

Määräys 16.8.2021

Dnro Fimea/2021/002001

**2/2021**

**Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuksen määräys**

Lääkinnällisiin laitteisiin liittyvät toimija- ja  
laiterekisteröinti-ilmoitukset viranomaisille

## **Valtuutussäännökset**

Laki lääkinnällisistä laitteista (719/2021) 49 §:n 12 momentti.

## **Kohderyhmät**

Lääkinnällisten laitteiden valmistajat, valtuutetut edustajat, maahantuoja ja järjestelmän tai toimenpidepakkauksen kokoajat sekä sterilointipalvelujen tuottajat, omaa laitevalmistusta harjoittavat terveydenhuollon toimintayksiköt ja lääkinnällisten laitteiden jakelijat.

Lisäksi toimijat, jotka asettavat Suomeen tuomansa itse suoritettavaan testaukseen tarkoitetun in vitro diagnostisen (IVD) -laitteen tai ihmiskudosta taikka ihmisen verestä tai veriplasmasta peräisin olevia aineita sisältävän lääkinnällisen laitteen saataville markkinoille.

Tätä määräystä ei sovelleta kliinisiin laitetutkimuksiin tarkoitettuihin laitteisiin ja tarvikkeisiin eikä suorituskyvyn arviointitutkimuksiin tarkoitettuihin IVD-laitteisiin.

## **Voimassaoloaika**

Määräys tulee voimaan 17. päivänä elokuuta 2021 ja on voimassa toistaiseksi.

## **Kumottava määräys**

Sosiaali- ja terveysalan lupa- ja valvontaviraston määräys 2/2010 terveydenhuollon laitteesta ja tarvikkeesta tehtävistä laiterekisteri-ilmoituksista.

## **Täytäntöön pantava EU-lainsäädäntö**

Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus (EU) 2017/745 lääkinnällisistä laitteista, direktiivin 2001/83/EY, asetuksen (EY) N:o 178/2002 ja asetuksen (EY) N:o 1223/2009 muuttamisesta sekä neuvoston direktiivien 90/385/ETY ja 93/42/ETY kumoamisesta (32017R0745); EUVL L 115, 5.5.2017, s. 1

Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus (EU) 2017/746 in vitro -diagnostiikkaan tarkoitetuista lääkinnällisistä laitteista sekä direktiivin

98/79/EY ja komission päätöksen 2010/227/EU kumoamisesta (32017R0746); EUVL L 117, 5.5.2017, s. 176

Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 98/79/EY in vitro-diagnostiikkaan tarkoitetuista lääkinällisistä laitteista (31998L0079); EYVL L 331, 7.12.1998, s. 1

# Sisällysluettelo

Sisällysluettelo.....	4	2.2.2 Eräiden muiden kuin lääkinnällisten laitteiden asetusten mukaisten toimijoiden laitteiden rekisteröinti .....	9
1 Yleistä.....	5	2.2.3 Jakelijan ilmoitus saataville asetetuista laitteista.....	10
1.1 Soveltamisala.....	5	2.3 Rekisteröintitietojen ajan tasalla pitäminen.....	10
1.2 Määritelmä.....	5	3 Ohjaus ja neuvonta.....	11
2 Toimija- ja laiteilmoitukset .....	6	4 Voimassaoloaika .....	11
2.1 Toimijoiden rekisteröityminen.....	7	Jakelu .....	11
2.1.1 Talouden toimijoiden rekisteröityminen.....	7	Tiedoksi.....	12
2.1.2 Lääkinnällisistä laitteista annetun lain mukaan ilmoitusvelvolliset .	7		
2.2 Laitteiden rekisteröinti.....	8		
2.2.1 Lääkinnällisten laitteiden asetusten mukaisten toimijoiden laitteiden rekisteröinti .....	9		

# 1 Yleistä

Tässä Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuksen (jäljempänä Fimean) määräyksessä annetaan tarkemmat määräykset lääkinnällisiä laitteita koskevan lainsäädännön mukaisten toimija- ja laiteilmoitusten tietosisällöstä sekä ilmoitusmenettelyistä.

## 1.1 Soveltamisala

Tämä määräys koskee lääkinnällisten laitteiden parissa toimivia lääkinnällisiä laitteita koskevien asetusten (EU) 2017/745 (MDR) ja (EU) 2017/746 (IVDR) mukaisia talouden toimijoita sekä lääkinnällisistä laitteista (719/2021) annetun lain nojalla ilmoitusvelvollisia toimijoita.

## 1.2 Määritelmä

Tässä määräyksessä tarkoitetaan

**Eudamedilla** eurooppalaista lääkinnällisten laitteiden tietokantaa;

**SRN – numerolla** eurooppalaisesta lääkinnällisten laitteiden tietokannasta annettavaa toimijakohtaista rekisteröintinumeroa;

**UDI – tunnisteella** yksilöllistä laitetunnistetta (Unique Device Identifier)

**UDI-DI** – tunnisteella valmistaja- ja laitekohtaista laitetunnistetta

**Fimea viitenumerolla toimijalle** Fimean laiterekisteristä annettavaa toimijakohtaista rekisteröintinumeroa, jota toimija käyttää myöhemmin tietoja rekisteröidessään;

**Fimean viitenumero laiteryhmälle** Fimean laiterekisteristä annettava laiteryhmäkohtainen rekisteröintinumero, jota toimija käyttää myöhemmin laitteita rekisteröidessään;

**Markkinoille saattamisella**<sup>1</sup> laitteen, joka on muu kuin tutkittava laite, asettamista ensimmäistä kertaa saataville unionin markkinoille;

---

<sup>1</sup> Ks. myös EU:n virallinen lehti 2016/C 272/01 Komission tiedonanto – Sininen opas – EU:n tuotesääntöjen täytäntöönpano-opas 2016, kohta 2.3

**Asettamisella saataville markkinoille**<sup>2</sup> laitteen, joka on muu kuin tutkittava laite, toimittamista unionin markkinoille liiketoiminnan yhteydessä jakelua tai käyttöä varten joko maksua vastaan tai maksutta;

**Laiteryhmällä** sellaisten laitteiden kokonaisuutta, joilla on sama tai samankaltainen käyttötarkoitus tai yhteistä teknologiaa, minkä vuoksi ne voidaan luokitella yleisesti erityispiirteitä kuvaamatta;

**Laitteen tunnistetiedolla** laitteen yksilöimisen mahdollistavaa UDI-DI-tunnistetta tai muuta tunnistetta, kuten valmistajan tuote- tai referenssinumeroa;

**Sterilointipalvelujen tuottajalla** lain 629/2010 16 §:n tarkoittamaa sterilointipalvelun tuottajaa sekä MD-asetuksen 22 artiklan kohdan 3 tarkoittamaa sterilointipalvelun tuottajaa;

## 2 Toimija- ja laiteilmoitukset

Ennen lääkinnällisten laitteiden markkinoille saattamista tai asettamista saataville toimijan tulee tehdä ilmoitus toiminnastaan ja laitteistaan Fimealle. Läkinnällisten laitteiden rekisteröinti tulee tehdä kaksivaiheisesti tässä määräyksessä kuvatulla tavalla. Ensin toimija rekisteröityy joko Eudamed-tietokantaan tai Fimean laiterekisteriin toimijan roolista riippuen. Toimijan rekisteröinnin vaatimukset on kuvattu kohdassa 2.1. Rekisteröidytään toimija saa Eudamed-tietokannasta SRN-numeron tai Fimean antaman viitenumeron toimijalle, jota toimijan tulee käyttää laitteita rekisteröitäessä. Toisessa vaiheessa toimijan tulee rekisteröidä toimintaan liittyvät lääkinnälliset laitteensa kohdan 2.2. mukaisesti.

Ilmoitettaessa tietoja on käytettävä Fimean verkkosivulta ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) löytyviä ilmoituslomakkeita. Lomakkeet julkaistaan vain Fimean verkkosivulla ja ne sisältävät ilmoituksissa pakollisena ilmoitettavat tiedot.

---

<sup>2</sup> Ks. myös EU:n virallinen lehti 2016/C 272/01 Komission tiedonanto – Sininen opas – EU:n tuotesääntöjen täytäntöönpano-opas 2016, kohta 2.2

## 2.1 Toimijoiden rekisteröityminen

Toimija on velvollinen tekemään toiminnastaan ilmoituksen tässä määräyksessä kuvatulla tavalla. Ilmoituksessa on annettava kaikki pakollisiksi määritellyt tiedot. Toimijan tiedot, mukaan lukien Y-tunnus, on ilmoitettava yritys- ja yhteisötietojärjestelmään tallennetussa muodossa. Ilmoitus on tehtävä toimijan jokaisesta roolista erikseen ja toiminimikohtaisesti. Ilmoituksen tekijän on oltava oikeutettu edustamaan yritystä tai elinkeinonharjoittajaa.

### 2.1.1 Talouden toimijoiden rekisteröityminen

Seuraavien Suomeen sijoittautuneiden lääkinnällisten laitteiden asetusten mukaisten talouden toimijoiden on rekisteröidyttävä Euroopan komission ylläpitämään Eudamed-tietokantaan:

- valmistajan tai maahantuojan, joka saattaa Euroopan talousalueen markkinoille lääkinnällisiä laitteita,
- valtuutetun edustajan,
- järjestelmän tai toimenpidepakkauksen kokoojan tai näiden sterilioijan ja
- yksilölliseen käyttöön tarkoitettujen laitteiden valmistajan, mikäli laitteen vaatimustenmukaisuuden arvioinnissa on käytetty ilmoitettua laitosta.

Talouden toimijan on annettava kaikki Eudamed-tietokantaan pakollisiksi määritellyt tiedot.

### 2.1.2 Lääkinnällisistä laitteista annetun lain mukaan ilmoitusvelvolliset

Lääkinnällistä laitteista annetun lain 49§:n nojalla ilmoitusvelvollinen toimija on myös:

- In vitro -diagnostisten laitteiden direktiivin 98/79/EY mukaisten laitteiden valmistaja, valtuutettu edustaja ja maahantuoja,
- yksilölliseen käyttöön tarkoitettujen laitteiden valmistaja, pois lukien riskiluokan III implantoitavien laitteiden valmistajat. (ks. 2.1.1),
- laitevalmistusta harjoittava terveydenhuollon toimintayksikkö,
- sterilointipalvelun tuottaja, joka steriloi direktiivien mukaisia CE-merkittyjä lääkinnällisiä laitteita ennen niiden käyttöön ottamista.

Ilmoitusvelvollisuutta ei ole terveydenhuollon omaa välinehuoltoa tekevillä yksiköillä. Jos kuitenkin tällainen yksikkö tarjoaa sterilointipalvelujaan valmistajalle, joka saattaa lopputuotteen markkinoille, on tällaisen palveluntuottajan tehtävä ilmoitus Fimealle.

- vähittäismyyjille ja ammattimaisille käyttäjille lääkinnällisiä laitteita jakeleva sekä
- se, joka asettaa Suomeen tuomansa itse suoritettavaan testaukseen tarkoitetun IVD-laitteen tai ihmiskudosta taikka ihmisen verestä tai veriplasmasta peräisin olevia aineita sisältävän lääkinnällisen laitteen saataville markkinoille.

Ilmoitettaessa tietoja on käytettävä Fimean verkkosivulta ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) löytyviä ilmoituslomakkeita. Lomakkeet julkaistaan vain Fimean verkkosivulla ja ne sisältävät ilmoituksissa pakollisena ilmoitettavat tiedot.

Fimean sähköisen asioinnin käyttöönottamisen jälkeen toimijan on tarkistettava kaikki tietonsa ja tarvittaessa päivitettävä ne sähköisen asioinnin kautta viimeistään 60 päivän kuluessa.

Fimea tiedottaa rekisteröidyille toimijoille sähköisen asioinnin käyttöönoton ajankohdan.

## 2.2 Laitteiden rekisteröinti

Kohdassa 2.1.1 määritellyn toimijan on ennen valmistamansa, maahantuomansa, edustamansa tai sterilioimansa lääkinnällisen laitteen markkinoille saattamista ilmoitettava kohdassa 2.2.1 määritellyt tiedot aluksi Fimealle ja myöhemmin Eudamed-tietokantaan sen laiteosion valmistuttua. Kohdassa 2.1.2 määritellyn valmistajan tai maahantuojan on ennen laitteen markkinoille saattamista ilmoitettava soveltuvin osin kohdissa 2.2.2 määritellyt laitteeseen liittyvät tiedot Fimealle. Myös muiden kohdassa 2.1.2 toimijoiden on ilmoitettava vastaavat tiedot markkinoille saataville asettamistaan laitteista. Ilmoitettaessa tietoja on käytettävä Fimean verkkosivulta ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) löytyviä ilmoituslomakkeita. Lomakkeet julkaistaan vain Fimean verkkosivulla ja ne sisältävät ilmoituksissa pakollisena ilmoitettavat tiedot.



### **2.2.1 Lääkinnällisten laitteiden asetusten mukaisten toimijoiden laitteiden rekisteröinti**

Valmistajan tai valtuutetun edustajan on ilmoitettava Fimean edellyttämät laiteryhmän tiedot lääkinällisten laitteiden asetusten (EU) 2017/745 ja (EU) 2017/746 mukaisista laitteista Fimealle siihen asti, kunnes Eudamed-tietokannan laiteosio on otettu käyttöön. Lisäksi valmistajan tai valtuutetun edustajan on ilmoitettava laiteryhmään kuuluvien laitteiden osalta UDI-DI, valmistajan nimi ja kauppanimi. Maahantuojan on ilmoitettava Euroopan talousalueelle maahantuomistaan direktiivien 90/385/ETY ja 93/42/ETY ja asetuksen (EU) 2017/745 mukaisista laitteista laitteen tunnistetieto, kauppanimi, valmistaja ja valtuutettu edustaja. Maahantuojan on ilmoitettava direktiivin 98/79/EY ja asetuksen (EU) 2017/746 mukaisten laitteiden maahantuonnista IMD-asetuksen soveltamispäivästä lähtien. Ilmoitettaessa tietoja on käytettävä Fimean verkkosivulta ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) löytyviä ilmoituslomakkeita. Lomakkeet julkaistaan vain Fimean verkkosivulla ja ne sisältävät ilmoituksissa pakollisena ilmoitettavat tiedot.

Järjestelmän tai toimenpidepakkauksen kokoajan on ilmoitettava järjestelmän tai toimenpidepakkauksen sisältämät laitteet ja käyttötarkoitus sekä tiedot, joiden avulla se voidaan tunnistaa. Järjestelmiä tai toimenpidepakkauksia steriloivan toimijan on ilmoitettava steriloitavien laitteiden tiedot ja tiedot käytetyistä sterilointimenetelmistä.

Fimean lomakkeilla ilmoitetut edellä kuvatut laitetiedot on tallennettava Eudamed-tietokantaan viimeistään 60 päivän kuluttua Eudamed-tietokannan laiteosion käyttöön ottamisesta. Tietoja tallennettaessa niitä on täydennettävä Eudamed-tietokannan edellyttämien pakollisten tietojen osalta.

Fimea tiedottaa rekisteröidyille toimijoille Eudamed-tietokannan käyttöönoton ajankohdan.

### **2.2.2 Eräiden muiden kuin lääkinällisten laitteiden asetusten mukaisten toimijoiden laitteiden rekisteröinti**

Toimijan on ilmoitettava Fimean edellyttämät laiteryhmän tiedot lääkinällisten laitteiden direktiivien 90/385/ETY, 93/42/ETY ja 98/79/EY mukaisista laitteista. Lisäksi toimijan on ilmoitettava laitteet, niiden

riskiluokka, käyttötarkoitus, toimintaperiaate ja sellaiset tiedot, joiden avulla laite voidaan tunnistaa. Ilmoitettaessa tietoja on käytettävä Fimean verkkosivulta ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) löytyviä ilmoituslomakkeita. Lomakkeet julkaistaan vain Fimean verkkosivulla ja ne sisältävät ilmoituksissa pakollisena ilmoitettavat tiedot.

Sterilointipalvelun tuottajan on ilmoitettava tiedot käytetyistä sterilointimenetelmistä.

Edellä kuvatut Fimean lomakkeilla ilmoitetut laitetiedot on tarkistettava ja täydennettävä viimeistään 60 päivän kuluttua, siitä kun Fimean lääkinnällisten laitteiden sähköinen asiointi on otettu käyttöön. Tietoja tarkastaessa niitä on täydennettävä Fimean sähköisen asiointin edellyttämien pakollisten tietojen osalta.

Fimea tiedottaa rekisteröidyille toimijoille sähköisen asiointin käyttöönoton ajankohdan.

### **2.2.3 Jakelijan ilmoitus saataville asetetuista laitteista**

Laitteita vähittäismyyjille, terveydenhuollon ja sosiaalihuollon toimijoille ja muille ammattimaisille käyttäjille jakelevan toimijan, joka asettaa Suomessa laitteita saataville markkinoille, on tehtävä toiminnastaan Fimealle ilmoitus. Toimijan on lisäksi ilmoitettava vuosittain luettelo jakelemistaan laitteista sisältäen seuraavat tiedot: laitteen tunnistetieto, valmistaja, nimike ja kauppanimi. Lisäksi kunkin laitteen osalta on ilmoitettava säädös, jonka mukaisesti laite on saatettu markkinoille. Ilmoitettaessa tietoja on käytettävä Fimean verkkosivulta ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) löytyviä ilmoituslomakkeita. Lomakkeet julkaistaan vain Fimean verkkosivulla ja ne sisältävät ilmoituksissa pakollisena ilmoitettavat tiedot.

## **2.3 Rekisteröintitietojen ajan tasalla pitäminen**

Ilmoitusvelvollisten toimijoiden on pidettävä Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuslle ilmoittamansa tiedot ajan tasalla. Merkittävät muutokset rekisteröidyissä tiedoissa on ilmoitettava Fimealle viipymättä.

### 3 Ohjaus ja neuvonta

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus ohjaa ja neuvoo pyynnöstä tämän määräyksen soveltamisessa.

Huomioitavaa:

Kohdassa 2.1.1 lääkinnällisellä laitteella tarkoitetaan sekä direktiivien että asetusten sääntelyn mukaisia lääkinnällisiä laitteita.

### 4 Voimassaoloaika

Tämä määräys tulee voimaan 17.8.2021 ja on voimassa toistaiseksi.

Ylijohtaja

Eija Pelkonen

Ylitarkastaja

Jari Knuutila

#### Jakelu

Näe Ry  
Päivittäistavarakauppa ry  
Suomen hammaslääkäriliitto ry  
Suomen hammasteknikkoseura ry  
Erikoishammasteknikkoliitto ry  
Sailab ry  
Terveysteknologia ry  
Nordlab  
Fimlab Laboratoriot Oy  
Huslab  
Islab  
Regea kudospankki ja solukeskus  
Etelä-Karjalan sairaanhoitopiiri  
Etelä-Pohjanmaan sairaanhoitopiiri  
Etelä-Savon sairaanhoitopiiri  
Helsingin ja Uudenmaan sairaanhoitopiiri  
Kainuun sairaanhoitopiiri  
Kanta-Hämeen sairaanhoitopiiri  
Keski-Pohjanmaan sairaanhoitopiiri  
Keski-Suomen sairaanhoitopiiri  
Kymenlaakson sairaanhoitopiiri  
Lapin sairaanhoitopiiri

Länsi-Pohjan sairaanhoitopiiri  
Pirkanmaan sairaanhoitopiiri  
Pohjois-Karjalan sairaanhoitopiiri  
Pohjois-Pohjanmaan sairaanhoitopiiri  
Pohjois-Savon sairaanhoitopiiri  
Päijät-Hämeen sairaanhoitopiiri  
Satakunnan sairaanhoitopiiri  
Vaasan sairaanhoitopiiri  
Varsinais-Suomen sairaanhoitopiiri  
Ålands hälsö- och sjukvård

## Tiedoksi

Terveyden ja hyvinvoinnin laitos  
Sosiaali- ja terveysministeriö  
Sosiaali- ja terveysalan lupa- ja valvontavirasto  
Säteilyturvakeskus  
Turvallisuus- ja kemikaalivirasto  
Huoltovarmuuskeskus  
Tulli  
Työ- ja elinkeinoministeriö

Määräys  
ISSN-L 1798-6567  
ISSN 1798-6567

**fimea**

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus | Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet | Finnish Medicines Agency  
PL 55, 00034 FIMEA | Puh. 029 522 3341 | kirjaamo@fimea.fi | www.fimea.fi | Y-tunnus 0921536-6