



Medicīnisko ierīču regulas īstenošanas modelis Detalizēti norādījumi

MEDICĪNISKO IERĪČU TIESĪBU AKTU GROZĪJUMI
Kas par tiem jāzina?



POSMS

IECERE / DARBĪBA

1 Iepriekšēja novērtēšana

Sniedziet sākotnējo informāciju vadībai, lai nodrošinātu skaidru izpratni par Medicīnisko ierīču regulas (MIR) svarīgumu un ietekmi uz uzņēmumiem.

Apsveriet organizatoriskas problēmas: vadības informētību, personāla spējas un pieejamību, ietekmi uz budžetu.

Novērtējiet ietekmi uz izstrādājumiem, iekšējiem resursiem, organizāciju un budžetu.

Pārbaudiet jaunos klasifikācijas noteikumus (MIR I, IIa, IIb un III klasii) un apstipriniet atbilstības novērtēšanas veidus pašreizējiem un turpmākajiem izstrādājumiem.

Pārbaudiet medicīnisko ierīču jauno definīciju, jo īpaši ķemot vērā tās paplašināto darbības jomu. Tas attiecas arī uz XVI pielikumā iekļautajiem izstrādājumiem.

Pārskatiet grozījumus, kas jāizdara pašreizējā tehniskajā dokumentācijā (tehniskajos failos).

Pārskatiet un atjauniniet kvalitātes pārvaldības sistēmu (KPS) (turpmāk tekstā 3. punkts).

Pārbaudiet pieejamo klīnisko pierādījumu un riska pārvaldības piemērotību, kā arī nosakiet visas nepilnības (61. pants).

Pārskatiet izstrādājuma markēšanu (I pielikuma III nodaļa).

Nodrošiniet piemērotus pēctirgus uzraudzības (PTU) pasākumus (VII nodaļas 1. iedaļa).

Sagatavojet pēctirgus klīniskās pēckontroles plānu (PTKP, XIV pielikuma B daļa).

Sagatavojieties jaunajām vigilances prasībām (VII nodaļas 2. iedaļa).

Nodrošiniet izsekojamības pienākumu ievērošanu (III nodaļa).

Pārskatiet KPS piemērotību, lai atbilstu jaunajā regulā noteiktajiem medicīnisko ierīču standartiem un procesiem.

Iestrādājiet KPS jaunas reglamentējošas prasības.

Atrodiet/noalgojet savā organizācijā par regulatīvo atbilstību atbildīgo(-ās) personu(-as) (15. pants) un pārliecinieties, ka tā(-s) ir pietiekami kvalificēta(-s) un apmācīta(-s).

2 Nepilnību analīze un no tās izrietošās darbības

3 Kvalitātes pārvaldības sistēma (KPS)

4 Juridiskas personas

Precizējiet, kā uzņēmums tiek ietekmēts: juridiskas personas, uzņēmēju pienākumi, organizatoriskās struktūras un resursi.

Apsveriet organizatoriskas problēmas: vadības informētību, personāla spējas un pieejamību, ietekmi uz budžetu.

Nodrošiniet piemērotu produktatbildības apdrošināšanu.

5 Portfelis

Veiciet izstrādājumu portfeļa izmaksu/ieguvumu analīzi; ķemiet vērā izmaksas, ko rada iespējamā medicīnisko ierīču riska klases atjaunināšana un jaunās atbilstības novērtēšanas procedūras, kā arī izmaksas, ko rada pēctirgus uzraudzība un nepilnības tehniskajā dokumentācijā, un attiecīgi plānojet savu pāreju uz MIR.

Pārskatiet piegādes ķēdes noteikumus un precizējiet darījumdarbības partneru (pilnvaroto pārstāvju, importētāju, izplatītāju) funkcijas un atbildību.

6 Īstenošanas ģenerālplāns

Izstrādājiet īstenošanas ceļvedi, tostarp apakšprojektu, resursu prasību un vadības grupas definīciju, un nodrošiniet, lai tiktu noteikta vispārēja atbildība par MIR īstenošanu.

Pievērsiet īpašu uzmanību sertifikātu derīguma termiņiem, ķemot vērā pārejas periodu, pārejas noteikumus un paziņoto struktūru pieejamību.

7 Paziņotās struktūras

Sazinieties ar izraudzītajām paziņotajām struktūrām un nosakiet to spējas un pieejamību īstenošanas plāna apkalošanai.

8 Regulatīvā apmācība

Pilnvarojiet un apmāciet personālu, izmantojot MIR īstenošanas un pārejas seminārus.

9 Īstenošanas ģenerālplāna izpilde

Īstenojiet vairākus apakšprojektus (klīniskā izvērtēšana, tehniskā dokumentācija, saistība ar citiem uzņēmējiem, ierīces unikālā identifikācija, markēšana, reģistrācija, pēctirgus uzraudzība, vigilance un ziņošanas IT sistēmas).

Nodrošiniet, lai visu īstenošanas aspektu aptveršanai tiktu izveidota transversāla projektu vadības grupa.

Nodrošiniet, lai tiktu noteikta vispārēja un individuāla atbildība par MIR īstenošanu.

Ieviesiet regulāras sanāksmes par projekta statusu un progresu, pretrunu un neatbilstību analīzēm, riskiem, turpmākajiem posmiem un prasībām.

Salīdziniet regulāros progresu pārskatus ar MIR īstenošanas plānu un iekļaujiet šos pārskatus pārvaldības pārskata procesā.

10 Efektivitātes un lietderīguma pārskats

Apspriediet iesniegšanas datumus, lai apstiprināšanas procesā izvairītos no kavējumiem.

11 Paziņotās struktūras dokumentu iesniegšana

Aktīvi pārraugiet Eiropas regulatīvo vidi, kas joprojām attīstās, un pamatnostādnes, kas gaidāmas tuvākajos mēnešos (pārbaudiet *Eiropas Komisijas* tīmekļvietnes, kas veltītas medicīniskām ierīcēm, un abonējiet biljetenu).

Izstrādājiet procedūru, kas piemērojama paziņoto struktūru nepieteiktām inspekcijām.

12 Pastāvīga pārraudzība

Regulāri pārskatiet MIR īstenošanas plānu, nosakiet galvenās riska jomas un pievērsiet tām uzmanību.

