

Medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica

Hieronder vindt u informatie over **medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica** bij een ***no deal*-scenario** rondom het vertrek van het Verenigd Koninkrijk (VK) uit de EU. In dit scenario vervallen op 30 maart 2019 alle bestaande afspraken, wet- en regelgeving tussen de EU en het VK. Het gaat hierbij om medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica in alle risicoklassen zoals opgenomen in de geldende EU wetgeving.

Is deze informatie voor u relevant?

Uw bedrijf of instelling gebruikt of handelt in medische hulpmiddelen en/of *in-vitro* diagnostica:

- waarvan het CE-certificaat is afgegeven door een aangemelde instantie (Notified Body) in het VK en/ of;
- die door een fabrikant of een Europees gemachtigde ('Authorised Representative') uit het VK op de EU-markt worden gebracht.

Wat verandert bij een *no deal* Brexit

➤ VK Notified Bodies en Competent Authority (toezichtshouder) niet langer erkend

- Vanaf de dag dat het VK de EU verlaat en een derde land wordt, worden de huidige Notified Bodies die in het VK gevestigd zijn, niet langer erkend door de EU. De Notified Bodies in het VK en de Britse toezichthouder (MHRA; Competent Authority in het VK) maken daarmee geen onderdeel meer uit van de Europese regelgeving en afspraken over de markttoelating van en toezicht op de veiligheid van medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica op de EU markt.

➤ Medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica niet langer via VK rechtstreeks op EU-markt: vereiste van een Europees gemachtigde

- Een fabrikant die momenteel (alleen) in het VK is gevestigd en zijn producten direct op de EU-markt brengt, kan dit na een *no deal* - net als fabrikanten uit andere derde landen, zoals de Verenigde Staten, niet rechtstreeks meer doen. De fabrikant dient daarvoor een Europees gemachtigde (een Authorised Representative) aan te stellen in één van de 27 EU lidstaten. Dit is vooral van belang voor de aansprakelijkheid bij eventuele gezondheidsschade door een medisch hulpmiddel. De productetikettering dient hier ook op te worden aangepast dus zorginstellingen en andere afnemers kunnen op het etiket zien of aan dit vereiste is voldaan (zie de verwijzing naar de kennisgevingen van de Europese Commissie bij deze tekst).
- Een bedrijf gevestigd buiten het VK en buiten de EU (bijvoorbeeld de Verenigde Staten), die zijn producten momenteel op de EU-markt brengt via een Europees gemachtigde in het VK, zal straks – net als fabrikanten uit andere derde landen - een Europees gemachtigde dienen aan te stellen in de EU27.

➤ Gevolgen voor het in de handel brengen en gebruiken van medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica

- Een belangrijk criterium om te kunnen bepalen of u een product mag (blijven) gebruiken of verhandelen na de uittredingsdatum (29 maart 2019), is of het individuele product al vóór die datum in de handel was gebracht in de EU. Met andere woorden, werd het individuele product vóór 29 maart 2019 al door bijvoorbeeld uw zorginstelling gebruikt of was het productieproces van het product reeds afgerond vóór 29 maart en bevond het product zich

(op basis van een leveringscontract) al vóór die datum in het distributiekanaal richting een leverancier of zorginstelling of andere afnemer?

- *Indien ja*: dan mag het product gewoon gebruikt (blijven) worden of verder worden verhandeld in de EU.
 - *Indien nee*: dan moeten de goederen worden beschouwd als importgoederen afkomstig van een derde land en moeten ze daarmee volledig voldoen aan de EU regelgeving, zoals CE-certificatie door een door de EU27 erkende Notified Body, aanstelling van een Europees gemachtigde in de EU27 en de vereisten ten aanzien van import. *NB: dat geldt dus ook voor nieuwe voorraden producten, indien daarvan het productieproces nog niet is afgerond en indien er nog geen transactie (een leveringscontract tussen fabrikant en afnemer) is gesloten.*
 - **Voorbeeld:** een Britse fabrikant van infuuspompen heeft zijn producten laten certificeren bij een VK Notified Body en deze vóór de datum waarop het VK de EU verlaat via het distributiekanaal laten aanbieden in Nederland. Zorginstellingen in Nederland maken daar momenteel gebruik van of leveranciers in Nederland (of een ander EU-land) hebben deze op voorraad staan voor distributie. *Deze producten mogen ook na uittreding van het VK nog gebruikt en verhandeld worden in Nederland.*
 - **Voorbeeld:** een ziekenhuis is na 29 maart 2019 door zijn voorraden heen van hechtdraden van een Amerikaanse fabrikant die zijn producten heeft laten certificeren door een VK Notified Body vóór uittreding van het VK. Het productieproces van nieuwe voorraden is echter vóór 29 maart 2019 nog niet afgerond en de producten bevinden zich daarmee nog niet in het distributiekanaal. *Nieuwe voorraden van dit product van deze fabrikant mogen na de datum van uittreding van het VK uit de EU niet onder hetzelfde certificaat geleverd worden aan het ziekenhuis. Het ziekenhuis en zijn leverancier zullen op zoek moeten gaan naar alternatieve aanbieders.*
- Een product is onderdeel van het distributiekanaal indien het productieproces is afgerond en er een commerciële transactie tussen de producent en afnemer (leverancier of zorginstelling uit EU) heeft plaatsgevonden, bijvoorbeeld via een leveringscontract. Afronding van het productieproces is daarbij een cruciale eerste vereiste: bij meerjarige contracten tussen afnemer en producent mogen alleen de producten worden afgenomen die vóór 29 maart zijn geproduceerd. Het product hoeft echter nog niet fysiek te zijn afgeleverd bij de afnemer, zoals een zorginstelling; het product kan op voorraad staan bij bijvoorbeeld een groothandel in de EU of nog verscheept worden vanuit bijvoorbeeld de VS. In dat laatste geval kan het dus zo zijn dat het product pas na 29 maart 2019 de douane van de EU bereikt; het product is echter al onderdeel van het distributiekanaal dus mag gewoon door de zorginstelling gebruikt worden.
 - Op basis van relevante documentatie die wordt gebruikt voor goederentransacties (contract, factuur, vervoersdocumenten etc.) kunnen leveranciers, groothandels, zorginstellingen en andere afnemers aantonen of iets al vóór 29 maart 2019 in het distributiekanaal zat, door bijvoorbeeld aan te tonen dat de transactie voor de levering van specifieke producten al verricht was vóór 29 maart 2019.¹

Zie voor meer informatie de meest recente kennisgevingen van de Europese Commissie over industrieproducten (waaronder medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica).¹

➤ **Gevolgen voor de import van medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica via of uit het Verenigd Koninkrijk**

- Medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica zullen straks vallen onder de import uit derde landen, met bijbehorende WTO-importtarieven die voor deze producten gelden. De productetikettering dient hier ook op te worden aangepast (zie de kennisgevingen van de Europese Commissie onderaan deze tekst).
- Dit geldt ook voor klasse 1 medische hulpmiddelen waarvoor de tussenkomst van een Notified Body niet vereist is en alle *in-vitro* diagnostica die vanuit of via het VK op de EU markt zijn gebracht. Deze producten dienen door de Europees gemachtigde van de fabrikant te worden geregistreerd bij Farmatec om in Nederland in de handel te kunnen worden gebracht. *NB: alle medische hulpmiddelen en in-vitro diagnostica dienen voorzien te zijn van een CE-markering! De producten waarvoor geen tussenkomst vereist is van een Notified Body, worden door de fabrikant zelf voorzien van een verklaring van overeenkomst met de CE-vereisten.*

Hoe kunt u zich voorbereiden op een no deal scenario?

➤ **Zorgaanbieders, onderzoeksinstellingen en zorgverzekeraars**

- Zorgaanbieders, bedrijven, onderzoeksinstellingen en andere gebruikers van medische hulpmiddelen en/of *in-vitro* diagnostica dienen zo snel mogelijk te inventariseren in hoeverre zij afhankelijk zijn van medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica die door een Notified Body uit het VK zijn gecertificeerd of door een Britse fabrikant of een Europees gemachtigde die is gevestigd in het VK op de EU markt zijn gebracht. Zij kunnen hierbij gebruik maken van de Brexit impact scan op het Brexit loket www.brexitloket.nl.
- Indien deze informatie niet direct voorhanden is, dan kunnen zij deze vragen voorleggen aan hun leveranciers, inkooporganisaties en groothandels. Hierbij kan tevens de vraag worden voorgelegd of er alternatieve producten voorhanden zijn voor specifieke, uit het VK afkomstige medische hulpmiddelen of *in-vitro* diagnostica.
- Leveranciers zouden in een positie moeten zijn om (bijvoorbeeld via de distributeur of importeur) te inventariseren in hoeverre er producten bij een Notified Body in het VK geregistreerd staan en/of een product ook uit het VK ingevoerd wordt.
- De codes die Notified Bodies hanteren bij het certificeren van medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica (zie hieronder) kunnen hierbij behulpzaam zijn.

➤ **Fabrikanten, gemachtigden en distributeurs**

- Vanaf de datum waarop het VK de EU verlaat, dienen fabrikanten van medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica hun producten, waarvoor in het kader van CE-certificering een conformiteitsbeoordeling door een Notified Body vereist is, onder te hebben gebracht bij een Notified Body in een van de EU27 lidstaten.
- Klasse 1 medische hulpmiddelen, waarvoor de tussenkomst van een Notified Body niet vereist is, en alle *in-vitro* diagnostica die vanuit of via het VK op de EU markt zijn gebracht,

¹ Zie: https://ec.europa.eu/info/sites/info/files/ga_brexit_industrial_products_en.pdf; en: https://ec.europa.eu/info/brexit/brexit-preparedness/preparedness-notice_en#grow

dienen door de Europees gemachtigde van de fabrikant bij Farmatec te worden geregistreerd om in Nederland in de handel te worden gebracht.

- Fabrikanten en Europees gemachtigden die momenteel in het VK gevestigd zijn, dienen – evenals fabrikanten uit andere derde landen - ervoor te zorgen vanaf de uittredingsdatum een Europees gemachtigde te hebben aangewezen in één van de EU27 lidstaten.
- Dit geldt ook voor fabrikanten in derde landen die voor de datum van het vertrek van het VK uit de EU hun product via een in het VK gevestigde gemachtigde en/of importeur op de markt brachten.
- Vanaf de datum waarop het VK de EU verlaat is het VK een derde land geworden. Dit betekent dat zendingen van medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica die vanuit of via het VK de EU worden ingevoerd moeten voldoen aan de formaliteiten die voor invoer voor derde landen gelden. Tevens kunnen er importtarieven gaan gelden.² Meer informatie hierover kan gevonden worden bij de informatie over de douane.³

➤ Leveranciers, inkooporganisaties en groothandelbedrijven

- Leveranciers, inkooporganisaties en groothandelbedrijven die leveren aan zorgaanbieders spelen een cruciale rol in de leveringszekerheid van medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica rondom een *no deal* scenario. Van hen wordt dan ook verwacht dat zij zorgaanbieders en andere gebruikers van medische hulpmiddelen bijtijds informeren over eventuele leveringsproblemen en eventuele alternatieve producten die op de markt beschikbaar zijn.
- Deze bedrijven hebben het beste zicht op de vraag welke producten vanuit of via het VK in de EU in de handel worden gebracht en de vraag voor welke producten er sprake is van registratie bij een Notified Body in het VK. De codes van Notified Bodies kunnen hierbij helpen.
- Zij hebben er tevens zicht op wanneer er schaarste ontstaat in de bevoorrading van deze producten en kunnen hun klanten daar tijdig over informeren.

Hoe kunt u nagaan of een medisch hulpmiddel of *in-vitro* diagnosticum geregistreerd is bij een Notified Body in het VK?

- U kunt deze vraag voorleggen aan uw assortimentscoördinator, inkooporganisatie of groothandel. Zij kunnen mogelijk op basis van inkoopgegevens herleiden of een product bij een Notified Body in het VK is geregistreerd.
- Alle medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica hebben een zogenoemde CE-markering op het product of op de verpakking staan. Het VK telt vier Notified Bodies die een breed assortiment aan producten geregistreerd hebben en die toezien op de conformiteitseisen die voor deze producten gelden. Producten die bij deze Notified Bodies zijn geregistreerd hebben een van de onderstaande codes op het product of op de verpakking staan
- Daarnaast staat ook de vestigingslocatie van de fabrikant en de naam van de wettelijk gemachtigde op het etiket. Zie hieronder ook de symbolen die worden gebruikt op het etiket.

² Informatie over invoertarieven: Zie: <http://madb.europa.eu/madb/euTariffs.htm>

³ Informatie over invoer van goederen:

https://www.belastingdienst.nl/wps/wcm/connect/bldcontentnl/belastingdienst/douane_voor_bedrijven/invoer/invoer

UK notified body (NB)	NB code beginnend met:
BSI	CE 0086
LQRA	CE 0088
SGS	CE 0120
UL INT	CE 0843



Symbool voor de fabrikant



Symbool voor de Europees gemachtigde (Authorised Representative).

Medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica bij medisch onderzoek

Innovatieve medische hulpmiddelen en *in-vitro* diagnostica worden ook gebruikt in klinische studies voor medisch onderzoek bij patiënten. De Brexit zal ook gevolgen hebben voor lopend of afgerond medisch-wetenschappelijk onderzoek. Klik [hier](#) voor meer informatie.

Relevante links:

Europese Commissie (Brexit kennisgeving)

- Terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk en EU-regels op het gebied van industriële producten https://ec.europa.eu/info/sites/info/files/file_import/industrial_products_nl_1.pdf
- "Questions and answers related to the United Kingdom's withdrawal from the European Union with regard to industrial products" https://ec.europa.eu/info/brexit/brexit-preparedness/preparedness-notice_en#grow

Farmatec:

<https://www.farmatec.nl/medische-hulpmiddelen>