

POSTUP UŽIVATELŮ NSOL PŘI ŘEŠENÍ ALERTŮ

(ve smyslu Směrnice Evropského parlamentu a Rady
2001/83/ES, 2011/62 / EU a Nařízení komise v přenesené
pravomoci (EU) 2016/161)

ver. 10.0

Obsah

Obsah	2
1 Úvod	3
2 Účel	4
3 Rozsah	4
4 Léčivý přípravek	4
4.1 Ochranné prvky na léčivém přípravku	4
4.1.1 Jedinečný identifikátor	4
4.1.2 Prostředek k ověření manipulace s obalem přípravku	5
4.2 Rozdíl mezi 2D kódem (GS1 DataMatrix) a QR kódem	5
4.3 Dopad data účinnosti směrnice na výdej léčivých přípravků	6
4.4 Příklady reálných léčivých přípravků s 2D kódem	6
4.5 Načtení 2D kódu	6
4.6 Manuální a opakované zadání	7
4.7 Stavby balení přípravku	7
5 Zpracování situací při ověření léčivého přípravku	10
5.1 Proces ověření léčivého přípravku a tok informací při podezření na padělek	10
5.2 Systém pro správu alertů	11
5.3 Proces řešení alertů	12
5.3.1 Koncový uživatel	12
5.3.2 MAH	16
5.4 Klasifikace incidentů a situací, které mohou nastat	17
6 Činnost NOOL	18
6.1 Zajištění vyšetření alertů	18
6.2 Dohled NOOL nad systémem NSOL	21
7 Příloha:	22
7.1 Stavby po načtení/nenačtení 2D kódu	22
7.2 FAQ – co dělat, když	29
7.3 ALERTY – typy a příčiny	35
7.4 Stavby alertů v Systému pro správu alertů (AMS)	39
7.5 ALERTY – typy a možnosti jejich řešení v AMS NOOL; postupy pro koncové uživatele NSOL	46

Seznam zkratk, pojmů

CZMVO = NOOL	Národní organizace pro ověřování pravosti léčiv, z.s.
NMVS = NSOL	Národní systém pro ověřování pravosti léčiv
OBP	Partner, který nahrává data do evropského hubu
MAH	Držitel rozhodnutí o registraci
FMD	Směrnice EU 2011/62 / EU (směrnice o padělaných léčivých přípravcích)
Alert	Výstraha vygenerovaná systémem NSOL, indikující podezření na padělek
UI	Jedinečný identifikátor; umožňující ověření pravosti a identifikaci jednotlivého balení léčivého přípravku
ATD	Anti-tampering device; prostředek proti manipulaci s obalem léčivého přípravku
2D kód	2D kód GS1 DataMatrix
Paralelní distributor	Souběžný distributor (držitel povolení k distribuci léčivých přípravků zajišťující pře prodej LP mezi zeměmi)
FQA	Časté otázky a odpovědi
IMT	Intermarket operace
AMS NOOL	Systém pro správu alertů NOOL
LP	Léčivý přípravek

1 Úvod

Dle směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES, 2011/62 / EU a nařízení komise v přenesené pravomoci (EU) 2016/161 – tzv. **FMD (Falsified Medicines Directive)** pro ověřování pravosti léčiv musí jednotlivé národní státy vybudovat národní systém pro ověřování humánních léčivých přípravků a připojit ho k evropskému systému úložišť. Za tímto účelem směrnice zavádí povinné ochranné prvky, které umožní u vybraných léčivých přípravků identifikovat jednotlivá balení a ověřit jejich pravost pomocí jedinečného identifikátoru. Ověření pravosti jedinečného identifikátoru by mělo být provedeno prostřednictvím porovnání jedinečného identifikátoru s legitimními jedinečnými identifikátory uloženými v tomto systému úložišť.

Národní systém pro ověřování léčiv České republiky (NSOL) je založen na technickém řešení společnosti Solidsoft Reply. Do tohoto národního systému pro ověřování léčiv přistupují koncoví uživatelé, tj. všichni distributoři a lékárníky.

Vybudování, provoz NSOL a připojení jednotlivých subjektů zajišťuje **Národní organizace pro ověřování pravosti léčiv, z.s. (NOOL)**, která byla založena za tímto účelem.

Plný text směrnice a nařízení spolu s dalšími informacemi o FMD jsou k dispozici na webových stránkách NOOL: www.czmvo.cz/cs/

2 Účel

Cílem tohoto dokumentu je blíže specifikovat stavy, při kterých vznikne podezření na padělek a dojde k vygenerování systémového alertu, a dále navrhnout provozní a komunikační procesy pro reakci na tyto události.

Dokument vychází jednak ze současného stavu NSOL a současného nastavení systému pro správu alertů.

V budoucnu může dojít k úpravám navržených procesů na základě rozvoje obou systémů a připomínek uživatelů systémů.

3 Rozsah

Dokument zahrnuje postup řešení alertů včetně odpovědí generované NSOL poté, co systém obdrží požadavek na ověření léčivého přípravku od koncového uživatele.

Součástí dokumentu nejsou povinnosti a postupy jednotlivých společností podílejících se na distribuci a výdeji léčivých přípravků, které souvisí se závadou v jakosti či podezřením na padělek a nejsou generovány NSOL.

4 Léčivý přípravek

4.1 Ochranné prvky na léčivém přípravku

Léčivé přípravky **propuštěné z výroby** kvalifikovanou osobou výrobce léčivého přípravku **po 9. únoru 2019** podléhají FMD **směrnici**, a proto musí být opatřeny **ochrannými prvky** (tj. jedinečným identifikátorem, tzv. **UI**, spolu s prostředkem k ověření manipulace s obalem léčivého přípravku, tzv. **ATD**).

4.1.1 Jedinečný identifikátor

Jedinečný identifikátor je série **alfanumerických znaků**, která je pro dané balení léčivého přípravku jedinečná. Je jedním z ochranných prvků, kterými musí být opatřeny léčivé přípravky podléhající omezení výdeje na lékařský předpis, pokud nejsou zahrnuty do seznamu uvedeného v příloze I nařízení komise v přenesené pravomoci (EU) 2016/161, nebo nepodléhající omezení výdeje na lékařský předpis zahrnuté do seznamu uvedeného v příloze II tohoto nařízení. Datovým nosičem pro zakódování UI je dvourozměrný symbol 2D kód GS1 **DataMatrix** (dále jen 2D kód), do kterého výrobci kódují UI. Jedinečný identifikátor se skládá z datových prvků uvedených v Tabulce 1.

Tabulka 1 - Údaje v 2D kódu

Zkratka	Datový prvek	Poznámka
PC	Kód přípravku	GS1 formát: GTIN, NTIN, PPN

LOT	Číslo šarže	Přípustné znaky: dle GS1, délka řetězce: 7 – 21 znaků
EXP	Datum expirace	Tvar: RRRMMDD, kde DD může být i „00“
SN	Sériové číslo	Přípustné znaky: dle GS1, délka řetězce: 7 – 21 znaků

Datové prvky musí být také vytištěny na obalu v okem čitelném formátu. Všechny datové prvky se používají při komunikaci s NSOL.

Na obalu mohou být vytištěny i jiné kódy (např. QR kód, EAN kód), které ale nejsou nosičem UI a nejsou u nich uvedeny datové prvky v okem čitelném formátu (SN, PC), a tedy neslouží k ověření pravosti léčivých přípravků podle FMD směrnice, ale pravděpodobně k jiným účelům (marketinkové informace, odkaz na webové stránky výrobce apod.). U léčivých přípravků s povinností mít na obalu UI ve formě 2D kódu se doporučuje přejít pouze na 2D kód a omezit souběh EAN kódu a 2D kódu na co nejkratší dobu. Je-li na balení léčivého přípravku pouze EAN kód nebo QR kód, takový léčivý přípravek pravděpodobně nespadá pod pravidla FMD.

Příklady serializovaného léčivého přípravku s 2D kódem viz. obrázky v kapitole 0.

Pozn.: Pokud balení léčivého přípravku obsahuje 2D kód, musí být tento kód vždy ověřen, i když obal neobsahuje datové prvky v okem čitelném formátu (PC, LOT, SN, EXP).

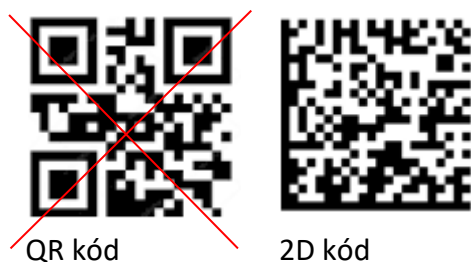
Upozornění: Pokud se 2D kód a okem čitelné datové prvky nevejdou na stejné místo, výrobce je může umístit jinam libovolně na sekundárním obalu.

4.1.2 Prostředek k ověření manipulace s obalem přípravku

Ověření toho, že s léčivým přípravkem nebylo manipulováno se provádí vizuální kontrolou neporušenosti prostředku k ověření manipulace s obalem (tzv. ATD) na vnějším obalu.

4.2 Rozdíl mezi 2D kódem (GS1 DataMatrix) a QR kódem

Na některých přípravcích se může vyskytovat i QR kód. Ačkoliv je vizuálně i technicky velmi podobný a jedná se rovněž o 2D kód, není pro FMD povolen. V QR kódu může být zakódována libovolná informace, např. název léčivého přípravku, odkaz na webové stránky výrobce apod., naproti tomu datové prvky a jejich struktura v 2D kódu pro účely směrnice jsou jasně definovány. Detailní popis 2D kódu lze nalézt na webové stránce: www.gs1cz.org.



QR kód

2D kód

Obrázek 1 – rozdíly mezi 2D kódem a QR kódem

4.3 Dopad data účinnosti směrnice na výdej léčivých přípravků

Neserializované léčivé přípravky (bez 2D kódu), propuštěné z výroby před datem účinnosti FMD (tj. do 9. února 2019), mohou být i nadále vydávány bez ověření v systému NSOL (pomocí EAN kódu), požadavky FMD se na ně nevztahují.

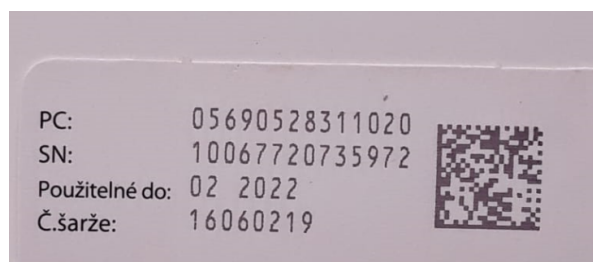
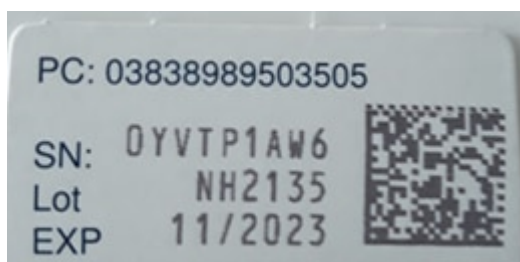
Serializované léčivé přípravky (s 2D kódem dle specifikace) musí být při výdeji po 9. únoru 2019 ověřeny v NSOL. Nutnou podmínkou je, aby výrobce nebo držitel rozhodnutí o registraci (MAH)/(on-boarding partner = OBP) nahrál příslušná data do systému, jinak léčivý přípravek nebude možné ověřit (a tudíž ani vydat) – vznikne alert (viz dále). V případě, že léčivý přípravek byl propuštěn z výroby před 9. únorem 2019 a data nebyla do systému úložišť dohrána, lze i přes vznik alertu tento léčivý přípravek vydat pacientovi. Nicméně NSOL neneviduje datum propuštění z výroby, a proto tuto informaci koncovým uživatelům neposkytuje.

Léčivé přípravky propuštěné z výroby po 9. únoru 2019, podléhající FMD směrnici, musí být opatřeny ochrannými prvky. Při ověření ochranných prvků výrobci, distributoři a osoby oprávněné nebo zmocněné vydávat léčivé přípravky veřejnosti ověří:

- a) pravost jedinečného identifikátoru (UI);
- b) neporušenost prostředku k ověření manipulace s obalem (ATD).

UI, 2D kód a další okem čitelné datové prvky jsou popsány v kapitole 0.1. Ověření pravosti UI představuje zásadní krok pro zajištění pravosti léčivého přípravku, a proto by UI mělo být porovnáno pouze s legitimními UI s nahranými do bezpečného systému úložišť ověřenými uživateli. Ověření ATD viz. 4.1.2.

4.4 Příklady reálných léčivých přípravků s 2D kódem



Obrázek 2 – příklady 2D kódu na léčivých přípravcích

4.5 Načtení 2D kódu

Dvourozměrný 2D kód se primárně snímá 2D snímačem čárového kódu, tzv. čtečkou. Při načtení 2D kódu pak může dojít ke dvěma základním situacím:

- a) **2D kód se korektně načte,**
- b) **2D kód se nenačte.**

Ad a)

V případě, že 2D kód se korektně načte, informační systém pak informaci dále zpracovává.

I v případě, že dojde k načtení 2D kódu, nemusí dojít k dalšímu zpracování informací v něm obsažených. Nastane to například v následujících případech:

- kód není ve tvaru, který je požadován FMD směrnicí (např. léčivý přípravek, který nese QR kód s odlišnými informacemi),
- načte se kód, který ale není 2D kód,
- načte se kód, ale chybí v něm 1 nebo více řídicích znaků,
- dle informací uvedených v 2D kódu lékárenský software detekuje, že léčivý přípravek nepodléhá směrnici FMD (např. volně prodejný léčivý přípravek nebo se nejedná o léčivý přípravek).

Ad b)

Některé možné příčiny nenačtení 2D kódu:

- obal, a tedy i 2D kód, je fyzicky poškozený (nečitelný z mechanických příčin),
- špatná kvalita tisku,
- vadná nebo špatně nakonfigurovaná čtečka.

Pokud je obal fyzicky poškozený nebo kvalita tisku je špatná, léčivý přípravek se vrací distributorovi dle stávajících pravidel. Pro ostatní případy je nutné vyzkoušet funkčnost techniky (např. načtením jiného, již ověřeného léčivého přípravku nebo využitím NOOL kontrolního scanu).

Další příčiny neúspěšného ověření a doporučený postup pro tyto případy jsou uvedeny v kapitole 5.1 Proces ověření léčivého přípravku a tok informací při podezření na padělek jsou blíže popsány na následujících obrázcích (Obrázek 7 – proces řešení alertů pro koncového uživatele a Obrázek 8 – proces řešení alertů pro MAHa/OBP).

4.6 Manuální a opakované zadání

V případě, kdy nelze 2D kód načíst pomocí čtečky, je možné využít **manuální zadání** (ruční vložení okem čitelných datových prvků). **Počet opakování pro ověření stavu balení** (operace „ověření“) **je omezen na 10 pokusů**.

4.7 Stav balení přípravku

V Tabulce 2 je uveden a vysvětlen seznam všech stavů, ve kterých se vydávané balení léčivého přípravku může nacházet. Dle možnosti změny či nikoliv je tento stav označen žlutě, resp. červeně.

Ve výdeji lze pokračovat pouze v případě, když je balení léčivého přípravku ve stavu „Aktivní“.

Všechny ostatní stavy znamenají, že léčivý přípravek byl již vydán a konkrétní balení léčivého přípravku bylo vyřazeno z úložiště, nebo z nějakého důvodu vydán být nemůže. Tyto stavy jsou buď trvalé, bez možnosti změny (např. STOLEN/Odcizený), nebo u některých je možná změna stavu do 10 dnů na stejné lokalitě (EXPORT from EU/Export z EU) nebo je změna stavu možná bez časového limitu (LOCKED/Uzamčený – týká se pouze MAHů/OBP a držitelů povolení k distribuci léčivého přípravku v roli Paralelních distributorů):



- žlutě jsou označeny stavy balení, které lze za definovaných podmínek změnit (na stejném místě, ve lhůtě 10 dnů nebo po neomezenou dobu), tedy vrátit do výchozího stavu – tj. AKTIVNÍ. **Ne všechny stavy lze ale měnit na všech ověřovacích pracovištích koncových uživatelů** (např. stav „Export z EU“ může měnit jen distributor držitel povolení k distribuci léčivých přípravků (paralelní distributor či MAH,) stav „Uzamčený“ může použít jen MAH/OBP.
- červeně jsou označeny stavy, které jsou trvalé a není možné je změnit, tj. balení léčivého přípravku již není možné vrátit zpátky do stavu AKTIVNÍ (reaktivovat).

Tabulka 2 – Stav balení léčivého přípravku

Stav	Kdo může změnit stav balení léčivého přípravku				Popis
	Lékárna	Distributor	Souběžný distributor	MAH/OBP	
Active/Aktivní	ANO	ANO	ANO	ANO	Podmínka pro vydej / změna stavu.
Supplied/Dispense/Vydaný	ANO	ANO	ANO	ANO	Léčivý přípravek s daným sériovým číslem byl označen jako vydaný. Sériové číslo bylo označeno jako vyřazené, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ne stejném místě (bez omezení počtu reaktivací).
Změna stavu Vydaný - Reintroduce/Reaktivace	ANO	ANO	ANO	NE	Vratka. Léčivý přípravek byl vydaný. Sériové číslo bylo označeno jako vyřazené, ale může být reaktivováno (ve lhůtě 10 dnů ne stejném místě - bez omezení počtu reaktivací).
Expired/Exspirovaný	NE	NE	ANO	ANO	Šarže pro dané sériové číslo již exspirovala. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Withdrawn/Stažený	NE	NE	ANO	ANO	Léčivý přípravek (stejný produkt kód) byl stažen z trhu. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Recalled/Odvolaný	NE	NE	ANO	ANO	Šarže pro dané sériové číslo byla stažena. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Locked/Uzamčený	NE	ANO	ANO	ANO	Léčivý přípravek s daným sériovým číslem byl dočasně vyřazen pro další šetření nebo jinou akci. Sériové číslo může být výrobcem reaktivováno v neomezené lhůtě (při zachování podmínky stejného místa).
Destroyed/Zničený	ANO	ANO	ANO	ANO	Léčivý přípravek s daným sériovým číslem byl označen pro zničení. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Stolen/Odcizený	NE	ANO	ANO	ANO	Léčivý přípravek s daným sériovým číslem byl označen jako odcizený. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Export from EU/Export z EU	NE	ANO	ANO	ANO	Léčivý přípravek s daným sériovým číslem byl označen jako exportovaný z EU. Sériové číslo bylo vyřazeno, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ve stejném místě.
Změna stavu Export from EU - Odvolání Exportu z EU	NE	ANO	ANO	ANO	Zrušení exportu. Léčivý přípravek byl označen jako exportovaný z EU. Sériové číslo bylo vyřazeno, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ve stejném místě.
Sample/Vzorek	ANO	ANO	ANO	NE	Léčivý přípravek s daným sériovým číslem byl poskytnut jako vzorek příslušným orgánům. Sériové číslo bylo vyřazeno, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ve stejném místě.
Free Sample/Vzorek zdarma	NE	ANO	ANO	ANO	Léčivý přípravek s daným sériovým číslem byl poskytnut jako vzorek zdarma. Sériové číslo bylo vyřazeno, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ve stejném místě.
Checked-out/Odregistrovaný	NE	NE	ANO	NE	Léčivý přípravek s daným sériovým číslem byl přebalen souběžným dovozcem. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Nahrání produkt master dat (přes EU HUB)			ANO	ANO	
Nahrání dat o jednotlivých baleních (přes EU HUB)			ANO	ANO	
Vyžádání reportu	ANO	ANO	ANO	ANO	

Legenda:

Lze vydat po úspěšném ověření

Lze vydat po změně stavu a následném úspěšném ověření

Trvale nelze vydat

Pozn.: Reaktivace = návrat do stavu aktivní (léčivý přípravek lze vydat po úspěšném ověření)

Balení = 1 „krabička“ léčivého přípravku opatřena UI; stavy v tabulce 2 se týkají 1 balení léčivého přípravku (kromě stavu Odvolaná šarže (stav určen pro celou šarži) nebo Stažení léčivého přípravku (stav určen pro léčivý přípravek))

Léčivý přípravek = 1 kód přípravku (PC)

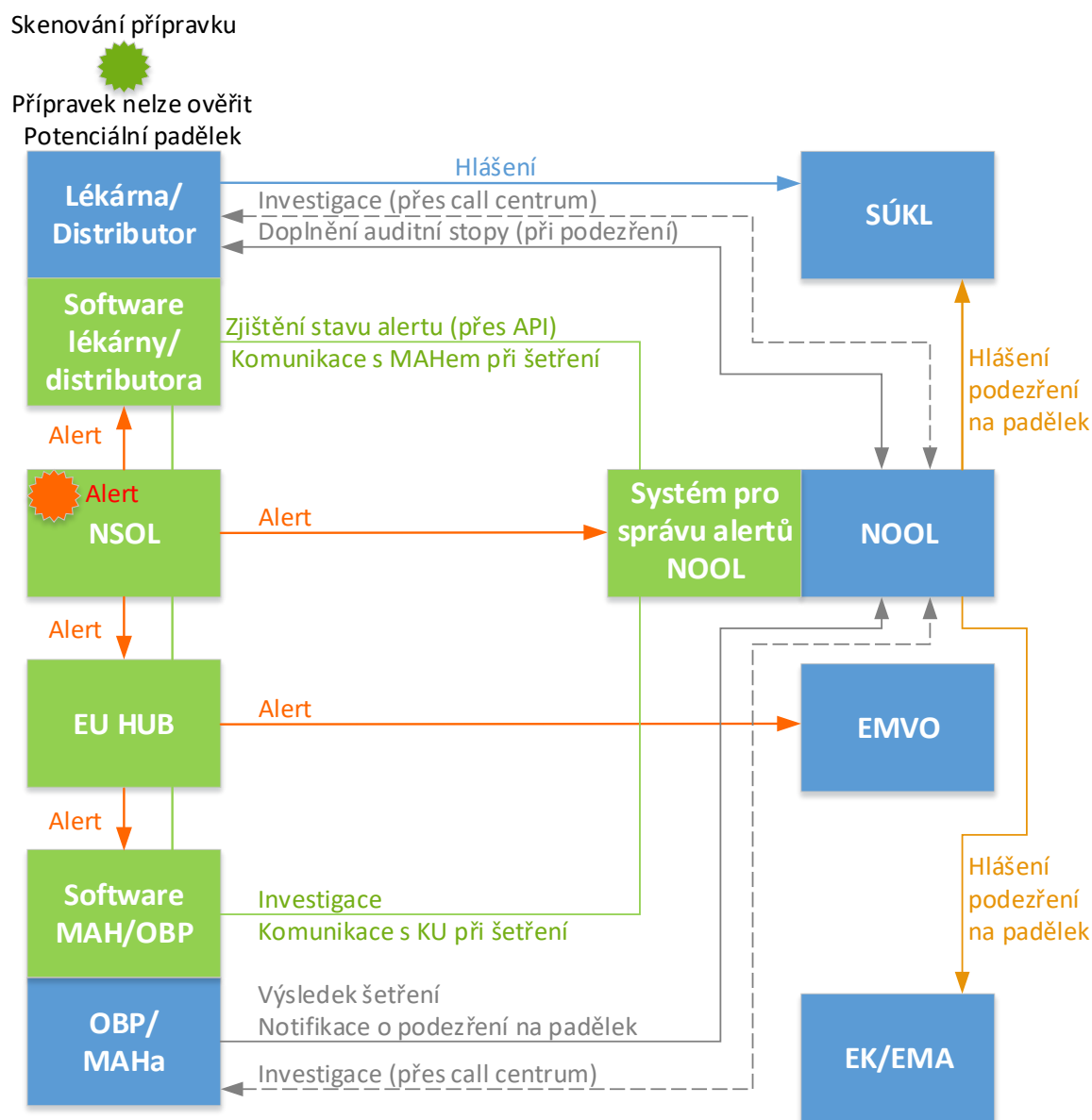
Recalled/odvolaná = používá se pro celou šarži léčivého přípravku

Withdrawn/stažený = používá se pro léčivý přípravek všechny šarže tohoto léčivého přípravku

Souběžný dovozce je držitelem povolení k distribuci léčivého přípravku, který v rámci FMD má roli dle svých aktivit v systému a specifická oprávnění pro změny stavu léčivých přípravků.

5 Zpracování situací při ověření léčivého přípravku

5.1 Proces ověření léčivého přípravku a tok informací při podezření na padělek



Legenda

- Hlášení o podezření na padělek na SÚKL (elektronicky, písemně)
- Komunikace přes programové vybavení (propojení software)
- Komunikace mimo systém NSOL (email, telefon apod.)
- - - Komunikace při vyšetřování při (nevyužívání API)
- Alert – indikace podezření na padělek (automaticky generuje NSOL)
- Informace NOOL na SÚKL a EMA o podezření na padělek

Obrázek 3 – proces ověření léčivého přípravku a tok informací při podezření na padělek

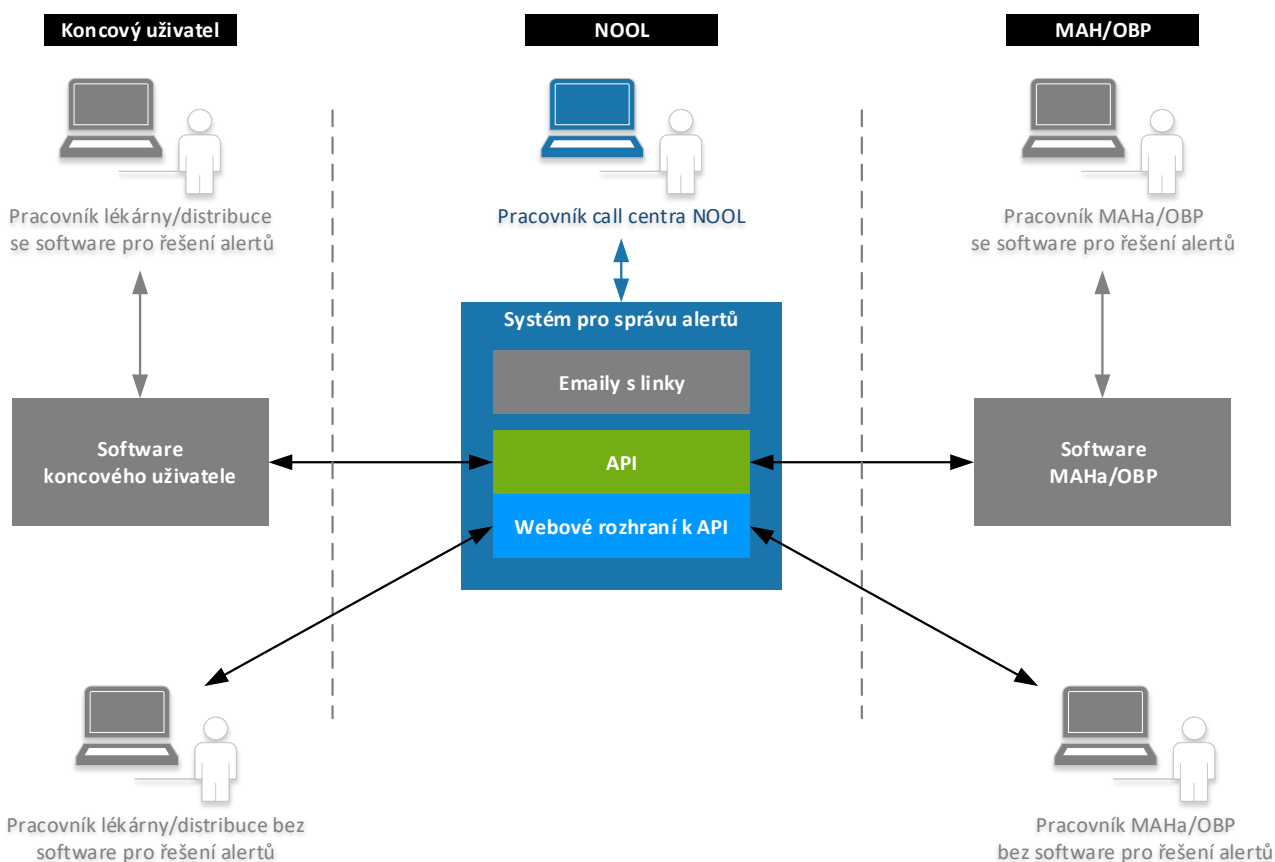
Pozn.: Možnost vyžádání si údajů pro doplnění auditní stopy je zakotvena v kapitole 5 smlouvy mezi NOOL a koncovým uživatelem. Tyto údaje budou požadovány pouze v případě, že MAH potvrdil možnost výskytu padělku nebo si údaje vyžádá k dalšímu šetření.

5.2 Systém pro správu alertů

Systém pro správu alertů vybudovaný a provozovaný NOOLEm je podpůrný systém kNSOL. Účelem tohoto systému je usnadnit administrativu spojenou s vyšetřováním alertů, napomoci automatizaci celého procesu investigace a sdílet informace o výsledku šetření.

Správa alertů může probíhat několika způsoby:

- Integrací vlastního systému pro správu alertů uživatele se systémem pro správu alertů provozovaným NOOLEm pomocí **API**.
- Pro uživatele, kteří nemají vlastní systém pro správu alertů nebo jim integraci nedovolují pravidla jejich organizace, je k dispozici přímý přístup do systému pro správu alertů NOOL pomocí **webového rozhraní**.
- Stávající systém emailů s předefinovanými linky může být dále využíván (dostupné pouze pro MAHy).



Obrázek 4 – správa alertů

Podrobnější informace v dokumentech:

NOOL Správa alertů webové rozhraní – **uživatelská příručka pro MAH/OBP**

<https://www.czmvo.cz/cs/sprava-alertu/vyrobci-mah-paralelni-dovozci/>

NOOL Správa alertů webové rozhraní – **uživatelská příručka pro koncové uživatele**

<https://www.czmvo.cz/cs/sprava-alertu/distributori-lekarnici/>

API správa alertů - **dokumentace pro vývojáře**

<https://www.czmvo.cz/cs/sprava-alertu/it-spolecnosti/>

5.3 Proces řešení alertů

Na obrázcích níže je zobrazen proces řešení alertu včetně činností všech účastníků procesu, tj. koncových uživatelů (lékárna nebo distributor), MAHů/OBP a držitelů povolení k distribuci léčivých přípravků v rolích paralelních distributorů. Činnosti NOOL jsou uvedeny v kapitole 6.

Z důvodů přehlednosti je proces rozdělen do tří samostatných obrázků pro koncové uživatele, MAHa/OBP, držitelů povolení k distribuci léčivých přípravků v rolích paralelních distributorů či NOOL podle role v procesu, dohromady však tvoří jeden celek (Obrázek 5, 6 a 7).

5.3.1 Koncový uživatel

Hlavní zodpovědností koncového uživatele je provádět ověřování ochranných prvků u léčivých přípravků při výdeji nebo jiné operaci (vratky, export, zničení apod.).

Nejprve by měla proběhnout kontrola ATD. Poté následuje načtení 2D kódu léčivého přípravku čtečkou. Pokud je ověření ochranných prvků úspěšné, může proběhnout výdej léčivého přípravku (nebo jiná požadovaná operace).

Pokud při ověření není odezva z NSOL, ať z důvodu nedostupnosti NSOL, nebo kvůli problémům na straně uživatele (např. výpadek připojení k internetu), je možné využít „odložené ověřování“. Tato funkce ovšem musí být implementována v softwaru koncového uživatele.

V případě, že při operaci byl vygenerován alert, není výdej možný a je nutné léčivý přípravek dát do karantény. V dohodnuté lhůtě 14 dnů pak bude nutné zahájit šetření příčiny alertu, zda se nejedná o chybu na straně koncového uživatele a pravidelně sledovat stav řešení alertu, tj. zjišťovat v AMS NOOL případný výsledek šetření alertu MAH nebo NOOL. Předpokládáme, že ve většině případů to bude automatizovaně zajišťovat aplikační software koncového uživatele. Stav alertu je ale také možné zjistit i pomocí přístupu do webového rozhraní Systému pro správu alertů NOOL.

Koncový uživatel sám začíná investigaci alertu, pokud zjistí, že byla chyba způsobena na jeho straně; není nutné aby KU čekal na výzvu MAH k šetření alertu. Následně uzavírá alert s příslušným stavem chyba koncového uživatele procesní či technická podle konkrétní zjištěné příčiny. U alertů způsobených jinou příčinou než chyba koncového uživatele by měl KU na vyžádání poskytovat součinnost a doplňující informace potřebné k vyšetření příčiny alertu buď držiteli rozhodnutí o registraci, nebo NOOL.

Koncový uživatel poté, co je uzavřen alert, znovu provede ověření ochranných prvků a vyřazení UI (kromě případů, kde je znovuověření balení LP nemožné nebo není potřeba dle výsledku šetření alertu) a na základě stavu uzavření alertu je koncový uživatel informován, zda může být léčivý přípravek uvolněn z karantény a vydán (exportován atd.), či vrácen distributorovi. Opětovné ověření a vyřazení UI se neprovádí v případě, kdy léčivý přípravek je povolen Ministerstvem zdravotnictví ČR dle § 11 písm. r) zákona o léčivech nebo je v rámci šetření alertu MAH potvrzeno, že balení LP bylo propuštěno z výroby před 9. únorem 2019; současně se netýká balení LP vrácených distributorovi.

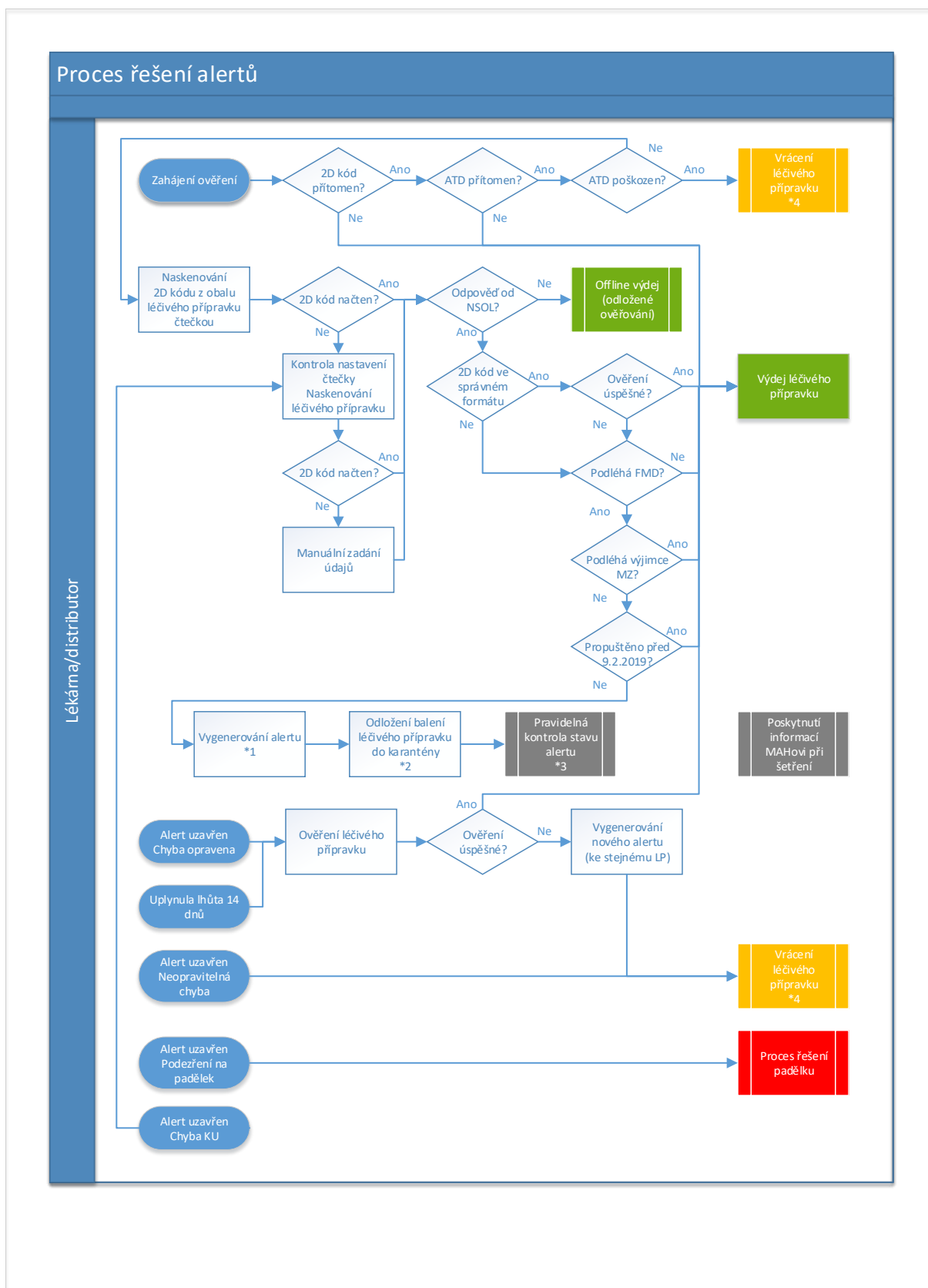
Před opětovným ověřením 2D kódu může být nutné zkontrolovat nastavení vybavení (skener, počítač, software) koncového uživatele (např. když bude zjištěno, že k chybě došlo na straně koncového uživatele).

V rámci šetření příčiny alertu lze prostřednictvím AMS NOOL přímo komunikovat mezi koncovým uživatelem, MAH i NOOL s využitím předdefinovaných zpráv v českém a současně anglickém jazyce. Současně lze prostřednictvím AMS NOOL posílat soubory či doplňující informace k jednotlivým alertům.

Již uzavřený alert lze v určitých případech znovu otevřít a pokračovat v investigaci v případě, kdy KU nesouhlasí se stavem, kterým byl alert uzavřen. Znovuotevření alertu nelze, pokud balení LP bylo již uvolněno z karantény a vydáno (případně zničeno, exportováno atd.).

V případě potvrzení podezření na padělek bude dále probíhat šetření podle standardního postupu Státního ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL) a bude vyžadována další součinnost koncového uživatele.

Obrázek 5 - proces řešení alertů pro koncového uživatele



*1) Alert je generován systémem, nejedná se o uživatelem prováděnou akci.

*2) Odložení léčivého přípravku do karantény a další manipulace s ním si určuje každá společnost sama vlastními předpisy a pravidly.

*3) Pravidelná kontrola stavu alertu bude u většiny koncových uživatelů probíhat automaticky na pozadí v software koncového uživatele. Uživatelé, jejichž software tuto funkci nebude mít implementovanou, mohou využít webové rozhraní systému pro správu alertů.

*4) Vrácení léčivého přípravku proběhne podle již nastavených procesů v rámci smluvních vztahů mezi koncovým uživatelem, distributorem a výrobcem. V případě porušeného ATD je nutné podat hlášení na SÚKL.

Pozn.: Offline výdej = systém NSOL není dostupný. V tom případě dle Nařízení 161/2016 Článek 29 - Povinnosti v případě, kdy není možné pravost jedinečného identifikátoru ověřit a vyřadit jej. Aniž je dotčen čl. 25 odst. 1, pokud technické problémy osobám oprávněným nebo zmocněným vydávat léčivé přípravky veřejnosti v okamžiku, kdy je léčivý přípravek s jedinečným identifikátorem vydáván veřejnosti, brání ověřit pravost jedinečného identifikátoru a vyřadit jej, uvedené osoby oprávněné nebo zmocněné vydávat léčivé přípravky veřejnosti si tento jedinečný identifikátor poznamenají a jakmile jsou technické problémy odstraněny, pravost jedinečného identifikátoru ověří a vyřadí jej.

V kapitole 5.3. - Proces řešení alertů (viz výše) jsou popsány možné situace, které vznikají při ověřování léčivého přípravku a jejich odezva v NSOL. Nejsou zde uvedeny možné nestandardní situace vzniklé při procesu vratek z oddělení v nemocničních lékárnách (vráceno na jiné pracoviště, překročení 10ti denní lhůty, apod.). NSOL tyto situace vyhodnotí jako alertní a řešení těchto situací probíhá dle standardních procesů.

Koncovému uživateli se zobrazí text chybového hlášení a případně i kód chyby tzv. operační kód (pokud SW koncového uživatele je takto nastaven), které jsou určeny zejména pro podporu dodavatelů IT software. Chybové kódy – tzv. „operační kódy“ jsou popsány v dokumentaci pro dodavatele software (National Medicines Verification System Developer Portal (ITE)).

Koncovým uživatelům by se měly zobrazit instrukce, jako součást chybového hlášení, jak v daném případě postupovat (záleží na implementaci v daném lékárenském nebo distributorském software).

Doporučení: V případě vrácení léčivého přípravku **doporučujeme toto balení léčivého přípravku označit údaji ze systému, které jsou vygenerovány na základě vzniklého alertu !**

Doporučujeme vytisknout tyto NSOLEm vygenerované údaje (minimálně **Alert ID**):

Datum a čas alertu

Jedinečný identifikátor alertu (tzv. Alert ID)

Kód přípravku

Název léčivého přípravku

Číslo šarže

Sériové číslo balení

Zobrazení a vtištění těchto údajů by měl zajistit dodavatel SW.

Doporučení: Bylo by vhodné, aby používaný software poskytoval uživateli informaci o tom, zda léčivý přípravek podléhá FMD.

Doporučení: V případě vratek by bylo vhodné umožnit i přenos údajů vztahujících se k alertu (viz výše Doporučení) elektronicky mezi lékárnou a příslušným distributorem, pokud to systémy umožňují.

Doporučení: Pro minimalizaci případů, kdy distributor pošle do lékárny léčivé přípravky, které nejsou v souladu s nařízením bylo by vhodné, aby distributoři ověřovali alespoň jedno balení z každé šarže.

5.3.2 MAH

Hlavní zodpovědností MAHa je provádět důkladné šetření alertů. MAH by měl **každý alert vyšetřit** a uzavřít. Každý alert by měl tedy skončit ve stavu „Uzavřeno“ s indikací výsledku šetření (opravitelná/neopravitelná chyba dat, chyba koncového uživatele apod.).

Pokud v rámci šetření potřebuje doplňkové informace od koncového uživatele, má možnost využít funkcionalit Systému pro správu alertů, případně komunikaci zprostředkuje call centrum NOOL (pokud strany nevyužívají možnosti API systému pro správu alertů nebo v komplikovanějších případech).

Během šetření se také zjišťuje, zda je chyba způsobena chybou v datech, tj. liší se datové prvky na léčivém přípravku a v systému, chybou koncového uživatele, případně zda přípravek není povolen Ministerstvem zdravotnictví dle § 11 písm. r) zákona o léčivech. Podle toho nastaví MAH výsledek šetření.

V případě, že je u léčivého přípravku potvrzeno podezření na padělek, postupuje se podle standardního postupu SÚKL.

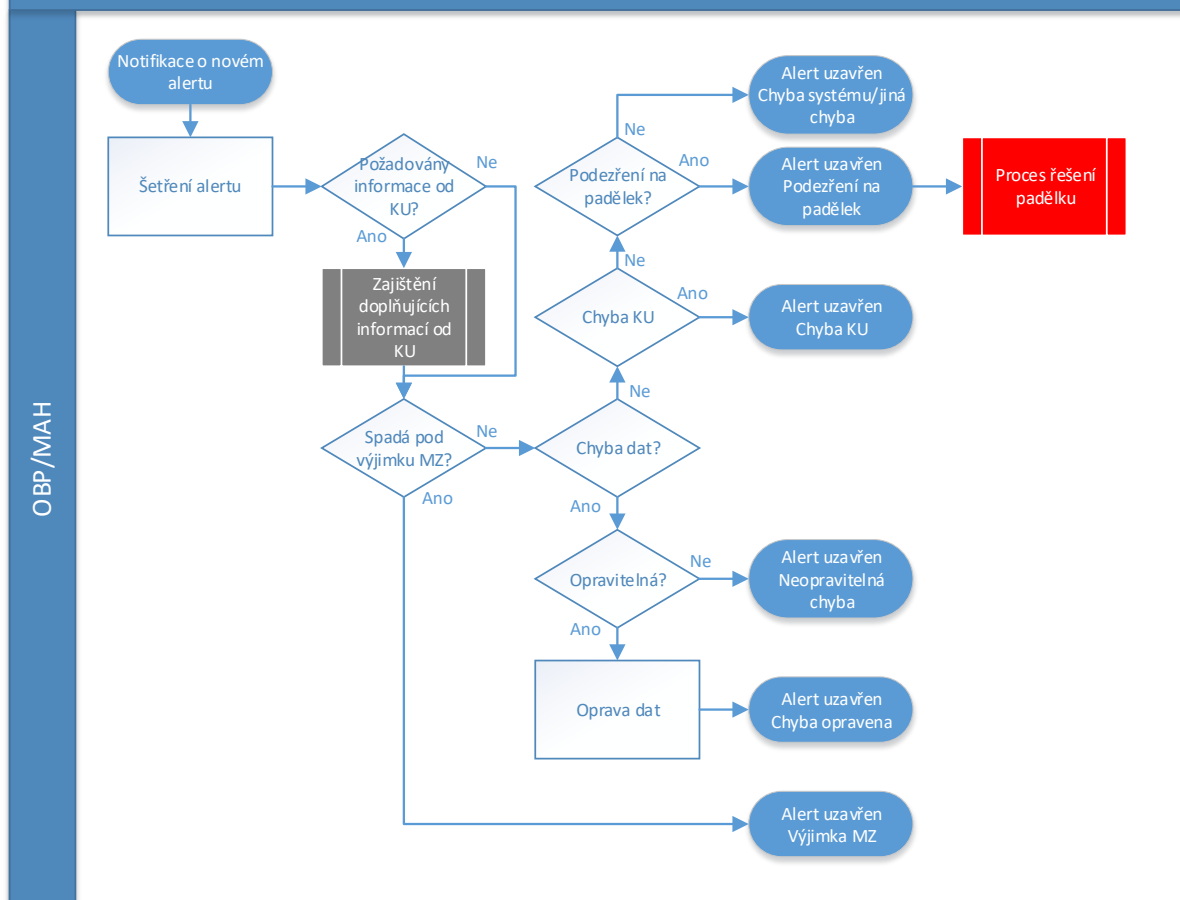
Pokud je zjištěna chyba na straně koncového uživatele, může MAH postupovat dvěma způsoby:

- Alert lze přímo uzavřít s tím, že se jedná o chybu koncového uživatele,
- MAH před uzavřením alertu zašle koncovému uživateli zprávu s informací, že chyba je pravděpodobně na jeho straně.

Pozn.: Druhá možnost dává koncovému uživateli prostor případnou chybu u něj opravit, případně doložit MAHovi, že alert nevznikl jeho chybou.

Alert bude následně uzavřen MAHem.

Proces řešení alertů



Obrázek 6 – proces řešení alertů pro MAH/OBP

5.4 Klasifikace incidentů a situací, které mohou nastat

Při ověřování mohou nastat následující situace:

a) Nedostupnost systému, viz bod 7.2

b) "Lze vydat"

Žádost byla úspěšně zpracována, data v NSOL systému odpovídají informacím v UI na obalu léčivého přípravku. Pravost léčivého přípravku je potvrzena, a tudíž může být vydán pacientovi („zelená odpověď“).

c) "Nelze vydat, vyžaduje se další ověření"

Po naskenování 2D kódu obdrží koncový uživatel bližší informace o alertu, a tudíž bude nutná další akce z jeho strany, jeho SW nebo NSOL. Poskytovatelům IT služeb (SWS) se doporučuje, aby vysvětlení příčiny alertu dávalo koncovému uživateli smysl.

Příklady:

- zprávy upozorňující koncového uživatele, že léčivý přípravek byl odvolán, stažen nebo expiroval
- zprávy upozorňující na problémy se softwarem koncového uživatele nebo skenerem. Zprávy mohou také upozorňovat, že koncový uživatel naskenoval kód, který není 2D kód, nebo že informace v 2D kódu jsou nesprávně kódovány
- zprávy, upozorňující, že koncový uživatel se chystá provést příliš mnoho pokusů o deaktivaci (jsou povoleny tři pokusy o deaktivaci ze stejného umístění) a že další pokus o deaktivaci spustí poplach (vygeneruje se alert)
- zprávy, upozorňující, že se blíží limit počtu pokusů o manuální zadání (aktuálně je povoleno nejvýše 10 pokusů o manuální zadávání)

d) „Nelze vydat, podezření na padělek“

Provozovatel oprávněný k výdeji by neměl léčivý přípravek vydávat. Vygenerované operační kódy v SW resp. text chybového hlášení a případně i kód chyby tzv. operační kód zobrazené koncovému uživateli informují, že balení nelze dále distribuovat ani vydávat, protože existuje podezření na padělání léčivého přípravku.

U zpráv tohoto typu koncový uživatel obdrží výstrahu (alert), kterou kromě koncového uživatele obdrží také NOOL a příslušný MAH/OBP.

Informace o alertu jsou uloženy v logovacím systému NSOL včetně informací o zúčastněných uživateli, MAH a všech údajích o léčivém přípravku/balení.

6 Činnost NOOL

6.1 Zajištění vyšetření alertů

Hlavní zodpovědností NOOLu je zajistit, aby alert byl řádně vyšetřen a uzavřen. Jeho role je tedy zejména v zajištění evidence alertů a průběhu šetření spolu s poskytnutím součinnosti jednotlivým účastníkům při šetření alertů. Součástí je i zasílání notifikací o nečinnosti.

V rámci vlastního šetření NOOL vyhledává vybrané skupiny alertů jako jsou chyby koncových uživatelů. V případě podezření na padělek potom podporuje komunikaci, zajišťuje doplnění auditní stopy, informuje a spolupracuje se SÚKLEM.



Obrázek 7 – proces řešení alertů pro NOOL

Níže uvedené kroky vyplývají ze Směrnice 2001/83/ES, Nařízení 2016/161/EU a pokynů a doporučení EMVO. Tyto kroky probíhají poté, co systém NSOL vygeneruje alert.

I. Vznik alertu

- a. NOOL obdrží alertní e-mail (notifikaci) alertní úroveň 5 generovaný z NSOL.
- b. Alert/y z notifikace je/jsou převeden/y do datové podoby.
- c. NOOL ověřuje úplnost a korektnost datové zprávy (NSOL, EU-HUB).
- d. Data jsou doplněna o další informace ze Systému pro správu alertů NOOL (např. údaje o MAH/OBP, o koncovém uživateli apod.).
- e. Data jsou uložena do AMS NOOL.

II. Systém pro správu alertů NOOL zajišťuje zpracování alertů a zpřístupnění pro MAH/OBP a koncové uživatele různými způsoby:

- a. „AMS NOOL“.

MAH/OBP může získat informaci buďto pomocí **přímé API komunikace** (propojí svůj systém pro správu alertů se Systémem pro správu alertů NOOL) nebo **pomocí webového portálu** – pak není nutné propojení systému MAH/OBP se Systémem pro správu alertů NOOL (k alertům daného MAHa/OBP mohou oprávněné osoby přistupovat prostřednictvím webového portálu).

- b. „Klikací e-mail“.

NOOL vygeneruje upozornění o nutnosti zahájit šetření alertu s požadavkem na sdělení výsledku šetření. Systém správy alertů automaticky odesílá notifikační e-mail MAH. E-mail obsahuje přednastavené možnosti řešení alertu a MAH kliknutím potvrzuje některý z výsledků šetření („klikací e-mail“).

Upozornění: Tato forma řešení alertů ze strany MAH je upozaďována a v budoucnu bude úplně odstraněna.

III. Vyšetřování alertů

- a. Alerty jsou nejprve rozděleny do skupin dle MAH a typu alertu.
- b. V AMS NOOL je provedena předanalýza alertů a doplněny informace k jednotlivým alertům, zda se jedná o:
 - transakci MAH/OBP,
 - transakci paralelního distributora,
 - o intermarket operaci koncového uživatele,
 - možnou technickou či procesní chybu koncového uživatele,
 - léčivý přípravek se schválenou výjimkou dle par. 11r Zákona o léčivech.Výsledek předanalýzy je zpřístupněn MAH/OBP v Systému pro správu alertů NOOL. Prostřednictvím „klikacích e-mailů“ výstupy z předanalýzy alertů nejsou poskytovány.
- c. NOOL monitoruje množství alertů dle lokací koncových uživatelů, v případě zvýšeného výskytu je kontaktuje. Po vyžádání kontrolního scanu k ověření správného nastavení čtečky může případně call centrum NOOL upozornit koncové uživatele na možné příčiny chyb z jejich strany. MAH/OBP prostřednictvím API nebo web rozhraní a předdefinovaných zpráv řeší alert s koncovým uživatelem přímo.
- d. V případě, že MAH/OBP do určité lhůty nereaguje, eventuálně problém nevyřeší systém pro správu alertů upozorní na tuto skutečnost MAH/OBP

e- mailovou výzvou (po 5 a po 10 dnech nečinnosti od vzniku alertu), případně opakovanou žádostí o sdělení výsledku šetření. V případě déletrvajících nesoučinností MAH (30 dní a více), Systém pro správu alertů informuje SÚKL o nečinnosti MAH.

- e. MAH může sám požádat NOOL o součinnost, nebo s využitím API či webového rozhraní zaslat zprávu a anonymní požadavek na součinnost koncovému uživateli; o součinnosti při šetření alertů může být požádán MAH i NOOL.
- f. NOOL na vyžádání provede spárování dat, tj. doplnění lokalizace incidentu (mělo by být využíváno pouze omezeně u MAH/OBP, kteří nevyužívají API nebo webového rozhraní; přednost má anonymní komunikace mezi jednotlivými subjekty prostřednictvím AMS NOOL).
- g. MAH/OBP by měl poskytnout data o léčivých přípravcích, které byly povoleny dle § 11 písm. r) zákona o léčivech a případně o dalších, které byly propuštěny z výroby před 9. 2. 2019. Tyto alerty následně lze uzavřít automaticky v systému pro správu alertů, pokud jsou podklady k těmto léčivým přípravkům průkazné.
- h. NOOL průběžně sleduje stavy jednotlivých alertů a aktivně podněcuje jejich šetření a následné uzavření.

IV. Uzavření alertů

- a. MAH/OBP šetří alert, mění stav alertu a uzavírá alert. Alerty může také šetřit koncový uživatel i NOOL.
- b. Pokud uživatel bude chtít změnit již uzavřený alert – bude požadován důvod znovuotevření. Znovuotevření alertu je možné pouze u některých stavů uzavření alertů, pokud balení LP nebylo dosud vydáno pacientovi (či zničeno, expedováno z EU atd.).

Znovuotevřít lze tyto stavy alertů:

- Uzavřeno – MAH – Chyba – Neopraveno
 - Uzavřeno – MAH – Chyba transakce – Neopraveno
 - Uzavřeno – PD – Chyba – Neopraveno
- c. NOOL v případě, že MAH/OBP na základě šetření alertu tento označí jako podezření na padělek u daného léčivého přípravku, zajistí doplnění auditní stopy o identifikaci zařízení a zaměstnance koncového uživatele, u kterého alert vznikl a následně informuje SÚKL, Evropskou lékovou agenturu (EMA) a Evropskou komisi (EK). NOOL může tuto informační povinnost splnit buď přímo, nebo může zajistit, aby byl tento úkol proveden někým jiným.
NOOL má zajistit, aby byly orgány informovány, jakmile bude jasné, že výstrahu spuštěnou podle článku 36 písm. b) nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 2016/16 nelze přepisovat technickým problémům se systémem úložišť, nahrávání dat, osobě provádějící ověření nebo podobným technickým záležitostem (viz OTÁZKY A ODPOVĚDI EK k výkladu Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 2016/161 – verze 18b – otázka 7.17).

6.2 Dohled NOOL nad systémem NSOL

NOOL je povinna mimo jiné neustále monitorovat chování systému NSOL. Monitoring NSOL je přístupný na webu NOOL: <https://www.czmvo.cz/cs/stav-nsol/> .

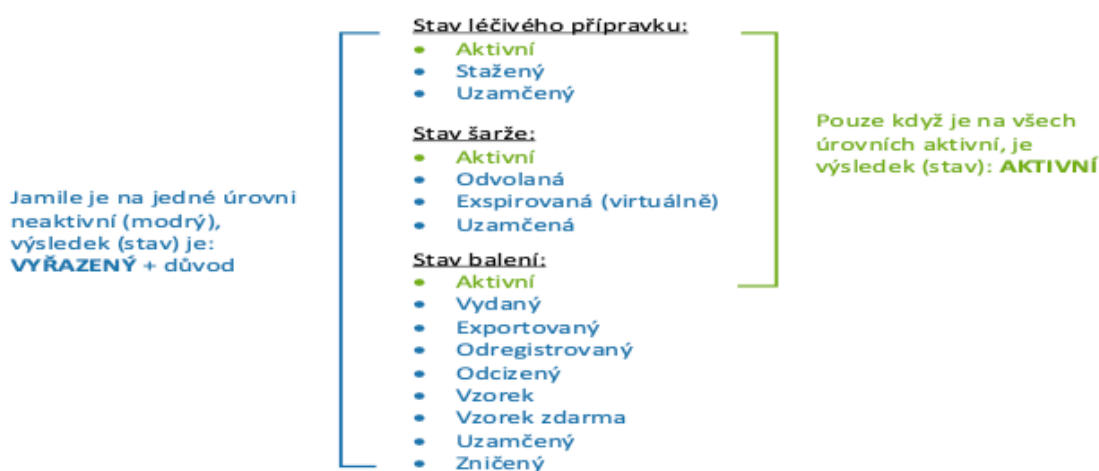
V případě kritických incidentních příznaků (např. neobvykle velké množství alertních hlášení z jednoho pracoviště, neúměrně vysoká frekvence dotazů z jednoho pracoviště apod.), které by mohly ohrozit stabilitu celého systému NSOL, může NOOL vyzvat koncového uživatele k odstranění potíží.

Upozornění: Ve smlouvě mezi NOOL a koncovými uživateli jsou stanovena práva a povinnosti obou stran při užívání NSOL. V kapitole 5 Smlouvy je také výslovně stanovena povinnost použití pouze certifikovaného (NOOLEm schváleného) softwarového řešení pro komunikaci s NSOL.

7 Příloha:

7.1 Stav po načtení/nenačtení 2D kódu

Pro ověřování léčivého přípravku musí být všechny 3 datové prvky (PC, SN, šarže) zároveň ve stavu „Aktivní“, jinak je léčivý přípravek vždy ve stavu „Vyřazený“, tj. balení nelze ověřit ani vydat. Postupně dochází k ověřování jednotlivých datových prvků.



Obrázek 8 – stav léčivého přípravku po načtení 2D kódu

Na základě toho schématu jsou při odesílání žádosti o ověření léčivého přípravku k dispozici následující odpovědi vygenerované NSOL:

Možné stavy léčivého přípravku: Návrátový status GTIN/ Kód přípravku (PC)

- Aktivní (*Active*)
- Staženo (*Withdrawn*)
- PC nenalezeno (*PC not found*)

Možné stavy šarže: Návrátový status šarže (LOT) a doba použitelnosti (EXP)

- Aktivní (*Active*)
- Šarže odvolaná (*Batch recalled*)
- Číslo šarže nebylo nalezeno (pro příslušný kód přípravku - PC) (*Batch code not found (for the concerned PS)*)
- Datum expirace vypršelo (EXP) (*Expiry date (EXP) expired*)
- Datum expirace v systému se liší od datu expirace při dotazu na konkrétní číslo PC/šarže (*Expiry date different in the system from code in the query for the concerned PC*)

Možné stavy balení: Návrátový stav sériového čísla (SN) každého balení

- **Aktivní (Active)**

• Deaktivováno (z jakéhokoli důvodu) nebo uzamčeno = neaktivní (*Decommissioned for any reason*) or *Locked = Not Active*)

- SN nenalezeno (*SN not found*)

Kontrola datových prvků v systému se provádí v určitém pořadí: –kód přípravku, sériové číslo, číslo šarže a datum expirace. Pokud není PC nalezen, systém nemůže pokračovat v kontrole SN, LOT nebo EXP. V případě, že léčivý přípravek je povolen v souladu s § 11 písm. r) zákona o léčivech, NSOL pošle informaci koncovému uživateli, že PC nebyl nalezen, nicméně negeneruje alert, a není tudíž zahájeno vyšetřování na úrovni NOOL či MAH/OBP.

Po načtení 2D kódu, a po jeho případném porovnání se záznamy v úložišti, mohou nastat stavy, které jsou shrnuty v následujících dvou tabulkách.

Tabulka P.2 – Stavy, které brání výdeji léčivého přípravku bez ohledu na FMD

Kód přípravku (PC)	Sériové číslo (SN)	Šarže (LOT)	Expirace (EXP)	Akce
Nalezen	Nalezen Aktivní	Nalezen	Expirovaný Expired	Expirovaná šarže. Postup podle stávajících procedur.
Nalezen	Odvolaná Recalled	x	x	Šarže stažena. Postup podle stávajících procedur
Stažený Withdrawn	x	x	x	Produkt (všechny šarže stejného PC) stažen. Postup podle stávajících procedur.
Nalezen	Zničený Destroyed	x	x	LP zničený. *
Nalezen	Odcizený Stolen	x	x	LP odcizený. *

x – nemá smysl ověřovat

Aktivní - balení je možné ověřit a po úspěšném ověření vydat

* Pokud fyzicky existuje léčivý přípravek, který je v systému označen jako „Zničený“ nebo „Odcizený“, pak se jedná o podezření na padělek a je nutné zahájit šetření léčivého přípravku.

Stavy v Tabulce P.2 pravděpodobně **neindikují padělek**, ale balení léčivého přípravku **nemůže být vydáno** z jiného důvodu. Pro řešení výše uvedených stavů lze využít stávající postupy (reklamace nebo závada v jakosti).

Pozn.:

- *Recalled* – stažena 1 šarže léčivého přípravku,
- *Withdrawn* – stažen léčivý přípravek, resp. všechny šarže daného léčivého přípravku

Tab. P.3 - Stav pro možnost výdeje léčivého přípravku

Kód přípravku (PC)	Sériové číslo (SN)	Šarže (LOT)	Exspirace (EXP)	Akce
Aktivní Active	Aktivní Active	Aktivní Active	Správná OK	Daná operace může být provedena.

Po ověření PC je následně porovnáváno SN, LOT a EXP. Pokud není nalezeno SN v NSOL, je k jeho hledání v dalších národních systémech potřeba LOT. Není-li LOT nalezeno, systém nemůže zkontrolovat ani SN ani EXP atd. (viz. Tabulka P.4).

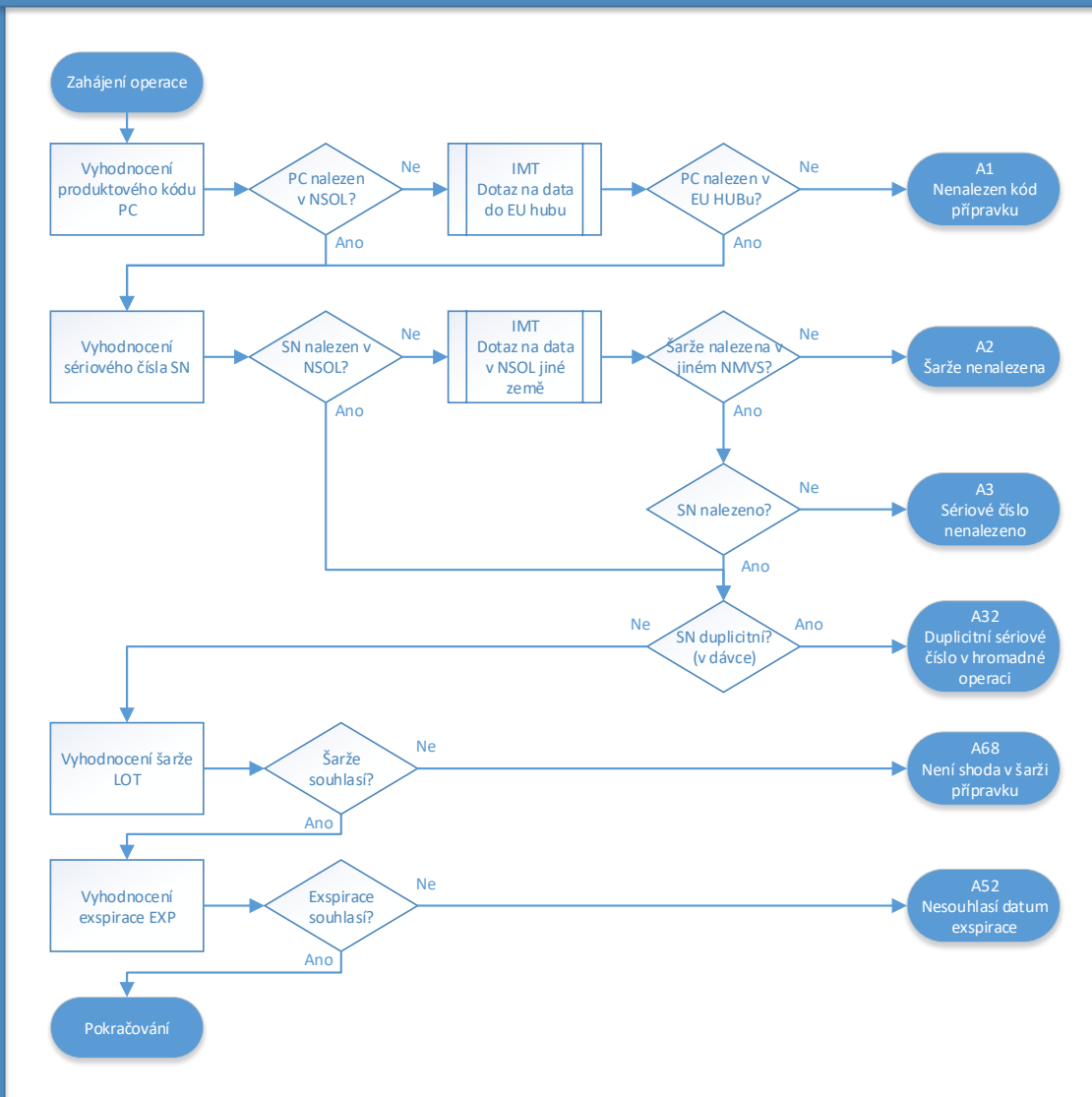
Pořadí ověřování jednotlivých datových prvků odpovídá i pořadí sloupců v Tabulce P. 4 (pro názornost). Pokud není datový prvek nalezen, nebo je odlišný, nebo je neaktivní, tak datové prvky uvedené ve sloupcích následujících vpravo za tímto datovým prvkem už nejsou dále ověřovány a systém generuje alert z důvodu uvedeného v popisu.

Tabulka P.4 popisuje stavy, při kterých je systémem vygenerován příslušný alert, a tudíž tyto stavy mohou indikovat podezření na výskyt padělaného léčivého přípravku. V tomto případě je nutné léčivý přípravek prověřit.

Pozn.:

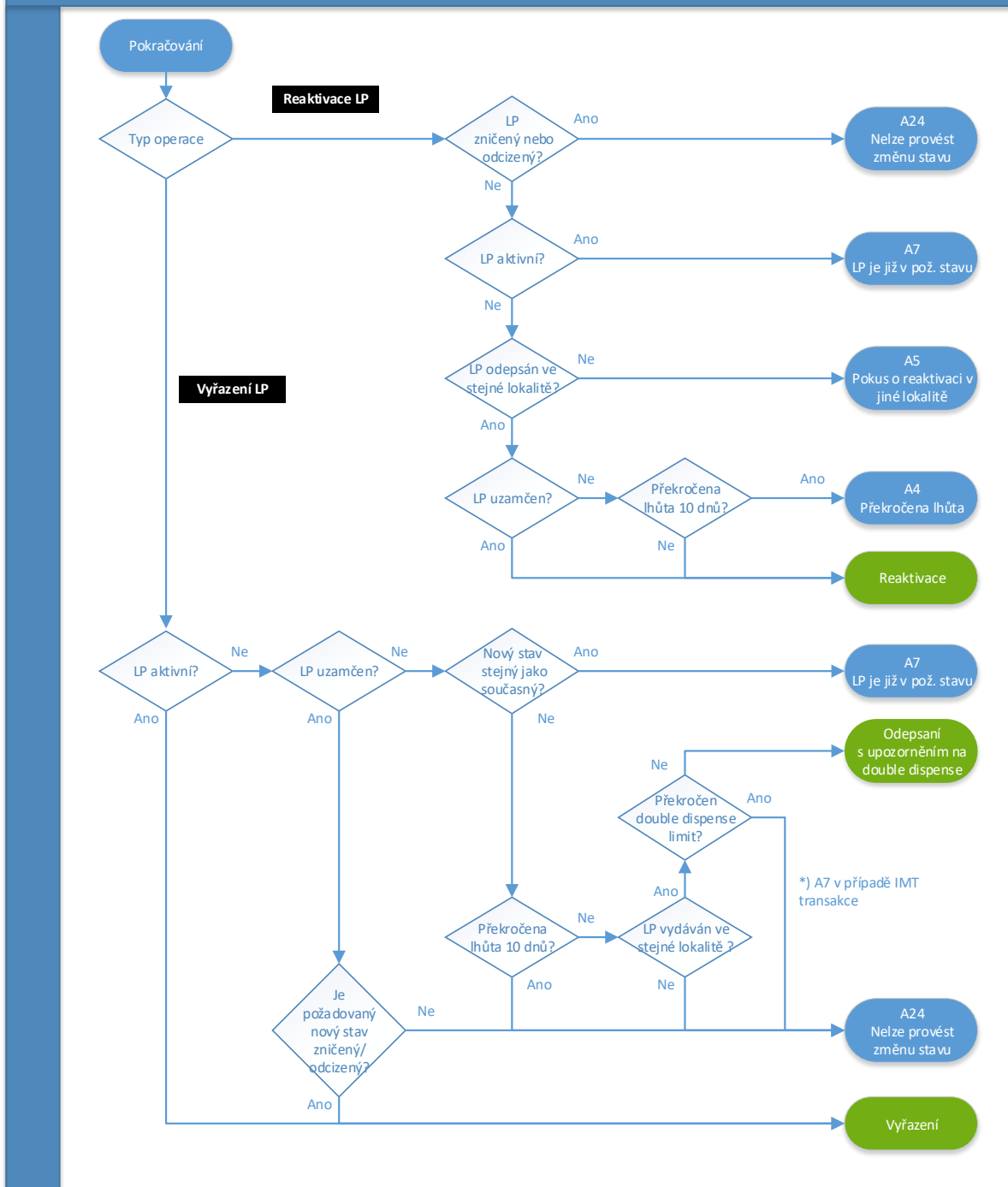
V případě, že během Intermarket operace (IMT), není v 2. kroku nalezeno SN, tak systém přes LOT hledá SN v systému jiného státu. Pokud ani poté není nalezeno, pak teprve NSOL indikuje SN nenalezeno.

Proces ověřování přípravku v NSOL/EU Hubu



Obrázek 9 – proces ověření léčivého přípravku

Proces ověřování přípravku v NSOL/EU Hubu (pokračování)



Obrázek 10 - proces ověření léčivého přípravku (pokračování)

Tabulka P.4 – Stav, které mohou **vyvolat** „Podezření na padělek“ a generují příslušný alert

Kód přípravku (PC)		Sériové číslo (SN)		Šarže (LOT)	Expirace (EXP)	Popis	Alert Code
NSOL	EU-HUB*	NSOL	NMVS jiné země*	NSOL NMVS**	NSOL NMVS		
Nenalezen	Nenalezen	x	x	x	x	Nenalezen kód přípravku.	A1
Nalezeno + shoda	x	Nenalezeno	x	Nenalezeno ¹⁾	x	Šarže nenalezena	A2
Nalezeno + shoda	x	Nenalezeno	Nenalezeno	Nalezeno + shoda ³⁾	x	Sériové číslo nenalezeno.	A3
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno + shoda	x	Odlíšná	x	Není shoda v šarži přípravku.	A68
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno + shoda	x	Nalezeno + shoda	Odlíšná	Nesouhlasí datum expirace.	A52
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno x Duplictní v dávce	x	x	x	Duplictní sériové číslo v hromadné operaci	A32
Intermarket operace - hledání dat v EU HUB a jiných národních systémech							
Nenalezen	Nalezeno + shoda	x	Nenalezen	x	x	Sériové číslo nenalezeno.	A3
Nenalezen	Nalezeno + shoda	x	x	Nenalezeno ²⁾	x	Šarže nenalezena	A2
Nenalezen	Nalezeno + shoda	x	Nalezeno + shoda	Nalezeno + shoda	Odlíšná	Nesouhlasí datum expirace.	A52
Alerty způsobené chybnou operací - při reaktivaci							
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno Neaktivní ⁴⁾	x	Nalezeno + shoda	Nalezeno + shoda	Sériové číslo není ve stavu Aktivní. (viz Tab 2).	A5
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno Aktivní ⁶⁾	x	Nalezeno + shoda	Nalezeno + shoda	LP je již ve stavu aktivní	A7
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno Neaktivní ⁷⁾	x	Nalezeno + shoda	Nalezeno + shoda	Překročena lhůta pro reaktivaci	A4
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno Neaktivní ⁸⁾	x	Nalezeno + shoda	Nalezeno + shoda	Nelze provést změnu stavu	A24
Alerty způsobené chybnou operací - při vyřazení/výdeji - platí i pro IMT operace, pouze by se ověřovalo v jiném NMVS místo NSOL							
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno Neaktivní ⁴⁾	x	Nalezeno + shoda	Nalezeno + shoda	Sériové číslo není ve stavu Aktivní. (viz Tab 2).	A5
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno Neaktivní ⁵⁾	x	Nalezeno + shoda	Nalezeno + shoda	Sériové číslo není ve stavu Aktivní. (viz Tab 2).	A7
Nalezeno + shoda	x	Nalezeno Neaktivní	x	Nalezeno + shoda	Nalezeno + shoda	Nelze provést změnu stavu	A24

x - nemá smysl ověřovat

- 1) SN nenalezeno v NSOL vede k zjištění šarže, aby se mohlo SN hledat v jiném NMVS.
- 2) Využití Intermarket operace, dotaz na EU HUB nebo NMVS jiné země.
- 3) Ověřuje v NSOL nebo NMVS jiné země dle toho, kde je nalezeno LOT.
- 4) Pokus o reaktivaci na jiném místě.
- 5) Pokus o výdej při stavu "Neaktivní"
- 6) Pokus o zrušení akce (reaktivace balení), ale balení již bylo aktivní.

⁷⁾ Překročena lhůta 10dní pro reaktivaci.

⁸⁾ Národní systém odmítl jednu nebo více změn stavu balení, které je označeno jako odcizené nebo zničené – jedná se dná se nevratné stavy.

Pozn.:

"shoda" = shoda se stavem léčivého přípravku

Tabulka P.5 – Změny stavu balení léčivého přípravku v EMVS (EU HUB + NSOL)

Stav	Kdo může změnit stav balení léčivého přípravku				Popis
	Lékárna	Distributor	Souběžný distributor	MAH/OBP	
Active/Aktivní	ANO	ANO	ANO	ANO	Podmínka pro výdej / změna stavu.
Supplied/Dispense/Vydaný	ANO	ANO	ANO	ANO	Přípravek s daným sériovým číslem byl označen jako vydaný. Sériové číslo bylo označené jako vyřazené, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ne stejném místě (bez omezení počtu reaktivací).
Změna stavu Vydaný - Reintroduce/Reaktivace	ANO	ANO	ANO	NE	Vratka. Přípravek byl vydaný. Sériové číslo bylo označené jako vyřazené, ale může být reaktivováno (ve lhůtě 10 dnů ne stejném místě - bez omezení počtu reaktivací).
Expired/Expirovaný	NE	NE	ANO	ANO	Šarže pro dané sériové číslo již expirovala. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Withdrawn/Stažený	NE	NE	ANO	ANO	Léčivový přípravek(produkt) byl stažen z trhu. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Recalled/Odvolaný	NE	NE	ANO	ANO	Šarže pro dané sériové číslo byla stažena. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Locked/Uzamčený	NE	ANO	ANO	ANO	Přípravek s daným sériovým číslem byl dočasně vyřazen pro další šetření nebo jinou akci. Sériové číslo může být výrobcem reaktivováno v neomezené lhůtě (při zachování podmínky stejného místa).
Destroyed/Zničený	ANO	ANO	ANO	ANO	Přípravek s daným sériovým číslem byl označen pro zničení. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Stolen/Odcizený	NE	ANO	ANO	ANO	Přípravek s daným sériovým číslem byl označen jako odcizený. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Export from EU/Export z EU	NE	ANO	ANO	ANO	Přípravek s daným sériovým číslem byl označen jako exportovaný z EU. Sériové číslo bylo vyřazeno, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ve stejném místě.
Změna stavu Export from EU - Odvolání Exportu z EU	NE	ANO	ANO	ANO	Zrušení exportu. Přípravek byl označen jako exportovaný z EU. Sériové číslo bylo vyřazeno, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ve stejném místě.
Sample/Vzorek	ANO	ANO	ANO	NE	Přípravek s daným sériovým číslem byl poskytnut jako vzorek orgánům dohledu. Sériové číslo bylo vyřazeno, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ve stejném místě.
Free Sample/Vzorek zdarma	NE	ANO	ANO	ANO	Přípravek s daným sériovým číslem byl poskytnut jako vzorek zdarma. Sériové číslo bylo vyřazeno, ale může být reaktivováno ve lhůtě 10 dnů ve stejném místě.
Checked-out/Odregistrovaný	NE	NE	ANO	NE	Přípravek s daným sériovým číslem byl přebalen souběžným dovozcem. Sériové číslo je trvale vyřazeno.
Nahrání produkt master dat (přes EU HUB)			ANO	ANO	
Nahrání dat o jednotlivých baleních (přes EU HUB)			ANO	ANO	
Vyžádání reportu	ANO	ANO	ANO	ANO	

Legenda

Nutná podmínka pro ověření před výdejem
Lze reaktivovat (za určitých podmínek)
Trvale nelze vydat
Změna stavu

Pozn.:

Některé operace jsou technicky možné v systému NSOL, jsou ale zakázány národní legislativou – Zákonem o léčivech (ZOL), což výše uvedený přehled neřeší. Např.: Supplied/Vydaný – MAH ani Distributor není osobou oprávněnou k výdeji dle ZOL.

7.2 FAQ – co dělat, když ...

Samostatný a pravidelně aktualizovaný souhrn častých otázek a odpovědí je uveden na webových stránkách NOOL zde: <https://www.czmvo.cz/cs/dulezite-informace/q-a/>

Přihlašování do Národního systému pro ověřování pravosti léčiv (NSOL) a Systému pro správu alertů (Alert Management Systému, AMS)

» **Jak se mám přihlásit či registrovat do Systému pro správu alertů (AMS), Systému pro ověřování pravosti léčiv (NSOL)?**

Na hlavní stránce webu NOOL: www.czmvo.cz je možné se z jednoho místa registrovat či přihlásit do Národního systému pro ověřování pravosti léčiv (NSOL), případně do portálu EVA (Emergency Verification Application), který lze využít při výpadku lékárenské aplikace nebo problému s NSOL. Jednoduše také provedete registraci či přihlášení do Systému pro správu alertů (AMS).

» **Jak mám postupovat, když se potřebuji přihlásit do portálu NSOL a upravit údaje o mé organizaci/přidat další lokaci?**

Prostřednictvím linku na portál NSOL: <https://portal-cz.nmvo.eu> vložíte přihlašovací jméno (email Superuživatele) a heslo. Po kliknutí na tlačítko „Přihlásit se“ se zobrazí výzva k zadání kódu oprávnění, který obdržíte na váš e-mail. Pokud jste zapomněli heslo, klikněte na kolonku „Změna hesla“ na obrazovce pro přihlášení.

» **Co mám dělat, když NSOL systém není dostupný?**

Léčivé přípravky podléhající protipadělkové legislativě musí být nadále při výdeji ověřovány. Jste-li provozovatel oprávněný k výdeji, naskenujte 2D kód každého balení a jedinečný identifikátor se uloží v lékárenském/distribučním software (SW). Jakmile bude NSOL opět dostupný, odešle lékárenský SW všechny sejmuté 2D kódy v době nedostupnosti NSOL na dodatečné ověření. Dostupnost NSOL lze ověřit na webu NOOL: www.czmvo.cz, v záložce stav NSOL (<https://www.czmvo.cz/cs/stav-nsol/>). Zde se zobrazuje semafor a stav systému: zelená znamená, že systém je dostupný bez omezení. Pokud i přesto přetrvávají problémy s ověřením, může se jednat o SW problém nebo lokální potíže s internetem.

» **Jak zjistit, zda není dostupný NSOL, nebo zda je chyba v připojení či dostupnosti internetového připojení SW koncového uživatele?**

Na webových stránkách NOOL: www.czmvo.cz, v záložce stav NSOL (<https://www.czmvo.cz/cs/stav-nsol/>) se zobrazuje semafor a stav systému; zelená znamená, že systém je dostupný bez omezení. Pokud i přesto přetrvávají problémy může se jednat o SW problém nebo lokální potíže s internetem.

» **Jak postupovat, když nelze ověřit léčivý přípravek, ale NSOL systém funguje?**

Doporučujeme ověřit internetové připojení na straně koncového uživatele (lékárny) a/nebo kontaktovat svého poskytovatele IT SW, případně IT podporu.

NOOL podpora a kontakty

» Jak mohu kontaktovat NOOL?

- Provozní podpora a dotazy související s řešením a uzavíráním alertů: support@czmvo-alert.cz
- Podpora při registraci do NSOL a AMS: registrace@czmvo.cz
- Obecné informace: info@czmvo.cz
- Telefonicky (první či druhá volba na linkách) +420 224 834 153, +420 224 834 154, +420 224 834 155

Alerty a technické problémy

» Co mám dělat, když lékárna naskenuje 2D kód léčivého přípravku podléhajícího protipadělkové legislativě a spustí se alert?

Léčivý přípravek (LP) s údaji o alertu má být dán do karantény. LP je označen jedinečným alertním kódem (identifikátor alertu = alert ID ve formátu CZ-XXX-XXX-XXX-XXX-XXX), případně by mělo být ID alertu v SW koncových uživatelů uchováno spolu se záznamy o balení, které lze následně využít při vracení balení distributorovi. Stav alertu a případné požadavky na doplnění informací pro vyšetření alertu lze zjistit v Systému pro správu alertů (AMS). Více informací najdete na stránkách NOOL zde – <https://www.czmvo.cz/cs/sprava-alertu/>. V průběhu 14 dní, respektive co nejdříve od vzniku alertu je žádoucí zkontrolovat, zda se nejedná o chybu na straně koncového uživatele (správně nastavena čtečka, chyba vzniklá prohozením Y/Z v důsledku přepnutí klávesnice nebo prohozena malá/VELKÁ písmena při zapnutí CapsLock). Správné nastavení čtečky lze ověřit kontrolním scanem. Pokud léčivý přípravek nemůže být vydán, lze po uplynutí čtrnáctidenní karantény léčivý přípravek vrátit distributorovi.

» Jak mám postupovat, když čtečka špatně naskenuje 2D kód (Y/Z nebo prohozená malá/VELKÁ písmena), spustí se alert, jako lékárník si toho všimnu, přepnu klávesnici nebo vypnu „CapsLock“. Mohu naskenovat znovu 2D kód a nečekat na vyřešení alertu držitelem rozhodnutí o registraci léčivého přípravku (MAH)?

Ano, jakmile lékárna po odstranění chyby na své straně úspěšně opětovně ověří léčivý přípravek a vyřadí jedinečný identifikátor podléhající protipadělkové legislativě, může toto balení vydat pacientovi, tedy i v případě, že léčivý přípravek už jednou ověřila a z důvodu chyby na své straně původně vygenerovala alert. Opakovaným úspěšným ověřením a vyřazením jedinečného identifikátoru došlo k odstranění chyby na straně koncového uživatele. Alert bude uzavřen následně v NOOL.

» Co mám dělat, když léčivý přípravek opakovaně nelze ověřit (vzniká alert), vzápětí proběhne úspěšné ověření. Mohu tento léčivý přípravek vydat?

Pokud objevíte a opravíte chybu na své straně jako koncový uživatel, viz výše (tj. např. vypnete CapsLock nebo přepnete na správnou klávesnici), můžete po úspěšném ověření naskenovaného 2D kódu a vyřazení jedinečného identifikátoru (UI) vydat balení pacientovi.

» Je možné balení léčivého přípravku vydat, přestože vygeneroval alert, ale jedná se o balení LP, které je Ministerstvem zdravotnictví povoleno v souladu s § 11 písm. r) zákona o léčivech?

IT SW koncových uživatelů by měly evidovat tuto informaci na základě dat poskytnutých SÚKL, a tudíž je povolen výdej tohoto léčivého přípravku i přes alert. Současně Systém pro správu alertů (AMS provozovaný NOOL) tyto alerty uzavírá na základě výše zmíněného paragrafu. Proto lze přes API také v lékárně zjistit změnu stavu alertu a poté léčivý přípravek vydat (pokud by informace nebyla dostupná přímo při ověření v lékárenském IT SW).

» **Jak postupovat v případě podezření na padělek?**

Pokud držitel rozhodnutí o registraci léčivého přípravku (MAH) na základě šetření alertu označí „Podezření na padělek“, NOOL má povinnost doplnit auditní stopu nejen o lokalitu, kde alert vznikl, ale zjistit od koncového uživatele i konkrétní zařízení a osobu, která vytvořila alert a informovat SÚKL, Evropskou komisi a Evropskou lékovou agenturu o podezření na výskyt padělku. Následně probíhá standardní šetření padělku.

» **Jak postupovat, když u léčiva na příjmu či přijatého v pořádku již dříve se objeví při výdeji „balení již bylo vydáno“?**

Ujistěte se, zda došlo k výdeji v jiné lékárně, či ve vaší provozovně. Ze svého informačního systému to můžete zjistit, pokud využívá nejnovější verzi API 2.2 a zobrazuje hlášky k jednotlivým operačním kódům. Správný postup vám poradí váš poskytovatel SW. Léčivo vydané ve vaší provozovně lze do 10 dní od původního (byť mylného) výdeje reaktivovat a umožnit následný výdej po ověření a vyřazení jedinečného identifikátoru. Léčiva vydaná před touto dobou, nebo na jiné provozovně není možné korektně vydat.

» **Jak správně postupovat, když při opravě receptu nebo retaxaci vznikl alert?**

Ujistěte se se svým SW poskytovatelem, že opravy a retaxace provádíte správným postupem – při korektním postupu je vyloučeno, aby po výdeji při „účetních“ opravách vznikaly alerty. Případně požádejte SW poskytovatele, aby upravil nastavení vašeho informačního software tak, aby alerty z důvodu opravy či retaxace alertu zbytečně nevznikaly.

» **Co mám učinit, když při přípravě magistraliter přípravku vznikl alert?**

Ujistěte se se svým SW poskytovatelem, že zpracováváte magistraliter přípravu korektním postupem – každé balení LP lze „vydat“, vyřadit jedinečný identifikátor pouze jedenkrát. Při dalších použitích již načatého balení není přípustné požadavek na výdej opakovat.

» **Co dělat, když vznikl alert při zneplatňování identifikátoru COVID vakcín?**

Každý identifikátor lze zneplatnit pouze jednou – pokud přijímáte vakcíny z různých zdrojů (krajská nemocnice, distribuční společnost apod.), proveďte před zneplatněním ověření jedinečného identifikátoru balení LP, případně vzneste dotaz k vašemu dodavateli, zda již operace neproběhla.

» **Jak mohu vrátit léčivý přípravek distributorovi (z hlediska FMD)?**

Z lékárenského systému (nebo jiným způsobem podle procesu nastaveného ve vaší lékárně) zjistěte, jaké balení by se mělo vrátit (tj. léčivý přípravek je už minimálně 14 dní v karanténě a alert MAH dosud nevyřešil nebo se nejedná o chybu na straně lékárny – u koncového uživatele). Pak vytvořte vratku distributorovi, který léčivý přípravek do lékárny dodal. Je třeba dbát na správné provedení vratky pro váš používaný SW – bližší informace poskytne váš dodavatel SW. Distributor na příjmu ověří, zda zboží generuje alert, pokud ano, uloží do karantény a řeší s MAH.

» **Po úspěšném ověření při výdeji pacientovi zjistím před pacientem, že balení má ATD porušeno?**

Léčivý přípravek s porušeným ATD by neměl být vydán pacientovi. Připravte k vrácení distributorovi a pomocí systému lékárny nahlaste na SÚKL. Nicméně pokud to situace vyžaduje (např. při edukaci pacienta), můžete jako lékárník před pacientem ATD porušit a balení následně vydat.

» **Co mám dělat, když lékárna vydá balení léčivého přípravku, zákazník si ho nevyzvedne, „prošvihne se“ reaktivační lhůta (10 dní na stejném místě) a distributor odmítne léčivý přípravek přijmout zpět?**

Doporučuje se provádět ověřování v souladu s Nařízením až v okamžiku výdeje, nikoliv takto dopředu. Distributor nemá povinnost převzít balení z lékárny, které nejde již z tohoto důvodu ověřit v NSOL.

» **Jak postupovat, když je 2D kód nečitelný?**

Ověřte v okem čitelných datových prvcích: produkt kód (PC), sériové číslo (SN), číslo šarže (LOT) a datum expirace (EXP)). Všechny čtyři údaje musí být správně zadány do systému. Pokud i okem rozpoznatelné datové prvky nejsou čitelné, jedná se o běžnou vratku. Léčivý přípravek může být vrácen podle standardního postupu.

» **Co když je na krabici pouze měsíc a rok a potřebuji zadat datum expirace při ručním ověření?**

Od listopadu 2020 v rámci Release 7.0 NSOL není den v datu expiraci pro vznik alertu směrodatný; porovnává se pouze měsíc a rok, tj. při manuálním zadání lze do položky „den“ v datu expirace zadat jakékoliv datum.

» **Lze pacientovi vrátit zpět již vydaný LP?**

Podle legislativy v ČR toto nelze učinit. Podle Nařízení lze balení léčivého přípravku vrátit do stavu „Aktivní“ pouze pokud neproběhl výdej pacientovi (balení léčivého přípravku neopustilo lékárnu). V případě, kdy si přímo při výdeji léčiva pacient jeho pořízení rozmyslí, ujistěte se, že byl výdej správně stornován a balení bylo řádně reaktivováno. Správný postup vám poradí váš SW poskytovatel – nebude-li dodržen, může být znemožněn pozdější výdej léčiva a vznikne alert.

» **Jak mám postupovat u balení bez ochranných prvků?**

Nejprve zkuste ověřit, zda bylo balení bylo propuštěno z výroby před 9. únorem 2019, nebo zda spadá pod FMD – léčivé přípravky podléhající omezení výdeje na lékařský předpis, pokud nejsou zahrnuty do seznamu uvedeného v příloze I Nařízení Evropské komise v přenesené pravomoci (EU) 2016/161, nebo nepodléhající omezení výdeje na lékařský předpis zahrnuté do seznamu uvedeného v příloze II tohoto nařízení.

» **Jak se ověřují zahraniční léčivé přípravky v rámci individuálních dovozů?**

Zahraníční léčivé přípravky podléhající protipadělkové legislativě, které jsou opatřeny ochrannými prvky, se musí ověřit stejně jako ty určené pro český trh. Prostřednictvím tzv. „intermarket operací“ bude léčivý přípravek ověřen v úložišti jiného státu, pro jehož trh byl léčivý přípravek původně určen.

» **Jak se ověřují léčivé přípravky v rámci Specifického léčebného programu?**

Bližší informace o nakládání s léčivými přípravky ve Specifickém léčebném programu jsou uvedeny ve výroku rozhodnutí o souhlasu se Specifickým léčebným programem

» **Co mám udělat s balením s FMD identifikátorem i přeplepkou, u něhož se objeví např. „FMD nefunkční, použít EAN“?**

Ujistěte se, zda nejde o léčivo v rámci Specifického léčebného programu – taková léčiva mají bližší informace k nakládání s nimi uvedena ve výroku rozhodnutí o souhlasu se Specifickým léčebným programem. V případě nejasností se neváhejte dotazovat svého dodavatele o bližší informace o dodaném léčivu.

» **Jak mohu léčivý přípravek převést do jiného skladu/skladové lokace (z hlediska FMD)?**

Nevyřazujte unikátní identifikátor – UI, tedy nepoužijte „Supplied/Vydáno“ či „Vyřazeno“. Tento způsob vyřazení UI lze použít jen při výdeji balení pacientovi nebo na oddělení zdravotnického zařízení. Nejedná se o standardní postup, který by se mohl používat. Podle Zákona o léčivech nelze tento postup provádět mezi lékárnou a distribucí, i kdyby šlo o převedení v rámci jednoho IČO. Převodka mezi sklady v jiných lokalitách stejného distributora by měla znamenat fyzický převoz, ale nikdy nesmí dojít k vyřazení UI nepoužívající stav „Vyřazeno“ či „Vydáno“. Na správný postup se dotazujte svého poskytovatele SW – každý lékárenský SW může mít individuální uživatelské kroky.

» **Existuje předepsané pořadí informací v prostém textu?**

Pořadí datových prvků není stanoveno, i když se doporučuje, aby Product cod (PC) byl první. Na krabici hledejte označení polí (PC/GTIN, LOT/BATCH, EXP, SN – pozor, označení není součástí hodnoty položek). Správné zadání do SW konzultujte se svým SW dodavatelem.

Systém správy alertů – alert management systém (AMS)

» **Jak lze zjistit stav řešení alertu u léčivých přípravků v karanténě naší lékárny?**

Stav alertu po jeho vzniku může zjistit IT SW lékárny dotazem na **Systém správy alertů (AMS)** provozovaný NOOL – více na stránkách NOOL zde – <https://www.czmvo.cz/cs/sprava-alertu/distributori-lekarnici/> přes API nebo přihlášením do webového rozhraní AMS. Pokud tuto funkcionalitu IT SW koncového uživatele nenabízí, je možné se obrátit na svého poskytovatele lékárenského/distribučního IT SW, aby stav řešení alertu zajistil nebo vyžádat přístup do AMS (registrace@czmvo.cz) a přistupovat do AMS přes webové rozhraní prostřednictvím uživatelského jména a hesla.

» **Na naší provozovně vznikl alert, balení se však později povedlo úspěšně ověřit. Mohu jej vyjmout z karantény a řádně vydat pacientovi? V AMS vidím, že MAH výstrahu neuzavřel.**

Ano, pokud došlo k úspěšnému ověření balení, lze jej vydat pacientovi, přestože MAH v Systému pro správu alertů tento konkrétní alert/výstrahu neuzavřel. Alert bude následně uzavřen ze strany NOOL na základě úspěšného ověření a vyřazení UI.

Vyjádření SÚKL k dotazům NOOL

» **Je nutné uzavírat alerty, které vznikly v roce 2020?**

Všechny alerty v Systému pro správu alertů (Alert management systém, AMS) musí být uzavřeny.

Mezi neuzavřenými alerty z roku 2020 se jedná převážně o 3 typy alertů:

A7 – „balení již v požadovaném stavu“

A3 – „balení nenalezeno“

A52 – „nesoulad expirace“

Dotčené typy alertů z roku 2020 lze uzavřít, pokud MAH vyloučí chybu na své straně a poskytne maximum dostupných informací v případech, kdy nelze zjistit bližší informace k příčině alertů a není již k dispozici vzorek LP. Alerty, které nejsou prošetřeny standardním způsobem, je nutno v systému označit vhodným příznakem za účelem rozlišení alertů, které byly šetřeny standardně a které nestandardně.

Dotčené typy alertů vzniklých v roce 2020 mohou být v systému AMS uzavřeny po poskytnutí maximálních informací od MAH a s vhodným příznakem týkajícím se nestandardního šetření.

» **Může koncový uživatel uzavřít alert, vznikl-li chybou koncového uživatele?**

Alerty vzniklé u koncových uživatelů NSOL, u kterých je identifikována jako jejich příčina technického charakteru, tj. nesprávné nastavení čtečky nebo klávesnice (CapsLock, přepnutá klávesnice), chyba softwaru nebo nekorektní manuální zadání, lze po odstranění příčiny uzavřít v Systému pro správu alertů se stavem – „Uzavřeno – KU – Technická chyba“. Po následném úspěšném ověření balení a vyřazení jedinečného identifikátoru může být balení léčivého přípravku vydáno veřejnosti.

» **Jak bude NOOL postupovat v případě nespolupráce nebo absence vyšetřování u držitelů rozhodnutí o registraci (MAH) a koncových uživatelů NSOL**

NOOL jednou měsíčně poskytne SÚKL seznam držitelů rozhodnutí o registraci LP (MAH) a koncových uživatelů, kteří alerty nevyšetřují nebo neposkytují vyžadovanou součinnost a doplňující informace.

» **Kdo uzavírá alerty, které vznikly u balení LP, kterým byla udělena výjimka na základě § 11 písm. r) zákona o léčivech?**

NOOL s využitím systému pro správu alertů nadále může uzavírat, pokud se jedná o šarži či produkt na výjimce (LP povolené dle § 11 písm. r) zákona o léčivech.

» **Jak se uzavírají alerty jednoznačně způsobené MAH/OBP?**

Alerty vzniklé u držitelů rozhodnutí o registraci LP mohou být držiteli uzavřeny bez detailního šetření. Je zapotřebí uvést příčinu a alert uzavřít příslušnou volbou v Systému pro správu alertů.

» **Lze LP vydané nemocniční lékárnou na oddělení nemocnice vrátit zpět do nemocniční lékárny?**

Léčiva vydaná nemocniční lékárnou na žádanku nelze vrátit zpět do lékárny. Pokud je nemocniční lékárně vydáno balení přípravku na žádanku v rámci jednoho poskytovatele a došlo k vyřazení jedinečného identifikátoru, považuje se balení jako vydané veřejnosti, přestože nebylo vydáno pacientovi, ale zdravotnickému zařízení.

» **Kdy je zahájena karanténa LP?**

Zahájení doby karantény je spuštěno vznikem prvního alertu na daný produkt a sériové číslo i v případě, že k jednomu balení léčivého přípravku, tj. stejnému sériovému číslu vznikne po sobě několik alertů.

7.3 ALERTY – typy a příčiny

Tabulka P.6 – Typy alertů a jejich příčiny

OC Operační kód	Typ alertu	Identifikované příčiny alertů
<p>41020001</p> <p>41020002</p>	<p>A2 – Batch not found, Šarže nenalezena</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Nenahraná data – šarže chybí nebo je špatně nahraná. • Selhání IMT (při chybném zadání čísla šarže, není šarže nalezena v cizím úložišti). • Špatně vytištěný kód na balení. • Rychlé skenování zapříčiní spojení čísla šarže s GTIN či SN, nebo se číslo šarže načte dvakrát. • Záměna Y/Z nebo záměna velká a malá písmena – příčinou je zapnutý CAPS LOCK před skenováním (nebo – stisknutý SHIFT při skenování). Záměna Y/Z je způsobena přepnutím do jiné než pro čtečku nastavené klávesnice – u klávesnicových emulátorů snímačů (nejčastěji anglická x česká, občas QWERTZ x QWERTY). • OBP s „indickými kódy“ používá GTIN, který později použil pro FMD, tj. generuje se alert. • Nepoužití oddělovačů způsobí posun části čísla či jiných znaků do čísla šarže. • Skenování léčivých přípravků špatně nastavenými čtečkami způsobí odeslání špatného čísla šarže (max. při nastavování snímače). • Špatné manuální zadání (1 x I, O x 0). • Time out systému (šarže se nenalezne z důvodu neobdržení odpovědi na dotaz v požadovaném časovém limitu). • Načtení testovacího kódu v ostrém prostředí NSOL.
<p>41020005</p>	<p>A52 – Expiry data mismatch, Chyba v datu expirace</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Nepoužití oddělovačů způsobí posun části čísla či jiných znaků do čísla šarže. • Systémy koncových uživatelů konvertují datum expirace např. 210600 na datum 210531 nebo 2510631 (V CZ se již nevyskytuje). • Ruční zadávání – chybné opakované manuální vkládání dat nebo ruční zadání data expirace z obalu ve tvaru MM/RR. • Time out systému (datum se neověří z důvodu neobdržení

OC Operační kód	Typ alertu	Identifikované příčiny alertů
		<p>odpovědi na dotaz v požadovaném časovém limitu).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Výrobce nahrál nesprávná výrobní data balení (Product Pack Data) do EU Hubu. • Výrobce natiskl nesprávná identifikační data balení do 2D kódu. • Výrobce natiskl nesprávná identifikační data balení do okem čitelného formátu. • Namísto hodnoty expirace se načte číslo šarže.
<p>41020001 41020002</p>	<p>A3 – Pack not Found, Balení nenalezeno</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Nenahraná data – sériová čísla chybí nebo jsou špatně nahraná. • Nepoužití oddělovačů způsobí posun části čísla či jiných znaků do sériového čísla. • Záměna Y/Z nebo záměna velká a malá písmena – (viz komentář k typu A2). • Špatné manuální zadání. • Špatně vytištěný kód. • Rychlé skenování více balení najednou. • Do hodnoty SN se načte část jiného SN, případně část GTIN nebo šarže. • SN je příliš krátké (useknuté) nebo naopak dlouhé (část jiného údaje) či obsahuje nepovolené znaky. • Nedokončené/špatné skenování – nekompletní číslo nebo EAN kód připojen k číslu šarže. • Time out systému (balení se nenalezne z důvodu neobdržení odpovědi na dotaz v požadovaném časovém limitu).
<p>41020003</p>	<p>A68 – Batch ID Mismatch, Chyba v názvu šarže</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Špatně nahrané číslo šarže. • Nepoužití oddělovačů způsobí posun části čísla šarže nebo jiných znaků do čísla šarže. • Rychlé skenování zapříčiní spojení více údajů dohromady. • Číslo šarže se načetlo dvakrát. • Nedokončené/špatné skenování – nekompletní číslo nebo EAN kód připojen k číslu šarže. • Záměna Y/Z nebo záměna velká a malá písmena - příčinou je zapnutý CAPS LOCK před skenováním (nebo– stisknutý SHIFT při skenování). Záměna Y/Z je způsobena přepnutím do jiné než pro čtečku nastavené klávesnice – u klávesnicových emulátorů snímačů (nejčastěji anglická x česká, občas QWERTZ x QWERTY).

OC Operační kód	Typ alertu	Identifikované příčiny alertů
		<ul style="list-style-type: none"> Špatné manuální zadání (1 x I, O x 0).
51220201	A7 – Pack already in requested state, Balení již v požadovaném stavu	<ul style="list-style-type: none"> Re-upload dat na straně MAHa u již distribuovaných balení. Omylem provedená dvojitá operace nebo chybné vyřazení balení do nesprávného stavu. Nesprávné interní označení a zařazení balení v důsledku nedorozumění. Přeprodej mezi lékárnami, kdy prodávající lékárna nesprávně vyřadí balení do stavu Vydané a druhá lékárna při pokusu o výdej pacientovi vygeneruje alert. OBP se pokusí změnit stav balení u již vyřazeného jedinečného identifikátoru (např. „vzorek na vzorek“). Chyby vedoucí k znovu-odeslání požadavku. Time out systému.
51220201 51220000 51220200 51220300 51220301 51220400 51220401 51220500 51220501 51220600 51220601 51220700 51220701 51220800 51220801 51220900 51220901 51320000 51320200 51320201 51320300	A24 – Status change could not be performed, Změna stavu nemohla být provedena	<ul style="list-style-type: none"> OBP se pokusí odepsat již vyřazený 2D kód. Pokus o dvojitě odepsání u koncového uživatele – již vyřazené balení. Pokus o vyřazení již neaktivního nebo exspirovaného balení. Nesprávné interní označení a zařazení balení v důsledku nedorozumění.

OC Operační kód	Typ alertu	Identifikované příčiny alertů
51320301 51320400 51320401 51320500 51320501 51320600 51320601 51320700 51320701 51320800 51320801 51320900		
41020000	A1 – Product code unknown, Produkt kód nenalezen	<ul style="list-style-type: none"> • Kód produktu nenahrán do EMVS. • Product Master data (PMD) nezaložena nebo selhalo doručení PMD do NSOL. • Produktové kódy nejsou v souladu s národními požadavky na kódování (NTIN místo GTIN). • Skenování léčivých přípravků, které nespádají pod FMD („indické kódy“, „lékařské přístroje“). • Špatné manuální zadání. • Načtení 2D kódu na krabici nebo paletě.
52120000	A32 – Duplicitní identifikátory balení	<ul style="list-style-type: none"> • Bulk dotaz (hromadný dotaz) – duplicitní SN v dávce.

7.4 Stavby alertů v Systému pro správu alertů (AMS)

V systému pro správu alertů jsou definovány jednotlivé stavy v rámci řešení alertů vzniklých v NSOL. Číselník stavů alertů popisuje jednotlivé části procesu řešení alertů z pohledu všech uživatelů Systému pro správu alertů (AMS) NOOL i automatických kroků, které jsou v rámci procesu definovány. Kompletní přehled stavů s jejich názvy a postavením v rámci procesu poskytuje mapa alertních procesů a stavů a níže uvedený číselník 4.0.

Každý stav má specifické označení, které se skládá z **čísla stavu** (např. 01d, 04a, 06m...) a **názvu stavu** (např. Neznámý MAH, MAH si vyžádal doplňující informace od KU, Uzavřeno – Procesní chyba KU...). Název stavu je maximálně zkrácen, aby bylo možno jej zobrazit při vyhledávání přes filtry v AMS NOOL. Současně ale každý stav má kompletní informaci, která vysvětluje, co přesně znamená. Lze ji zobrazit v AMS NOOL.

Stavy alertů jsou v AMS NOOL rozděleny do skupin dle fáze řešení alertů:

- nové alerty,
- investigace alertu, součástí je předanalýza alertů – provádí NOOL,
- nečinnost při šetření alertů – eskalace,
- dožádání doplňujících informací,
- uzavření alertu.

Předanalýza alertů

Ve fázi předanalýzy alertů NOOL poskytne informace k alertu pro další vyšetřování i nabídne možné příčiny vzniku alertu v AMS NOOL.

Tabulka P.7 – Předanalýza alertů – přehled možných zjištění a doplnění informací o alertu

Název	Popis situace posuzované při předanalýze	Možnosti dalšího řešení alertů – MAH
Operace MAH/OBP	Bylo bylo zjištěno, že se jedná o alert vzniklý operací MAH, kdy ještě balení LP není u KU.	MAH/OBP pokračuje v šetření a uzavření alertu bez nutnosti zapojit koncového uživatele.
IMT operace	Alert vznikl na jiném trhu, než kde byla fyzicky ověřována pravost balení LP. Doplněno, zda ČR je zde jako „initiating“ nebo „fullfiling“ market.	V MAH/OBP pokračuje v šetření u alertů označených jako „initiating market“ dle běžných postupů. Alerty „fullfiling market“ jsou v AMS NOOL uzavřeny automaticky.
MAH - Výjimka dle ZOL 11r	Chyba MAH – ošetřeno výjimkou dle ZOL 11r.	MAH/OBP může alert uzavřít sám stavem 06d Uzavřeno – Výjimka ZOL par 11r, může uzavřít i AMS NOOL.
KUT - Caps Lock	Pravděpodobně se jedná chybu koncového uživatele – technická. Podezření na neošetřenou chybu klávesnice (Caps Lock).	MAH/OBP pokračuje v šetření a uzavření alertu v součinnosti s koncovým uživatelem (potvrdí příčinu alertu nebo identifikují jinou) nebo může alert došetřit přímo KU a uzavřít alert stavem 06b – Uzavřeno – Technická chyba KU a znovu

Název	Popis situace posuzované při předanalýze	Možnosti dalšího řešení alertů – MAH
		ověřit balení LP před výdejem.
KUT - dlouhý řetězec v SN	Pravděpodobně se jedná o chybu koncového uživatele – technická. Podezření na chybné nastavení snímače (dlouhý řetězec v SN).	MAH/OBP pokračuje v šetření a uzavření alertu v součinnosti s koncovým uživatelem (potvrdí příčinu alertu nebo identifikují jinou) nebo může alert došetřit přímo KU a uzavřít alert stavem 06b – Uzavřeno – Technická chyba KU a znovu ověřit balení LP před výdejem.
KUT - EN/CZ	Pravděpodobně se jedná o chybu koncového uživatele – technická. Podezření na neošetřenou chybu klávesnice (EN/CZ).	MAH/OBP pokračuje v šetření a uzavření alertu v součinnosti s koncovým uživatelem (potvrdí příčinu alertu nebo identifikují jinou) nebo může alert došetřit přímo KU a uzavřít alert stavem 06b – Uzavřeno – Technická chyba KU a znovu ověřit balení LP před výdejem.
KUT - krátký řetězec v SN	Pravděpodobně se jedná o chybu koncového uživatele -- technická. Podezření na chybné nastavení snímače (krátký řetězec v SN).	MAH/OBP pokračuje v šetření a uzavření alertu v součinnosti s koncovým uživatelem (potvrdí příčinu alertu nebo identifikují jinou) nebo může alert došetřit přímo KU a uzavřít alert stavem 06b – Uzavřeno – Technická chyba KU a znovu ověřit balení LP před výdejem.
KUT - záměna znaků	Pravděpodobně se jedná o chybu koncového uživatele – technická. Podezření na nízkou kvalitu snímače (záměna znaků O/0,E/3,I/L,...).	MAH/OBP pokračuje v šetření a uzavření alertu v součinnosti s koncovým uživatelem (potvrdí příčinu alertu nebo identifikují jinou) nebo může alert došetřit přímo KU a uzavřít alert stavem 06b – Uzavřeno – Technická chyba KU a znovu ověřit balení LP před výdejem.
KUP - Opakovaný výdej	Pravděpodobně se jedná o chybu koncového uživatele – procesní. Pravděpodobně opakovaný výdej.	MAH/OBP pokračuje v šetření a uzavření alertu v součinnosti s koncovým uživatelem (potvrdí příčinu alertu nebo identifikují jinou) 06f – Uzavřeno – Procesní chyba KU – nelze vydat.
MAH - nenahraná šarže	Chyba MAH – ošetřeno výjimkou dle ZOL 11r.	MAH/OBP může alert uzavřít sám stavem 06d Uzavřeno – Výjimka ZOL par 11r, může uzavřít i AMS NOOL.
NSOL - alert z roku 2020	Alert z roku 2020 + A3 nebo A7 nebo A52 – lze řešit MAHem zrychleně bez zapojení koncového uživatele.	MAH/OBP může alert uzavřít bez součinnosti s koncovým uživatelem (dohodnuto se SÚKL). Alert je označen příznakem v AMS NOOL pro snadnou identifikaci takto specificky uzavíraných alertů.
NSOL - PSUN	Chyba NSOL – chyba v synchronizaci mezi trhy (PSUN transakce, alert vznikl mimo CZ).	Alert bude automaticky uzavřen v AMS NOOL.

Tabulka P.8 – Číselník stavů alertů v Systému pro správu alertů (AMS) NOOL

Kód a název stavu alertu	Zpráva pro koncového uživatele (KU) – lékárnou, distributora	Zpráva pro držitele rozhodnutí o registraci (MAH) či OBP	Situace – vysvětlení
01a – Nový – transakce KU	Nová výstraha – výsledek investigace NOOL případně v poli „Předanalýza – automatická“. Balení mějte v karanténě. Pokud se domníváte, že se jedná o odstranitelnou chybu na vaší straně, po odstranění problému se můžete pokusit o opětovnou verifikaci. Pokud bylo následné ověření úspěšné, lze LP vydat, a alert můžete v AMS NOOL uzavřít pomocí příslušného stavu.	Nová výstraha – výsledek investigace NOOL případně v poli „Předanalýza – automatická“.	Vznikla nová výstraha, alert vznikl u koncového uživatele. U alertu může být zaznamenán výsledek předzpracování NOOLEm (chyba na straně koncového uživatele – y/z. krátké/dlouhé, jiná opravená chyba KU...), výjimka dle ZOL par. 11r. MAH/OBP používá AMS NOOL.
01aa – Nový – Notifikace	Nová výstraha – výsledek investigace NOOL případně v poli „Předanalýza – automatická“. Balení mějte v karanténě. Pokud se domníváte, že se jedná o odstranitelnou chybu na vaší straně, po odstranění problému se můžete pokusit o opětovnou verifikaci. Pokud bylo následné ověření úspěšné, lze LP vydat a alert můžete v AMS NOOL uzavřít pomocí příslušného stavu.	Nová výstraha – výsledek investigace NOOL případně v poli „Předanalýza – automatická“.	Vznikla nová výstraha. Výsledek předzpracování NOOLEem se do "klikacích emailů" nepřenáší. Alert vznikl u koncového uživatele. MAH/OBP nepoužívá AMS NOOL – je odeslán "klikací" e- mail.
01b – MAH – Nový – transakce MAH/OBP/PD	•	Nová výstraha – operace MAH/OBP/PD	Vznikla nová výstraha, jedná se o operaci MAH/OBP/paralelní distributor – tyto alerty se nepředávají do "klikacích emailů".
01c – Neznámý MAH	V řešení – NOOL hledá MAH. Nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě. Případně můžete poskytnout NOOLu fotku balení nebo informace o MAHovi pomocí volby AMS NOOL "Odeslat zprávu NOOL".	•	Výstraha, kde se nepodařilo automaticky určit MAHa. Pravděpodobně datová chyba NOOL nebo EMVO.
02a – MAH – Investigace – KU	MAH zahájil investigaci alertu – výsledek investigace NOOL případně v poli „Předanalýza – automatická“. Balení mějte v karanténě. Pokud se domníváte, že se jedná o odstranitelnou	Zahájili jste Investigaci – operace koncového uživatele.	MAH informuje, že začal vyšetřování příčiny vzniku alertu. Alert vznikl u koncového uživatele.

Kód a název stavu alertu	Zpráva pro koncového uživatele (KU) – lékárnou, distributora	Zpráva pro držitele rozhodnutí o registraci (MAH) či OBP	Situace – vysvětlení
	chybu na vaší straně, po odstranění problému se můžete pokusit o opětovnou verifikaci. Pokud bylo následné ověření úspěšné, lze LP vydat a alert můžete alert uzavřít v AMS NOOL pomocí příslušného stavu.		
02b – MAH – investigace – operace MAH/OBP/PD	•	Investigace – operace MAH/OBP/PD.	MAH informuje, že začal vyšetřování příčiny vzniku alertu. Alert nevznikl u koncového uživatele.
02c – NOOL – Investigace MAH	V řešení – NOOL hledá MAH. Nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě. Případně můžete poskytnout NOOLu fotku balení nebo informace o MAHovi pomocí volby AMS "Odeslat zprávu NOOL".	•	NOOL informuje, že začal vyšetřování alertu. MAH není znám.
03a – MAH – Nečinnost 7 dní	V řešení – nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě. MAH byl upozorněn na nečinnost při vyšetřování alertu.	Upozornění, výstraha ve stavu "Nový" více než 7 dní.	MAH byl upozorněn na nečinnost při vyšetřování výstrahy (nečinnost MAH 7 dní).
03b – MAH – Nečinnost 10 dní	V řešení – nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě. MAH byl opakovaně upozorněn na nečinnost při vyšetřování alertu.	Varování – výstraha ve stavu "Nový" více než 10 dní.	MAH byl upozorněn na nečinnost při vyšetřování výstrahy (nečinnost MAH delší než 10 dní), varování před oznámením na SÚKL po 30 dnech.
03c – KU – Nečinnost 48 hodin	Varování – MAH žádá doplňující informace! Od žádosti uplynulo více než 48 hodin!	Koncový uživatel obdržel upozornění, že MAH požaduje doplňující informace a po více než 48 hodinách mu je nedodal.	MAH požaduje po koncovém uživateli doplňující informace (přes AMS NOOL). KU nereaguje více než 48 hodin.
03d – KU – Nečinnost 5 dní	Varování – MAH žádá doplňující informace! Od žádosti uplynulo více než 5 dní!	Koncový uživatel obdržel upozornění, že MAH požaduje doplňující informace a po více než 5 dnech mu je nedodal.	MAH požaduje po koncovém uživateli doplňující informace (přes AMS NOOL). KU nereaguje více než 5 dní.

Kód a název stavu alertu	Zpráva pro koncového uživatele (KU) – lékárnou, distributora	Zpráva pro držitele rozhodnutí o registraci (MAH) či OBP	Situace – vysvětlení
03dd – Alert neodeslán na CC	V řešení – nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.	•	Alert nebyl odeslán na Call Centrum NOOL (MAH není připojen do AMS NOOL), technická nebo datová chyba NOOL.
04a – MAH – Info od KU	MAH žádá o doplňující informace! Více naleznete v textové zprávě nebo v příloze zprávy. Prosíme o rychlou odpověď. LP do doby vyšetření nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.	Vyžádány doplňující informace od koncového uživatele.	MAH si vyžádal doplňující informace od koncového uživatele (např. foto balení LP).
04b – MAH – Info od NOOL	V řešení – nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.	Vyžádány doplňující informace od NOOL.	MAH si vyžádal doplňující informace od NOOLu (audítní stopa...).
04d – NOOL – Info od KU – MAH	NOOL žádá o doplňující informace! Více naleznete v textové zprávě nebo v příloze zprávy. Prosíme o rychlou odpověď. LP do doby vyšetření nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.	•	NOOL si vyžádal doplňující informace od KU. NOOL hledá MAHa.
04e – NOOL – Info od EMVO – MAH	V řešení – NOOL hledá MAH. Nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě. Případně můžete poskytnout NOOLu fotku balení nebo informace o MAHovi pomocí volby AMS "Odeslat zprávu NOOL".	•	NOOL si vyžádal doplňující informace od EMVO. NOOL hledá MAHa.
05a – KU – Info na MAH	Požadované informace jste zaslali na MAH. Vyčkejte. Nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.	Koncový uživatel zaslal požadované doplňující informace.	Koncový uživatel zaslal doplňující informace na MAH.
05b – NOOL – kontakt KU	MAH žádá o doplňující informace! V nejbližší době Vás bude kontaktovat Call centrum NOOL, s kterým požadavky MAHa proberete. LP do doby vyšetření nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.	NOOL kontaktuje koncového uživatele.	Na základě požadavku MAHa NOOL (Call centrum) kontaktovalo koncového uživatele.
05c – NOOL – Info od KU na MAH	V řešení – nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.	Požadované informace od koncového uživatele předány.	NOOL předal požadované informace od koncového uživatele na MAHa.

Kód a název stavu alertu	Zpráva pro koncového uživatele (KU) – lékárnou, distributora	Zpráva pro držitele rozhodnutí o registraci (MAH) či OBP	Situace – vysvětlení
05d – NOOL – Info MAH	V řešení – nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.	Požadované informace od NOOL předány.	NOOL předal požadované informace na MAHa (Auditní stopa...).
06a – Uzavřeno – Chyba MAH – Opraveno	Opraveno – lze znovu ověřit! Vraťte z karantény. Po úspěšném ověření lze vydat. Pokud nebylo ověření opět úspěšné, vraťte balení zpět do karantény i s novým ID alertu (uplynulo-li dosud méně než 14 dní v karanténě původního alertu) nebo vraťte dodavateli (po marném uplynutí 14 dní v karanténě) s označením ID alertu.	Uzavřeno – chyba MAH/OBP, opraveno.	MAH ukončil vyšetřování, potvrdil chybu na své straně, opravil příčinu alertu.
06b – Uzavřeno – Technická chyba KU	MAH/OBP vyloučil chybu na své straně. Jedná se o technickou chybu KU. Zkontrolujte, že jste odstranili příčinu technické chyby, a poté lze znovu ověřit! Vraťte z karantény. Po úspěšném ověření lze vydat.	Uzavřeno – MAH/OBP vyloučil chybu na své straně. KU potvrdil, že se jedná o technickou chybu KU.	MAH nebo KU ukončil vyšetřování. KU potvrdil, že se jedná o technickou chybu na straně KU. KU Příčinu alertu opravil, po kontrole lze znovu ověřit.
06c – Uzavřeno – Chyba MAH – Neopraveno	Chyba MAH/OBP. Nelze opravit – nelze znovu ověřovat. Balení vraťte dodavateli s označením ID alertu.	Uzavřeno – Chyba MAH/OBP – nelze opravit.	MAH ukončil vyšetřování, potvrdil chybu na své straně, ale nelze ji opravit.
06d – Uzavřeno – Výjimka ZOL 11r	Výjimka ZOL 11r – NEOVĚŘUJTE! Lze vydat. Uvolněte z karantény.	Uzavřeno – výjimka ZOL 11r.	Výstraha, na kterou se vztahuje výjimka ZOL 11r.
06e – Uzavřeno – Před 9. 2. 2019	Propuštěno z výroby před 9. 2. 2019 – nepodléhá FMD – NEOVĚŘUJTE! Lze vydat. Uvolněte z karantény.	Uzavřeno – Propuštěno z výroby před 9. 2. 2019.	LP byl propuštěn z výroby před 9. 2. 2019, nepodléhá FMD.
06f – Uzavřeno – Procesní chyba KU – nelze vydat	Procesní chyba KU. Nelze opravit, nelze znovu ověřovat, nelze vydat. Další postup dle interních procesů organizace.	Uzavřeno – Procesní chyba KU – nelze vydat.	Vyšetřování ze strany MAH, NOOL i KU potvrdilo, že se jedná se o procesní chybu na straně KU (opakovaný výdej na jiném pracovišti, pokus o reaktivaci po více než 10 dnech, apod.), nelze vydat.

Kód a název stavu alertu	Zpráva pro koncového uživatele (KU) – lékárnou, distributora	Zpráva pro držitele rozhodnutí o registraci (MAH) či OBP	Situace – vysvětlení
06g – Uzavřeno – Chyba NSOL	Chyba NSOL – lze znovu ověřit! Uvolněte z karantény.	Uzavřeno – chyba NSOL.	Vyšetřování ze strany MAH i NOOL potvrdilo, že se jedná o systémovou chybu NSOL. Lze znovu ověřit.
06h – Podezření na Padělek!	Vyšetřování ze strany MAH i NOOL potvrdilo možný PADĚLEK! Informace bude předána na SÚKL, EMVO, EMA, EK. BALENÍ LP pečlivě USCHOVEJTE! Budete kontaktováni ohledně dalšího postupu.	Vyšetřování ze strany MAH i NOOL potvrdilo možný padělek, informace bude předána na SÚKL, EMVO, EMA, EK.	Vyšetřování ze strany MAH i NOOL potvrdilo možný padělek, informace bude předána na SÚKL, EMVO, EMA, EK.
06i – Uzavřeno – Chyba MAH transakce – Opraveno	•	Uzavřeno – chyba MAH/OBP, opraveno. MAH/OBP transakce.	MAH ukončil vyšetřování, potvrdil chybu na své straně, opravil. MAH/OBP transakce.
06j – Uzavřeno – Chyba MAH transakce – Neopraveno		Uzavřeno – Chyba MAH/OBP – nelze opravit. MAH/OBP transakce.	MAH ukončil vyšetřování, potvrdil chybu na své straně, nelze ji opravit. MAH/OBP transakce.
06k – Uzavřeno – chyba PD – Neopraveno		Uzavřeno – chyba paralelního distributora. Nelze opravit. MAH/OBP transakce.	MAH ukončil vyšetřování, potvrdil chybu na straně paralelního distributora, nelze ji opravit. MAH/OBP transakce.
06m – Uzavřeno – Procesní chyba KU – lze vydat	Procesní chyba KU. Po dokumentaci příčiny alertu dle požadavků SÚKL můžete bez ověřování vydat. Zatím není aktivováno	Uzavřeno – Procesní chyba KU – lze vydat. Zatím není aktivováno	Vyšetřování ze strany MAH, NOOL i KU potvrdilo, že se jedná se o procesní chybu na straně KÚ (opakovaný výdej na jiném pracovišti, pokus o reaktivaci po více než 10 dnech, apod.). Po zdokumentování příčiny dle požadavků SÚKL lze vydat bez nového ověřování a vyřazení. Zatím není tento postup finální a schválen. V řešení se SÚKL.
06z – Uzavřeno – Alert 2019	Uzavřeno – alert z roku 2019.	Uzavřeno – alert z roku 2019.	Alert s datem vzniku v roce 2019. Po dohodě se SÚKL jsou všechny neuzavřené alerty z roku 2019 uzavřeny a budou

Kód a název stavu alertu	Zpráva pro koncového uživatele (KU) – lékárnou, distributora	Zpráva pro držitele rozhodnutí o registraci (MAH) či OBP	Situace – vysvětlení
			postupně převedeny do archivu.
07a – Podezření na Padělek! Info předáno	Vyšetřování ze strany MAH i NOOL potvrdilo možný PADĚLEK! Informace byla předána na SÚKL, EMVO, EMA, EK. BALENÍ LP pečlivě USCHOVEJTE! Budete nebo jste byli kontaktováni ohledně dalšího postupu.	Vyšetřování ze strany MAH i NOOL potvrdilo možný padělek, informace byla předána na SÚKL, EMVO, EMA, EK.	Vyšetřování ze strany MAH i NOOL potvrdilo možný padělek, informace byla předána na SÚKL, EMVO, EMA, EK.

7.5 ALERTY – typy a možnosti jejich řešení v AMS NOOL; postupy pro koncové uživatele NSOL

Po vzniku alertu vždy následuje šetření příčin alertu, aby bylo „vyvráceno podezření na padělek“ prostřednictvím technické příčiny či chyby na straně MAH, koncového uživatele nebo systému NSOL.

V průběhu zjišťování příčiny alertu držitel rozhodnutí o registraci (MAH) či NOOL mohou kontaktovat koncového uživatele s požadavkem na poskytnutí doplňujících informací. Kontaktování ze strany MAH je vždy prostřednictvím anonymní komunikace – primárně s využitím Systému pro správu alertů (AMS NOOL) – zasláním zprávy, jež obsahuje požadavek na doplnění informace. Na vznik požadavku je koncový uživatel upozorněn vždy automaticky generovaným e-mailem na adresu uvedenou při registraci k NOOL. Tento upozorňovací e-mail obsahuje číslo alertu, datum vzniku, název a adresu provozovny, text obsažený ve zprávě od MAHa i název MAH.

Zprávu obdrží konkrétní koncový uživatel i při zjišťování stavu alertu v AMS NOOL, jakmile se připojí do AMS NOOL přes webové rozhraní nebo jeho SW provede prostřednictvím API dotazů aktualizaci stavu alertů vzniklých na dané provozovně (případně skupině provozoven – pokud používají jednotné připojení do AMS NOOL).

V případě, že všechny výše uvedené možné příčiny vzniku alertu byly vyloučeny, jedná se o podezření na padělek a balení léčivého přípravku bude dále podrobně vyšetřováno.

V následující tabulce jsou uvedeny pouze stavy alertů, které vyžadují součinnost koncových uživatelů NSOL, případně se jedná o konečné stavy alertů, které již byly prověřeny a po jejich uzavření je uvedeno, jaké kroky je třeba následně učinit.

Tabulka P.9 – Vznik alertu a další postup řešení včetně příslušných stavů v AMS NOOL

Vznik alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška	Možnosti řešení alertů – postupy
Všechny typy alertů	01a – Nový – transakce KU 01aa – Nový – notifikace 01c – Neznámý MAH	<p>V případě, že se balení LP nepodařilo ověřit a vznikl alert, resp. výstraha, měl by koncový uživatel NSOL po dobu vyšetřování příčin alertu držet balení LP v karanténě.</p> <p>V průběhu vyšetřování alertu hláška v AMS:</p> <p>Nová výstraha – výsledek investigace NOOL případně v poli „Předanalýza – automatická“. Balení LP mějte v karanténě. Pokud se domníváte, že se jedná o odstranitelnou chybu na vaší straně, po odstranění problému se můžete pokusit o opětovnou verifikaci. Pokud bylo následné ověření úspěšné, lze LP vydat, a alert můžete v AMS uzavřít pomocí příslušného stavu.</p> <p>Dle možné příčiny alertu je třeba, aby KU co nejdříve prověřil, zda:</p> <ul style="list-style-type: none"> se nejedná o tzv. technickou chybu* na straně koncového uživatele se nejedná o tzv. procesní/procedurální chybu* na straně koncového uživatele <p>Pokud koncový uživatel neidentifikoval chybu (technickou či procesní) na své straně, měl by ponechat balení LP v karanténě a čekat na uzavření alertu ze strany MAH (viz dále – tabulka Tabulka P.10 – Uzavření alertů a další postup řešení včetně příslušných stavů v AMS NOOL, případně vyčkat požadavku na doplnění informací.</p> <p>Pokud mezitím uplynula lhůta 14 dní a příčina alertu nebyla zjištěna, lze léčivý přípravek vyjmout z karantény a vrátit zpět distribuci dle interních procesů vratky organizace koncového uživatele.</p> <p><i>*seznam technických a procesní/procedurálních chyb pod tabulkou P.8</i></p>	<p>Pokud koncový uživatel identifikuje technickou chybu, po jejím odstranění lze balení LP znovu ověřit a při úspěšném vyřazení jedinečného identifikátoru balení LP vydat pacientovi. Alert pak KU uzavře v AMS se stavem:</p> <p>06b – Uzavřeno – Technická chyba KU</p> <p>V případě procesní/procedurální chyby KU je potřeba zdokumentovat identifikovanou příčinu chyby. Nejlépe výběrem předdefinované hlášky v AMS NOOL, kterou lze upřesnit ve volném textovém poli (poznámce). Následně bude balení LP možné vyjmout z karantény a vydat pacientovi – toto bude možné až po upřesnění procesu se SÚKL.</p> <p>Alert pak KU uzavře v AMS se stavem:</p> <p>06f – Uzavřeno - Procesní chyba KU (bude aktivováno, až bude schváleno se SÚKL a upraveny texty v AMS NOOL).</p>

Seznam technických (opravitelných) chyb koncových uživatelů:

- Rychlé skenování zapříčiní spojení čísla šarže s GTIN či SN, nebo se číslo šarže načte dvakrát.

- Záměna Y/Z nebo záměna velká a malá písmena – příčinou je zapnutý CAPS LOCK před skenováním (nebo–stisknutý SHIFT při skenování). Záměna Y/Z je způsobena přepnutím do jiné než pro čtečku nastavené klávesnice – u klávesnicových emulátorů snímačů (nejčastěji anglická x česká, občas QWERTZ x QWERTY).
- Skenování léčivých přípravků špatně nastavenými čtečkami způsobí odeslání špatného čísla šarže (max. při nastavování snímače).
- Špatné manuální zadání (1 x I, O x 0).
- Nepoužití oddělovačů způsobí posun části čísla či jiných znaků do čísla šarže (chyba SW koncového uživatele).
- Systémy koncových uživatelů konvertují datum expirace např. 210600 na datum 210531 nebo 2510631 (V CZ se již nevyskytuje).
- Ruční zadávání – chybné opakované manuální vkládání dat nebo ruční zadání data expirace z obalu ve tvaru MM/RR.
- Další..

Seznam procesních chyb koncových uživatelů:

- Opakovaný požadavek na vydání léčiva (balení neopustilo lékárnou a nebylo ve stanovené lhůtě Reaktivováno).
- Opakovaný požadavek na změnu stavu (např. Vydáno, Aktivní) v důsledku delší odezvy informačního systému/NSOL.
- Opakovaný požadavek na změnu stavu balení – lidský faktor (nejde o stav Vydáno, ale např. opakovaný požadavek na změnu stavu balení z Aktivního na Destroyed).
- LP vydávatelné po částech – balení opakovaně zneplatňováno.
- Pokus o vydání balení, které bylo určeno k likvidaci (aktuální stav balení je Destroyed/Zničeno) Nesprávné interní označení a zařazení balení v důsledku nedorozumění.
- Přeprodej mezi lékárnami kdy prodávající lékárna nesprávně vyřadí balení do stavu Vydané a druhá lékárna při pokusu o výdej pacientovi vygeneruje alert.
- Skladový přesun mezi pobočkami – původní lékárna zneplatní balení při fakturaci.
- Nemocnice – zneplatnění při příjmu, poté na žádanku přesun balení na jinou lokaci (v rámci jedné organizace), kde zneplatnění proběhne opakovaně.
- SW chyba při opravě receptu/retaxaci – SW provede znovu vydání léku.
- Chyba obsluhy při opravě receptu/retaxaci (oprava kvůli pojišťovně).
- Pomíchání zásob léčiv aktivních (určených k výdeji) a pouze rezervovaných.
- Na dodacím listu je uvedena jiná šarže, než je na krabičce, a ta se načte do PC a při výdeji generuje alert A68.
- Lékárna chybně zařadí mezi skladové zásoby vrácené léčivo, při inventuře se snaží vyřadit – Změna stavu ze Supplied na stav Destroyed/Zničeno.

Tabulka P.10 – Šetření alertů a další postup řešení včetně příslušných stavů v AMS NOOL

Šetření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška.	Možnosti řešení alertů – postupy
<p>Všechny typy alertů</p> <p><i>Stavy požadující doplnění informace v rámci investigace</i></p>	02a – MAH – investigace – KU	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě a čekat na uzavření alertu ze strany MAH nebo požadavek na doplnění informací.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>MAH zahájil investigaci alertu – výsledek investigace NOOL případně v poli „Předanalýza – automatická“. Balení mějte v karanténě. Pokud se domníváte, že se jedná o odstranitelnou chybu na vaší straně, po odstranění problému se můžete pokusit o opětovnou verifikaci. Pokud bylo následné ověření úspěšné, lze LP vydat, a alert můžete v AMS uzavřít pomocí příslušného stavu.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu musí MAH/OBP prověřit data nahraná do NSOL a možné příčiny alertů. Po vyloučení chyby na straně MAH může vyžadovat doplňující informace od koncového uživatele – nejčastěji se žádost týká:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Foto balení • Sken <p>Alert může být také uzavřen koncovým uživatelem, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>
	02c – NOOL Investigace MAH	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě a poskytnout NOOLu fotku balení nebo informace o MAHovi u balení, kde vznikl alert.</p> <p>Souběžně může koncový uživatel prověřit, zda se nejedná o technickou (odstranitelnou) příčinu alertu na jeho straně.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška v AMS:</p> <p>V řešení – NOOL hledá MAH. Nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě. Případně můžete poskytnout NOOLu fotku balení nebo informace o MAHovi pomocí volby AMS NOOL „Odeslat zprávu NOOL“.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu musí NOOL zjistit, kterému MAHovi alert přísluší, aby bylo možno alert přiřadit a předat k vyšetřování příčiny alertu.</p> <p>Koncový uživatel je kontaktován NOOLEM nebo je mu zaslána zpráva prostřednictvím AMS NOOL; požadované informace (např. foto krabičky nebo identifikace MAH) by měl poskytnout co nejdříve.</p> <p>Poté je alert přiřazen k řešení MAH, kterému náleží.</p> <p>Souběžně koncový uživatel může alert uzavřít, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>
	04a – MAH – Info od KU	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě a poskytnout MAHovi fotku balení nebo informace, které MAH</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu MAH/OBP prověřil data nahraná do NSOL a možné příčiny alertů. Po vyloučení chyby na straně</p>

Šetření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška.	Možnosti řešení alertů – postupy
		<p>vyžaduje o balení LP, u něhož vznikl alert.</p> <p>Souběžně může koncový uživatel prověřit, zda se nejedná o technickou (odstranitelnou) příčinu alertu na jeho straně.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška v AMS:</p> <p>MAH žádá o doplňující informace! Více naleznete v textové zprávě nebo v příloze zprávy. Prosíme o rychlou odpověď. LP do doby vyšetření nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.</p>	<p>MAH vyžaduje doplňující informace od koncového uživatele – nejčastěji se žádost týká:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Foto balení • Sken <p>Koncový uživatel by měl požadované informace poskytnout co nejdříve; v případě nečinnosti bude koncový uživatel upozorňován na požadovanou aktivitu po 48 hodinách a po 5 dnech od vzniku požadavku.</p> <p>Souběžně koncový uživatel může alert uzavřít, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>
	<p>04b – MAH - Info od NOOL</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě.</p> <p>Souběžně může koncový uživatel prověřit, zda se nejedná o technickou (odstranitelnou) příčinu alertu na jeho straně.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>V řešení – nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu MAH/OBP prověřil data nahraná do NSOL a možné příčiny alertů. Po vyloučení chyby na straně MAH vyžaduje doplňující informace od NOOL, případně NOOL zprostředkuje předání informace od koncového uživatele.</p> <p>Souběžně koncový uživatel může alert uzavřít, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>
	<p>04d – NOOL info od KU</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě a poskytnout NOOLu fotku balení nebo informace o MAHovi u balení, kde vznikl alert.</p> <p>Souběžně může koncový uživatel prověřit, zda se nejedná o technickou (odstranitelnou) příčinu alertu na jeho straně.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu MAH/OBP prověřil data nahraná do NSOL a možné příčiny alertů. NOOL následně prošetřuje alert a pro další postup vyžaduje doplnění informací od koncového uživatele.</p> <p>Koncový uživatel by měl požadované informace poskytnout co nejdříve; v případě nečinnosti bude</p>

Šetření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška.	Možnosti řešení alertů – postupy
		<p>v AMS NOOL:</p> <p>NOOL žádá o doplňující informace! Více naleznete v textové zprávě nebo v příloze zprávy. Prosíme o rychlou odpověď. LP do doby vyšetření nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.</p>	<p>koncový uživatel upozorňován na požadovanou aktivitu po 48 hodinách a po 5 dnech od vzniku požadavku.</p> <p>Souběžně koncový uživatel může alert uzavřít, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>
	04e – NOOL – Info od EMVO – MAH	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě.</p> <p>Souběžně může koncový uživatel prověřit, zda se nejedná o technickou (odstranitelnou) příčinu alertu na jeho straně.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>V řešení – NOOL hledá MAH. Nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě. Případně můžete poskytnout NOOLu fotku balení nebo informace o MAHovi pomocí volby AMS NOOL „Odeslat zprávu NOOL“.</p>	<p>MAH je neznámý pro CZMVS a jeho identifikace probíhá ve spolupráci s EMVO. NOOL zjistí, kterému MAHovi alert přísluší, aby bylo možno alert přiřadit a předat k vyšetřování příčinu alertu.</p> <p>Souběžně koncový uživatel může alert uzavřít, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>
	05a – KU – Info na MAH	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě. Požadované informace byl poskytnuty MAHovi.</p> <p>Souběžně může koncový uživatel prověřit, zda se nejedná o technickou (odstranitelnou) příčinu alertu na jeho straně.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>Požadované informace jste zaslali na MAH. Vyčkejte. Nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.</p>	<p>Vyšetřuje se příčina alertu. NOOL předal informace získané od koncového uživatele MAHovi a čeká se na reakci.</p> <p>Souběžně koncový uživatel může alert uzavřít, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>
	05b – NOOL – kontakt KU	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě.</p> <p>Souběžně může koncový uživatel prověřit, zda se nejedná o technickou (odstranitelnou)</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu MAH/OBP prověřil data nahraná do NSOL a možné příčiny alertů. Vyšetřuje se dále. NOOL kontaktuje koncového uživatele</p>

Šetření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška.	Možnosti řešení alertů – postupy
		<p>příčinu alertu na jeho straně.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>MAH žádá o doplňující informace! V nejbližší době Vás bude kontaktovat Call centrum NOOL, s kterým požadavky MAHa proberete. LP do doby vyšetření nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.</p>	<p>na základě požadavku MAH.</p> <p>Souběžně koncový uživatel může alert uzavřít, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>
	<p>05c – NOOL – Info od KU na MAH</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě.</p> <p>Souběžně může koncový uživatel prověřit, zda se nejedná o technickou (odstranitelnou) příčinu alertu na jeho straně.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>V řešení - nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu MAH/OBP prověřil data nahraná do NSOL a možné příčiny alertů. Vyžádané informace od koncového uživatele byly předány MAH.</p> <p>Souběžně koncový uživatel může alert uzavřít, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>
	<p>05d – NOOL – Info MAH</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě.</p> <p>Souběžně může koncový uživatel prověřit, zda se nejedná o technickou (odstranitelnou) příčinu alertu na jeho straně.</p> <p>Při vyšetřování alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>V řešení - nelze znovu ověřit. Balení LP mějte v karanténě.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu MAH/OBP prověřil data nahraná do NSOL a možné příčiny alertů. Vyžádané informace od NOOL byly předány MAH.</p> <p>Souběžně koncový uživatel může alert uzavřít, pokud identifikoval odstranitelnou (technickou) chybu na své straně, jakmile je příčina chyby odstraněna a balení LP úspěšně ověřeno.</p>

Tabulka P.11 – Uzavření alertů a další postup řešení včetně příslušných stavů v AMS

Uzavření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška	Možnosti řešení alertů – postupy
<p>Balení nenalezeno</p> <p>A2 – Batch not found, <i>doplnit seznam (oper. kódů) a hlášek – jsou různé pro různé API)</i></p> <p>A3 – Pack not Found <i>doplnit seznam (oper. kódů) a hlášek – jsou různé pro různé API)</i></p> <p>A52 – Expiry data mismatch <i>doplnit seznam (oper. kódů) a hlášek – jsou různé pro různé API)</i></p> <p>A68 – Batch ID Mismatch <i>doplnit seznam (oper. kódů) a hlášek – jsou různé pro různé API)</i></p>	<p>06a – Uzavřeno – Chyba MAH – Opraveno</p>	<p>Do ukončení vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě, po uzavření alertu hláška v AMS NOOL:</p> <div style="border: 1px solid green; padding: 5px;"> <p>Opraveno – lze znovu ověřit! Uvolnit z karantény. Po úspěšném ověření lze vydat. Pokud nebylo ověření opět úspěšné, vraťte balení zpět do karantény i s novým ID alertu (uplynulo-li dosud méně než 14 dní v karanténě původního alertu) nebo vraťte dodavateli (po marném uplynutí 14 dní v karanténě) s označením ID alertu.</p> </div>	<p>V rámci vyšetřování alertu musí MAH/OBP prověřit data nahraná do EMVS/NSOL. Po zjištění některé z následujících příčin:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nenahraná data – šarže chybí nebo je špatně nahraná. • Při chybném zadání čísla šarže, není šarže nalezena v cizím úložišti. • Time out systému (šarže se nenalezne z důvodu neobdržení odpovědi na dotaz v požadovaném časovém limitu). • Špatně nahrané číslo šarže. • Nenahraná data – sériová čísla chybí nebo jsou špatně nahraná. • Time out systému (datum se neověří z důvodu neobdržení odpovědi na dotaz v požadovaném časovém limitu). • Výrobce nahrál nesprávná výrobní data balení (Product Pack Data) do EU Hubu. • Namísto hodnoty expirace se načte číslo šarže. <p>Jakmile MAH/OBP zajistil opravu a správné nahrání nebo dohrání dat (šarže) přes EU HUB do EMVS, NSOL, koncový uživatel může následně znovu ověřit balení LP a poté uvolnit z karantény a vydat pacientovi.</p>
	<p>06b Uzavřeno – Technická chyba KU</p>	<p>Do ukončení vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě. Po vzniku alertu prověřit možné technické příčiny jeho vzniku na straně koncového uživatele nebo jeho IT software.</p> <p>Po uzavření alertu hláška</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu musí koncový uživatel prověřit možné technické chyby/příčiny alertu na své straně – nejčastěji způsobené nastavením čtečky IT software koncového uživatele nebo rychlostí skenování. Pokud zjistí, že šlo o jednu z následujících příčin alertu:</p>

Uzavření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška	Možnosti řešení alertů – postupy
		<p>v AMS NOOL:</p> <p>MAH/OBP vyloučil chybu na své straně – zkontrolujte nastavení snímače – po té lze znovu ověřit! Uvolněte z karantény. Po úspěšném ověření lze vydat. Pokud nebylo ověření opět úspěšné, vraťte balení zpět do karantény i s novým ID alertu (uplynulo-li dosud méně než 14 dní v karanténě původního alertu) nebo vraťte dodavateli (po marném uplynutí 14 dní v karanténě) s označením ID alertu.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Rychlé skenování zapříčiní spojení čísla šarže s GTIN či SN nebo se číslo šarže načte dvakrát, případně dojde ke spojení více balení najednou. • SN je příliš krátké (useknuté) nebo naopak dlouhé (část jiného údaje) či obsahuje nepovolené znaky. • Nedokončené/špatné skenování – nekompletní číslo nebo EAN kód připojen k číslu šarže. • Záměna Y/Z nebo záměna velká a malá písmena – příčinou je zapnutý CAPS LOCK před skenováním (nebo stisknutý SHIFT při skenování). Záměna Y/Z je způsobena přepnutím do jiné než pro čtečku nastavené klávesnice – u klávesnicových emulátorů snímačů (nejčastěji anglická x česká, občas QWERTZ x QWERTY). • Skenování léčivých přípravků špatně nastavenými čtečkami způsobí odeslání špatného čísla šarže (max. při nastavování snímače). • Špatné manuální zadání (1 x I, O x 0). • Nerozlišení/nekorektní vyhodnocení oddělovačů způsobí posun části čísla či jiných znaků do čísla šarže. • Systémy koncových uživatelů konvertují datum expirace např. 210600 na datum 210531 nebo 2510631 (V CZ se již nevyskytuje). • Ruční zadávání – chybné opakované manuální vkládání dat nebo ruční zadání data expirace z obalu ve tvaru MM/RR. <p>Koncový uživatel by měl odstranit příčinu alertu podle toho, co ji způsobilo:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Opětovné skenování po chvíli odstupu od předchozího

Uzavření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška	Možnosti řešení alertů – postupy
			<p>ověřování.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Vypnutí caps lock před skenováním a následné opětovné skenování balení LP. • Přepnutí do české klávesnice, případně QWERTZ x QWERTY klávesnice a následné opětovné skenování balení LP. • Po dohodě s poskytovateli IT SW koncových uživatelů upravit SW tak, aby nepoužití oddělovačů vyřešili. • Po dohodě s poskytovateli IT SW koncových uživatelů upravit SW tak, aby odstranili konverzi datumu expirace. • Znovu naskenovat jedinečný identifikátor nebo pozorné opětovné ruční zadání všech potřebných údajů. <p>Pokud možno provést kontrolní sken k ověření správného nastavení čtečky a následně se vrátit zpět k balení LP s alertem. Koncový uživatel může následně znovu ověřit balení LP a po úspěšném ověření a vyřazení jedinečného identifikátoru uvolnit z karantény a vydat pacientovi.</p>
	<p>06c Uzavřeno – Chyba MAH – Neopraveno</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě a čekat na uzavření alertu ze strany MAH nebo požadavek na doplnění informací.</p> <p>Po ukončení vyšetřování a uzavření alertu hláška v AMS:</p> <p>Chyba MAH/OBP. Nelze opravit – nelze znovu ověřovat. Balení vraťte dodavateli s označením ID alertu.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu musí MAH/OBP prověřit data nahraná do EMVS/NSOL. Po zjištění některé z následujících příčin:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Špatně vytištěný kód na balení. • OBP s „indickými kódy“ používá GTIN, který později použil pro FMD, tj. generuje se alert. • Nepoužití oddělovačů způsobí posun části čísla či jiných znaků do čísla šarže. • Výrobce natiskl nesprávná identifikační data balení do 2D kódu.

Uzavření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška	Možnosti řešení alertů – postupy
			<ul style="list-style-type: none"> • Výrobce natiskl nesprávná identifikační data balení do okem čitelného formátu. • Re-upload dat na straně MAHA u již distribuovaných balení. • OBP se pokusí změnit stav balení u již vyřazeného jedinečného identifikátoru (např. „vzorek na vzorek“). <p>Po prověření u OBP – oprava dat nebo správné nahrání či korekce špatného tisku kódu na balení nelze provést. Nelze opravit data (šarže) přes EU HUB do EMVS, NSOL. Koncový uživatel by měl balení vrátit zpět distributorovi dle procesu vratky nastaveného v rámci organizace koncového uživatele.</p>
	<p>06d – Alert, na který se vztahuje výjimka ZOL par 11r</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě a čekat na uzavření alertu ze strany MAH nebo NOOL.</p> <p>Po ukončení vyšetřování a uzavření alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>Výjimka MZ 11r – NEOVĚŘUJTE. Lze vydat. Uvolněte z karantény.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu musí MAH/OBP prověřit, zda léčivý přípravek má schválenou výjimku Ministerstva zdravotnictví dle Zákona o léčivech par. 11r. Pokud tuto výjimku má schválenou pro produkt dané šarže, v AMS nastaví odpovídající stav a koncový uživatel může bez dalšího ověřování balení LP uvolnit z karantény a vydat pacientovi.</p>
	<p>06e – LP byl propuštěn z výroby před 9. 2. 2019, nepodléhá FMD</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě a čekat na uzavření alertu ze strany MAH.</p> <p>Po ukončení vyšetřování a uzavření alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>Propuštěno z výroby před 9. 2. 2019 – nepodléhá FMD – NEOVĚŘUJTE! Lze vydat. Uvolněte z karantény.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu musí MAH/OBP prověřit, zda léčivý přípravek nebyl propuštěn z výroby před 9. únorem 2019, tj. nevztahovala by se na něj pravidla „protipadělkové legislativy“. Pokud se toto zjistí, v AMS NOOL se nastaví odpovídající stav a koncový uživatel může bez dalšího ověřování balení LP uvolnit z karantény a vydat pacientovi.</p>
	<p>06g – Uzavřeno – Chyba NSOL</p>	<p>Týká se buď balení,</p> <ul style="list-style-type: none"> • která byla již dříve úspěšně vydána a při synchronizaci dat 	<p>MAH tímto stavem alert neuzavírá, ale k vyšetřování alertu by měl přistoupit. Pokud neobjeví chybu na své straně, začne vyšetřování NOOL.</p>

Uzavření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška	Možnosti řešení alertů – postupy
		<p>u multimarket balení neproběhla tato správně.</p> <p>Po ukončení vyšetřování a uzavření alertu hláška v AMS podle příčiny vzniku chyby v systému buď:</p> <p>Chyba NSOL při synchronizaci mezi trhy</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu NOOL potvrdil chyby v synchronizaci dat (balení LP není v karanténě, bylo vydáno před vznikem alertu) a alert uzavřel. Nemá dopad na léčiva na českém trhu.</p> <p>V případě dlouhé odezvy systému, tzv. Time out systému (balení se nenalezne z důvodu neobdržení odpovědi na dotaz v požadovaném časovém limitu).</p>
<p>A7 – Pack already in requested state</p> <p><i>doplnit seznam (oper. kódů) a hlášek – jsou různé pro různé API)</i></p> <p>A24 – Status change could not be performed</p> <p><i>doplnit seznam (oper. kódů) a hlášek – jsou různé pro různé API)</i></p>	<p>06f – Uzavřeno – Procesní chyba KU</p>	<p>Do ukončení vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě. Po vzniku alertu prověřit možné procesní příčiny jeho vzniku na straně koncového uživatele.</p> <p>Vyšetřování ze strany MAH i NOOL potvrdilo že chyba není na straně MAH/OBP, současně bylo identifikováno, že se jedná o procesní chybu na straně koncového uživatele* viz Seznam procesních chyb KU. Prozatím nelze balení s takto vyřešenými alerty vydat pacientovi (možnost vydat balení LP a podmínky dokumentace řešení procesních alertů v řešení se SÚKL).</p> <p>Po ukončení vyšetřování a uzavření alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>Procesní chyba KU. Po dokumentaci příčiny alertu dle požadavků SÚKL můžete bez ověřování vydat.</p> <p>Zatím nelze aplikovat. Je v jednání se SÚKL.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu musí koncový uživatel prověřit možné procesní chyby/příčiny alertu na své straně. Pokud Koncový uživatel MAH či NOOL zjistí že šlo o jednu z následujících příčin alertu:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pokus o dvojité odepsání u koncového uživatele – již vyřazené balení. • Pokus o vyřazení již neaktivního nebo expirovaného balení. • Nesprávné interní označení a zařazení balení v důsledku nedorozumění. • Omylem provedená dvojitá operace nebo chybné vyřazení balení do nesprávného stavu. • Nesprávné interní označení a zařazení balení v důsledku nedorozumění. • Přeprodej mezi lékárnami, kdy prodávající lékárna nesprávně vyřadí balení do stavu Vydané a druhá lékárna při pokusu o výdej pacientovi vygeneruje alert. • Chyby vedoucí k znovu-odeslání požadavku. • Pokus o dvojité odepsání u koncového uživatele – již vyřazené balení. • Pokus o vyřazení již neaktivního

Uzavření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška	Možnosti řešení alertů – postupy
			<p>nebo exspirovaného balení.</p> <ul style="list-style-type: none"> Nesprávné interní označení a zařazení balení v důsledku nedorozumění. <p>V rámci vyšetřování alertu koncový uživatel nebo MAH identifikoval procesní chybu na straně koncového uživatele. U těchto alertů je nutné vysvětlení – dokumentace příčiny (nejlépe v AMS NOOL), příčinu nelze opravit v NSOL, tj. při dalším pokusu o vyřazení UI by opět vznikl alert. Současně je potvrzeno, že se nejedná o padělek.</p> <p>Koncový uživatel bude moci po zdokumentování procesní chyby v AMS NOOL alert uzavřít – výběrem z připravených možností a dle instrukcí k řešení jednotlivých procesních chyb. Od termínu, který bude potvrzen se SÚKL bude možné následně balení LP uvolnit z karantény a vydat pacientovi. Prozatím je nutné tato balení vracet distribuci.</p>
	<p>06h – Podezření na padělek!</p>	<p>Do ukončení vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě.</p> <p>Po ukončení vyšetřování a uzavření alertu hláška v AMS NOOL:</p> <p>Vyšetřování ze strany MAH i NOOL potvrdilo možný PADĚLEK! Informace bude předána na SÚKL, EMVO, EMA, EK. BALENÍ LP pečlivě USCHOVEJTE! Budete kontaktováni ohledně dalšího postupu.</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu všemi zainteresovanými stranami byly vyloučeny všechny možné příčiny vzniku alertu. MAH označil jako možný PADĚLEK! Informace bude předána na SÚKL, EMVO, EMA, EK. Dále proběhne další šetření ohledně podezření na padělek za součinnosti MAH a dle procesů nastavených v organizaci a SÚKL</p>
<p>A1 – Product code unknown</p> <p><i>doplnit seznam (oper. kódů) a hlášek – jsou</i></p>	<p>06I – Není FMD</p>	<p>V rámci vyšetřování alertu držet balení LP v karanténě a čekat na uzavření alertu ze strany MAH nebo NOOL.</p> <p>Po ukončení vyšetřování a</p>	<ul style="list-style-type: none"> Kód produktu nenahrán do EMVS. Product Master data (PMD) nezaložena nebo selhalo

Uzavření alertu	Kódy stavů a název	Postup koncového uživatele při řešení alertu + AMS NOOL hláška	Možnosti řešení alertů – postupy
různé pro různé API)		uzavření alertu hláška v AMS NOOL: LP nepodléhá FMD. Lze vydat bez ověřování. Uvolněte z karantény.	<p>doručení PMD do NSOL.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Produktové kódy nejsou v souladu s národními požadavky na kódování (NTIN místo GTIN). • Skenování léčivých přípravků, které nespádají pod FMD („indické kódy“, „lékařské přístroje“). • Špatné manuální zadání. • Načtení 2D kódu na krabici nebo paletě. <p>V rámci vyšetřování alertu A1 NOOL zjistil, že LP nepodléhá FMD.</p> <p>Koncový uživatel může bez dalšího ověřování balení LP uvolnit z karantény a vydat pacientovi.</p>