinak.“*

Četnost bezpečnostně technických kontrol je uvedena v příslušném návodu k použití daného zdravotnického prostředku.

BTK – interval, servisní organizace

 **§ 45 odst. 4 písm. a) zákona č. 375/2022 Sb.**

 *„Osoba provádějící servis, která provádí bezpečnostně technickou kontrolu, je povinna prokazatelně zajistit u všech pracovníků provádějících bezpečnostně technickou kontrolu jejich aktuální proškolení v oblasti servisu osobou uvedenou v § 41 odst. 2 písm. a) nebo b) v rozsahu stanoveném výrobcem...“*

Vyžádání příslušných certifikátů pro konkrétní servisní pracovníky a kontrola servisní organizace v rámci RZPRO.



Děkujeme za pozornost.

STÁTNÍ ÚSTAV PRO KONTROLU LÉČIV

Šrobárova 48, 100 41 Praha 10

tel.: +420 272 185 111

fax: +420 271 732 377

e-mail: posta@sukl.cz